

# El informe indica si se ha detectado o no alguna de las alteraciones analizadas

Si se detecta una alteración, es necesaria una confirmación mediante amniocentesis o biopsia corial.

**Igenomix**<sup>®</sup>  
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

## El test NACE<sup>®</sup> PASO A PASO

1. Llama al 900 849 300 para informarte y pedir el test. Consulta con tu ginecólogo.
2. Realiza la extracción de sangre.
3. Igenomix recoge y traslada la muestra al laboratorio.
4. Resultados en 3 días (72h) laborables desde la recepción de la muestra en Igenomix.



**900 849 300** De lunes a viernes de 8 a 20 h.

[www.igenomix.es](http://www.igenomix.es)

# NACE

Non-invasive  
Prenatal Test  
by **Igenomix**<sup>®</sup>

El test prenatal no invasivo para la tranquilidad de las futuras mamás.

Ahora Nace 24  
con resultados en  
**3**  
Días (72h)  
Realizado en España

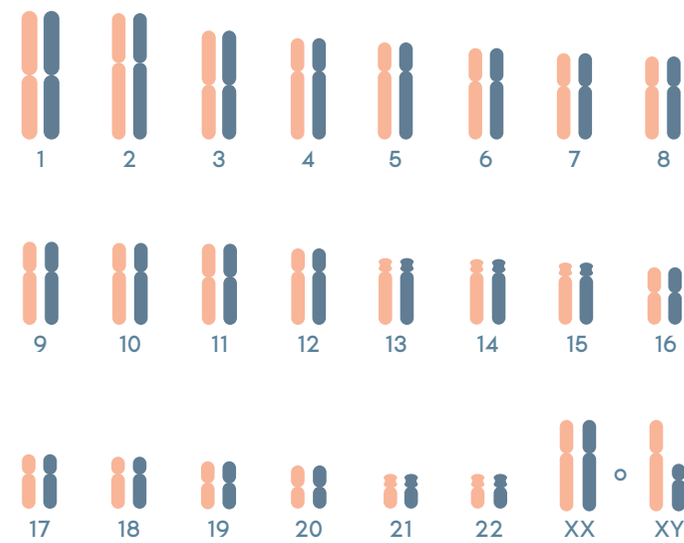
**Igenomix**<sup>®</sup>  
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

**NACE®** es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para ti y para tu bebé.

Emplea la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal para detectar anomalías cromosómicas.

- Mucho más fiable que el cribado combinado.
- Reduce en aproximadamente un 90% las amniocentesis innecesarias.

Cada célula del ser humano contiene 23 pares de cromosomas.



Cuando falta o sobra algún cromosoma aparecen problemas de salud y de desarrollo.



**No invasivo y sin riesgos.**

A partir de la **semana 10**.

**Realizado íntegramente en España.**

**Asesoramiento genético personalizado** pre y post test a petición del médico.

**Tasa de informatividad más alta del mercado.**

Resultados obtenidos en el 99.9% de las muestras analizadas.

**Estimación de la Fracción Fetal.**

Plataforma con mayor profundidad de análisis ofreciendo resultados incluso con fracciones fetales inferiores al umbral establecido por otros laboratorios (4%).

**NACE®** detecta anomalías en los cromosomas 21, 18, 13 y las anomalías más comunes de los cromosomas sexuales (X e Y).

**NACE® 24** analiza la totalidad de los cromosomas.

**NACE® 24 Ampliado** analiza los 24 cromosomas, e identifica microdeleciones relacionadas con 6 síndromes genéticos importantes.

	NACE®	NACE® 24	NACE® 24 Ampliado
Síndrome de Down	✓	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓	✓
Cromosomas sexuales	✓	✓	✓
Resto de los 24 cromosomas		✓	✓
Microdeleciones			✓
<b>Plazo de entrega de resultados</b>	<b>3 días</b>	<b>3 días</b>	<b>10 días</b>

**Cromosomas sexuales:**

Síndrome de Turner (45, X)  
Síndrome de Klinefelter (XXY)  
Síndrome XYY  
Trisomía X

**Microdeleciones**

Síndrome DiGeorge  
Síndrome de Angelman\*  
Síndrome de Maullido de gato  
Síndrome Deleción 1p36  
Síndrome de Prader-Willi\*  
Síndrome de Wolf-Hirschhorn

Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.

\* La región de microdeleción es la misma región para los síndromes de Angelman y Prader-Willi (15q11.2). El test NACE® 24 Ampliado no distingue entre estos dos síndromes. Se requiere una prueba adicional para confirmar.