

## Sobre Veritas

**Veritas Genetics**, una compañía del grupo **LetsGetChecked**, es uno de los líderes mundiales en secuenciación genética avanzada y en la interpretación clínica del exoma y genoma completo, impulsando la transición hacia una medicina personalizada y preventiva.

Utilizando tecnologías de última generación y los más altos estándares de seguridad, **Veritas Genetics** ayuda a personas, profesionales de la salud e instituciones en todo el mundo, a comprender y anticipar los riesgos genéticos, permitiendo tomar decisiones de salud más informadas y proactivas.

Con un enfoque en la innovación y la accesibilidad, **Veritas Genetics** transforma la manera en que entendemos y cuidamos la salud en cada etapa de la vida.



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

Soler 5000 (1425), CABA, Argentina

✉ [info@cryolab.com.ar](mailto:info@cryolab.com.ar)

☎ 11-7966-2024



 **cryolab** | **Pregnancy Loss**

Alteraciones cromosómicas e  
interrupción espontánea del embarazo.

## ¿Qué es **PregnancyLoss**?

Es una prueba avanzada que permite determinar si hay una causa genética subyacente en casos de pérdida espontánea del embarazo.

PregnancyLoss se puede hacer a partir de la semana 5 de gestación, brindando información clave para el asesoramiento genético reproductivo, ya que ayuda a establecer el riesgo de presentar la misma alteración en embarazos futuros.

## ¿Por qué es recomendable?

Hasta ahora, para determinar la posible causa genética en caso de pérdida fetal, se realizan estudios citogenéticos en los restos abortivos.

Estos estudios tienen una alta tasa de fallos por la contaminación materna y por problemas en el cultivo.

PregnancyLoss, al hacerse a partir de sangre materna con tecnología NGS, no tiene riesgo de contaminación materna ni requiere cultivo celular, por lo que se maximizan los resultados informativos.

**Las anomalías cromosómicas, tanto numéricas como estructurales, son la causa más frecuente de aborto espontáneo.**

Saber la causa de la pérdida fetal en la primera interrupción espontánea del embarazo permite recibir asesoramiento genético reproductivo y reducir el riesgo de aborto en los embarazos siguientes.

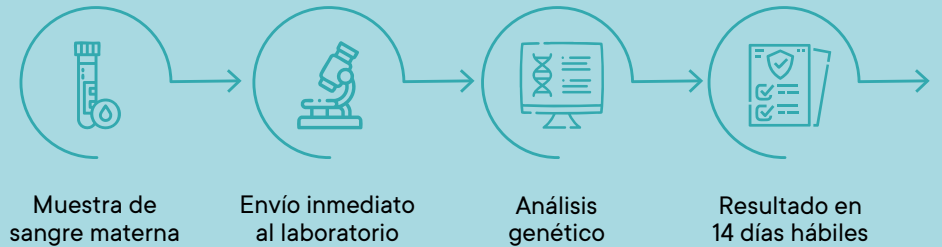
## ¿Para quién está indicado?

Embarazos en los que se haya producido una interrupción espontánea del desarrollo fetal, sacos anembrionarios, falta de latido fetal o aborto en evolución.

- Deleciones y duplicaciones mayores de 7Mb en cromosomas autosómicos que afectan a parte de un cromosoma, incluyendo translocaciones no balanceadas.
- Aneuploidías en todos los cromosomas, estas alteraciones afectan al número total de cromosomas fetales.

## ¿Qué tipo de muestra se necesita?

La prueba se realiza con una simple muestra de sangre materna y siempre debe ser prescrita por un especialista. Una vez que la muestra llega al laboratorio, el resultado está disponible en 5 días hábiles.



## ¿Cuándo se debe tomar la muestra?

Debe realizarse lo antes posible una vez confirmada la interrupción del embarazo, siempre antes de la realización del legrado.