



PRÉ-NATAL NÃO INVASIVO

O pré-natal não invasivo molecular é um exame de sangue coletado da mãe, a partir da 10a semana gestacional, que rastreia os riscos de algumas cromossomopatias e o sexo do bebê. A identificação das anormalidades cromossômicas usando a ultrassonografia vai depender da idade gestacional e se mostrar com menor perfeição. Os testes de triagem usados anteriormente eram invasivos e causavam riscos de aborto e danos ao feto.

O teste Pré – Natal Molecular utiliza o DNA fetal livre de células que circula no sangue materno, utilizando a metodologia de Sequenciamento de Nova Geração, que é específica, informativa e sensível.

Com a realização do exame os pais podem ficar mais tranquilos, por saberem com antecedência que o bebê não terá síndromes (Down, Patau, Edwards, Klinefelter...), e por outro lado, se o resultado for positivo, os pais não serão surpreendidos no dia do parto e poderão se preparar e informar-se melhor sobre a síndrome, além de criar um ambiente adequado para receber a criança.

O exame pode ser realizado por qualquer gestante, sendo indicado principalmente para as seguintes situações:

- Idade materna avançada;
- Alterações de outros marcadores no sangue materno;
- História pessoal ou familiar de aneuploidia;

- Ultrassom anormal;
- E pelo desejo do casal que se preocupa com essas síndromes.