

Una prueba completa

Embarazo único

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18
Trisomía 13

+

Sexo fetal

+

Alteraciones cromosomas sexuales X e Y

Embarazo gemelar

myPrenatal

Trisomía 21
Trisomía 18
Trisomía 13

+

Determinación presencia cromosoma Y

Embarazo único y gemelar

myPrenatal | GenomeScreen

Pérdidas o ganancias de fragmentos grandes de ADN*

+

Alteraciones en todos los cromosomas

*Fragmentos mayores de 7 megabases

¿Quién puede realizarse el estudio?



Embarazos a partir de la semana 10 de gestación.



Embarazos simples o gemelares.



Embarazos por FIV, donación de óvulos.



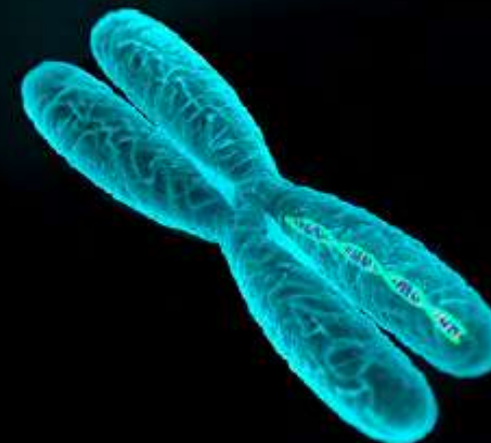
Escanea el código, mira nuestras redes y comunícate con nosotros.

Soler 5000 (1425), CABA, Argentina

✉ info@cryolab.com.ar

☎ 11-7966-2024

 CryoHoldco / Biotech



 cryolab | myPrenatal

Te da la seguridad que necesitas sobre la salud de tu bebé desde la **décima semana de gestación.**

¿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.

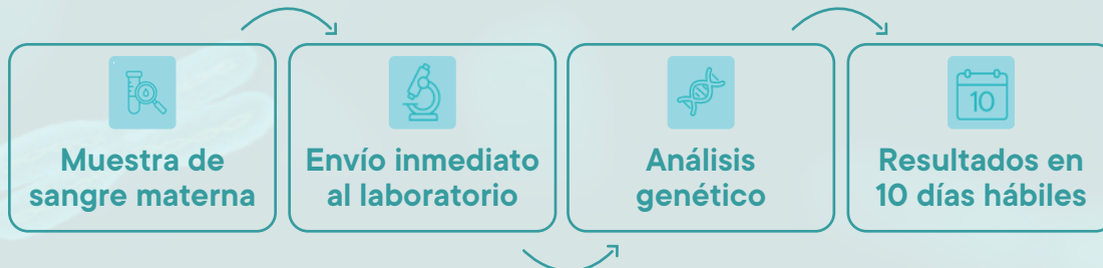
myPrenatal GenomeScreen, permite ampliar el estudio realizando un cribado más completo, que incluye:

Alteraciones genéticas que afecten solo aparte 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.

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.



¿Qué resultados puedo obtener?

- ✓ **ALTO RIESGO:** Existe un riesgo alto de presencia de anomalías en los cromosomas analizados..
- ✗ **BAJO RIESGO:** Existe un riesgo bajo de presencia de anomalías en los cromosomas analizados.

¿Porque elegir myPrenatal?



Completo

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



Fácil y seguro

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



Preciso

Mayor precisión y sensibilidad, reduciendo los procedimientos invasivos innecesarios.



Expertos

Equipo de expertos con más de **20 años de experiencia** en diagnóstico y asesoramiento genético.

Resultados rápidos en **10 días hábiles** con menor riesgo de retomas

>99,9% de sensibilidad
*esto aplica para trisonomías comunes