

Harmony[®]



IL **NIPT** PIÙ VALIDATO

COS'È HARMONY ?

Harmony è il più validato tra i test prenatali non invasivi (NIPT).

Con una tecnologia esclusiva e mirata, permette di analizzare il DNA fetale libero circolante per valutare il rischio di gravi difetti genetici nel nascituro come la sindrome di Down (**trisomia 21**), la Sindrome di Patau (**trisomia 13**) e la Sindrome di Edwards (**trisomia 18**).

Il test si esegue con un prelievo di sangue materno a partire dalla **10° settimana di gestazione**.

CHI PUÒ FARE IL TEST ?

Harmony è un test indicato a **tutte le donne in attesa**, in quanto permette di ridurre al minimo l'ansia dei genitori e di evitare i rischi legati a procedure diagnostiche invasive.

Il test può essere effettuato da donne di **qualsiasi età e categoria di rischio** in caso di:

- > Gravidanze singole
- > Gravidanze gemellari
- > Procreazione Medicalmente Assistita

CONSULENZA GENETICA

Il nostro team di specialisti in genetica garantisce al medico e alla paziente un servizio di **consulenza online** pre- e post-test.

QUALE TEST SCEGLIERE ?

Il test Harmony è stato **ampiamente validato** in studi clinici su oltre 22.000 donne di differente età e fattori di rischio e ad oggi è stato utilizzato per lo screening di oltre 1 milione di gravidanze in più di 100 paesi.

Harmony nella versione classica valuta il rischio delle principali sindromi genetiche: trisomia 21, trisomia 18 e trisomia 13.

Nel test **Harmony Plus**, oltre alle trisomie, vengono analizzate le aneuploidie dei cromosomi sessuali, infine **Harmony 22q11.2** include anche la ricerca della microdelezione che causa la sindrome di DiGeorge.

La definizione del sesso fetale è possibile per tutte e tre le varianti del test disponibili.

	HARMONY	HARMONY PLUS	HARMONY 22q11.2
Trisomie autosomiche (cromosomi 21, 18, 13)	✓	✓	✓
Definizione del sesso fetale	✓	✓	✓
Aneuploidie dei cromosomi sessuali	✗	✓	✓
Microdelezioni 22q11.2 (Sindrome di DiGeorge)	✗	✗	✓

i **Harmony** è un test di screening che non fornisce una diagnosi ma valuta il rischio legato alle anomalie genetiche ricercate; il risultato va eventualmente confermato con un esame invasivo (villocentesi o amniocentesi) su raccomandazione dello specialista.

PERCHÉ HARMONY ?

SEMPLICE

Un prelievo di sangue materno dalla 10ª settimana di gestazione

RAPIDO

Risultati disponibili in 10 giorni lavorativi*

SICURO

Nessun rischio per il feto, nessun rischio per la mamma

ACCURATO

Tasso di falsi positivi per la Sindrome di Down < 0.1%

AFFIDABILE

Misurazione della frazione fetale nel referto di ogni test

TESTATO

Ampiamente validato in studi clinici su oltre 22.000 donne

* dal ricevimento del campione nel Laboratorio Analisi

life[®]
brain
|||

Eccellenza per
la tua salute

Infoline
800 19 49 70

www.lifebrain.it

Follow us

