

NACE[®] 5C é um teste de triagem pré-natal não invasivo para alterações cromossômicas mais frequentes, disponível também para gestação gemelar (dois fetos)

NACE 5C detecta o risco para alterações cromossômicas mais frequentes em caso de gestação gemelar (máximo dois fetos):

- 21 - Síndrome de Down
- 18 - Síndrome de Edwards
- 13 - Síndrome de Patau
- Presença ou ausência do cromossomo Y

Não é necessário o envio de dois tubos e contratação de dois testes. Somente com 1 tubo de sangue coletado no kit da Igenomix é possível a realização do NACE[®].

O teste não informa se a gestação é gemelar monozigótica ou dizigótica, esta informação deve ser fornecida na ficha do exame pelo médico/clínica.

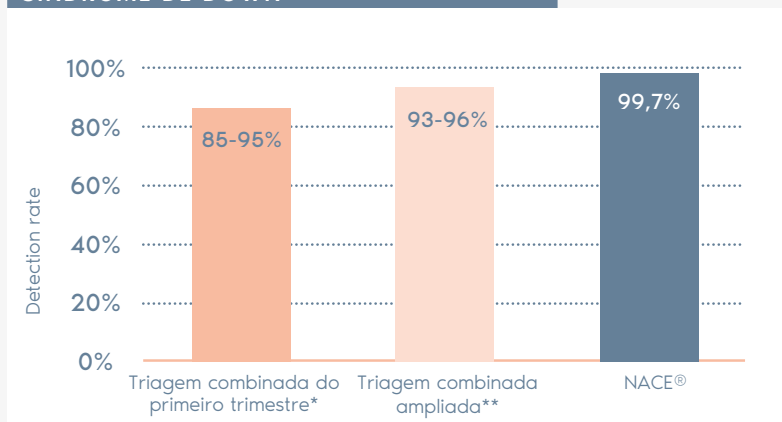
Por que um teste pré-natal não invasivo?

Testes não invasivos podem prevenir a necessidade em aproximadamente 98% de testes invasivos em gestantes em risco para trissomia do 21.¹

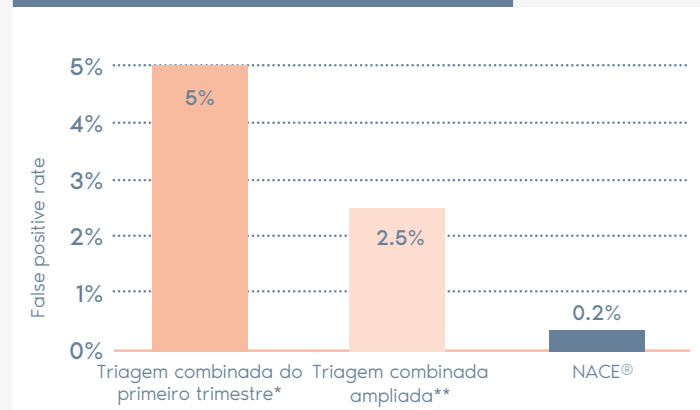
Em casos de gestações gemelares ou de gêmeos evanescentes, somente o painel NACE 5C está disponível. Outro painel (24 cromossomos) pode ser feito em gestações únicas.

www.igenomix.com.br

TAXA DE DETECÇÃO DA SÍNDROME DE DOWN



TAXA DE FALSOS POSITIVOS DE ACORDO COM O TIPO DE TRIAGEM



* Inclui idade materna, medida da translucência nucal e a detecção dos marcadores bioquímicos PAPP-A e B-HCG livre.

** Inclui outros marcadores de ultrassom: ausência de osso nasal, ducto venoso e do fluxo tricúspide.

Nicolaides KH. Screening for fetal aneuploidies at 11 to 13 weeks. Prenat Diagn 2011; 31:7-15.

¹Bianchi et al. N Engl J Med. 2014 27;370(9):799-808. ²Em casos de baixa fração fetal, uma nova amostra pode ser necessária para o teste.