

my Prenatal

El test prenatal no
invasivo más completo

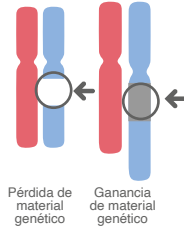


¿Qué es myPrenatal?

Es una prueba avanzada de cribado prenatal que estudia las anomalías cromosómicas más frecuentes: síndromes de Down, Edwards y Patau (trisomías 21, 18 y 13), junto con las alteraciones de los cromosomas sexuales.

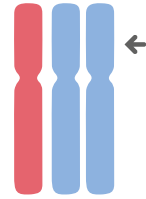
Veritas ofrece adicionalmente **myPrenatal GenomeScreen**, que permite ampliar el estudio realizando un cribado más completo, que incluye:

- **Alteraciones genéticas que afecten sólo a parte de un cromosoma.** Se analiza el ADN fetal para detectar la pérdida o ganancia de fragmentos de ADN de gran tamaño, que suelen causar trastornos como retraso del desarrollo o cognitivo, entre otros.



- **Alteraciones en todos los cromosomas.**

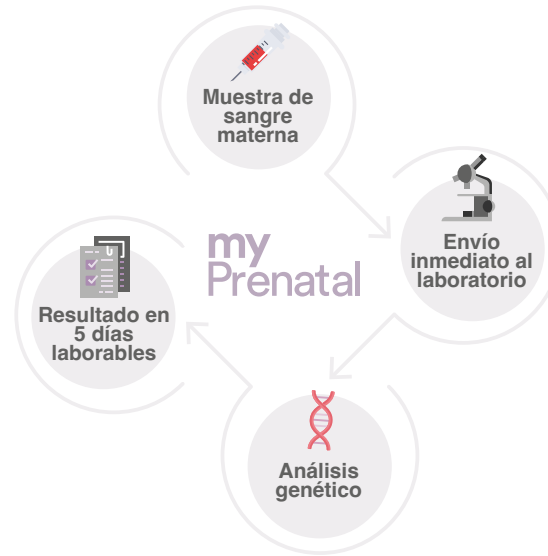
Esta opción permite extender el análisis al resto de cromosomas fetales, incluyendo así las alteraciones menos frecuentes en el número de cromosomas, relacionadas mayoritariamente con pérdida fetal u otras anomalías estructurales.



Copia adicional de un cromosoma (trisomía)

myPrenatal, a la vanguardia en salud prenatal

La prueba analiza el ADN libre fetal en la sangre materna con la **tecnología más avanzada**, lo que permite obtener **una mayor fiabilidad y más información que otras pruebas de cribado prenatal**.



myPrenatal es la prueba de cribado prenatal más avanzada



Completo

myPrenatal evalúa el riesgo de más patologías severas que afectan a la salud del recién nacido.



Fácil y Seguro

Con una sencilla **muestra de sangre materna**, **sin riesgo** para la madre ni el futuro bebé.



Preciso

Mayor precisión que el cribado combinado, reduciendo los procedimientos invasivos innecesarios.



Rápido

Resultados en **5 días laborables**.



Calidad

La prueba se realiza **íntegramente en nuestros laboratorios en Europa** por un equipo con amplia experiencia y cuenta con **marcado CE**.

myPrenatal

Todas las opciones

¿Para quién está indicado?

- Para cualquier embarazada, a partir de la semana 10 de gestación.
- Puede realizarse en embarazo único y gemelar.
- Apto para gestaciones por reproducción asistida, incluso en casos de donación de gametos.



Embarazo único

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18 + Sexo fetal +
Trisomía 13 Alteraciones cromosomas sexuales X e Y



Embarazo gemelar

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18 + Determinación presencia cromosoma Y
Trisomía 13

Embarazo único y gemelar

myPrenatal GenomeScreen

Pérdidas o ganancias de fragmentos grandes de ADN* | Alteraciones en todos los cromosomas

* Fragmentos mayores de 7 megabases.



“

Cuando tienes la tranquilidad de que todo va bien, disfrutas plenamente de este momento único.

Veritas nace en 2018 de la mano del Dr. Luis Izquierdo, el Dr. Vincenzo Cirigliano y Javier de Echevarría, que acumulan una experiencia dilatada en el campo de la genética, el diagnóstico y la biotecnología. Inicialmente ligada a Veritas Genetics, compañía fundada en 2014 por el Prof. George Church, uno de los pioneros en medicina preventiva, Veritas nació con el objetivo de poner la secuenciación del genoma y su interpretación clínica al alcance de todos los ciudadanos como herramienta para prevenir enfermedades y mejorar la salud y la calidad de vida.

Desde sus inicios, Veritas ha liderado la actividad y el desarrollo en los mercados en los que opera; con el objetivo de convertir la genómica en un instrumento cotidiano al servicio del bienestar de las personas.

En marzo de 2022 Veritas anuncia que pasará a formar parte de LetsGetChecked, empresa de soluciones sanitarias globales con sede en Dublín y Nueva York que proporciona las herramientas para gestionar la salud desde casa, a través del acceso directo a las pruebas de diagnóstico y la atención virtual.

Tras el nacimiento Veritas te sigue ofreciendo el cuidado más completo de tu bebé:

**my
Newborn**

La prueba genética de cribado que estudia enfermedades accionables de aparición durante los primeros años de vida.



a LetsGetChecked company

(+34) 915 623 675 | info@veritasint.com

veritasint.com

