

TEST REALIZADO EN ESPAÑA

TrisoNIM[®]

Test de cribado
prenatal no invasivo

Por vuestro
bienestar

 **NIM**Genetics
New Integrated Medical Genetics



Desde la semana 10
Apto para tu embarazo:

- Único o gemelar
- Natural o por FIV

TrisoNIM[®]

TrisoNIM[®] es una prueba genética para descartar anomalías cromosómicas fetales como el síndrome de Down, sin ningún riesgo para tu embarazo. Además, podrás conocer desde muy pronto el sexo de tu bebé.

En NIMGenetics hemos desarrollado TrisoNIM[®] Advance y TrisoNIM[®] Premium, para que tú y tu médico podáis decidir qué opción se ajusta mejor a tu embarazo.

TrisoNIM[®] PREMIUM

*Resultados en 5 días**

TrisoNIM[®] ADVANCE

*Resultados en 7 días**

► **DETECTA:**

- Síndrome de Down, Síndrome de Patau y Síndrome de Edwards.

► **INFORMA:**

- Aneuploidías sexuales más frecuentes y sexo fetal.
- Síndromes de microdelección:
 - 1p36
 - Cri du Chat (5p)
 - 2q33.1
 - 1q32-q41
 - DiGeorge 2 (10p14-p13)
 - Jacobsen (11q)
 - 16p12.2-11.2
- Trisomías 9, 16 y 22.

(*): Laborables, desde la recepción de la muestra.

TrisoNIM[®]

La tranquilidad y seguridad que necesitas durante tu embarazo

• Máxima precisión y fiabilidad

- Mediante secuenciación de última generación.
- Test con **marcado CE-IVD** para el software de la trisonomía 21.
- Empleamos un **doble algoritmo de predicción de riesgos y cálculo de fracción fetal**, llevando al máximo la fiabilidad del análisis:

ALTERACIÓN CROMOSÓMICA	CAPACIDAD DE DETECCIÓN	FALSOS POSITIVOS
T21 (Síndrome de Down)	99,17%	0,05%
T18 (Síndrome de Edwards)	98,24%	0,05%
T13 (Síndrome de Patau)	99,99%	0,04%
X0 (Síndrome de Turner)	>95%	-
Detección Cromosoma Y	>98%	-

Datos publicados: Zhang H et al. Ultrasound Obstet Gynecol 2015; 45: 530-538

• Evita amniocentesis innecesarias

TrisoNIM[®] es la mejor alternativa a la amniocentesis*, siempre que una prueba invasiva no sea la de primera elección (como en el caso de una malformación ecográfica).

Los resultados de alto riesgo tras un test de ADN fetal deben ser confirmados mediante una prueba invasiva. NIMGenetics te ofrece esta confirmación de manera gratuita con KaryoNIM[®] Prenatal, una prueba diagnóstica que, a partir del análisis del líquido amniótico*, permite analizar 124 síndromes de forma rápida y eficaz.

(*): Amniocentesis o biopsia de vellosidad corial; ambas son pruebas invasivas habitualmente utilizadas en el diagnóstico genético prenatal y susceptibles de KaryoNIM Prenatal.

¿Cómo realizarte tu TrisoNIM[®]?

1



Consulta a tu especialista y obtén el consentimiento informado.

2



Contacta con nosotros para realizarte la extracción de sangre.

3



Registro y análisis de la muestra.

4



Emisión del informe.

5



Acude a tu especialista para consejo post-test.

Nos avala nuestra experiencia

TrisoNIM[®] está realizado íntegramente en España por un equipo de gran prestigio en diagnóstico genético durante el embarazo, con miembros clave en la Asociación Española de Diagnóstico Prenatal y la Asociación Española de Genética Humana.

NIMGenetics

New Integrated Medical Genetics



FRANCAJADA POR:
MINISTERIO
DE INDUSTRIA,
ENERGIA Y TURISMO



Centro para el
Desarrollo
Tecnológico
Industrial

MADRID

Parque Científico de Madrid
Faraday, 7 (Campus de Cantoblanco)
28049 Madrid
Tel. +34 91 804 77 60
M. +34 672 060 393

BRASIL

Rua Elvira Ferraz, nº 250, Cj. 211
Itaim - Sao Paulo, SP.
CEP: 04552-040
Tel. +55 11 3044 1813

MÉXICO

World Trade Center
Montecito, 38 - Piso 35 - Oficina 10
Col. Nápoles - 03810 Ciudad de México
Tel. +52 55 68232076

www.nimgenetics.com



Comunidad de Madrid

NIMGenetics es un centro de Diagnóstico Genético autorizado por la Consejería de Sanidad y Consumo de la Comunidad de Madrid, inscrito en el Registro correspondiente con el N° CS 10673

