



BBSafe®

Su salud, tu tranquilidad

Resultados

Los resultados se informan como:

Bajo Riesgo o **Alto Riesgo**

de presentar las alteraciones cromosómicas numéricas estudiadas.

En caso de resultado de Alto Riesgo, Cerba Internacional ofrece la opción de realizar una prueba diagnóstica prenatal invasiva de confirmación sin coste añadido.

La identificación del sexo fetal cuenta con un alto grado de precisión. Se trata de un análisis opcional.

*BBSafe® es una técnica de SCREENING, no diagnóstica, por lo que los resultados de este test no proporcionan información definitiva sobre los riesgos genéticos de los individuos.



laboratoriosdoctorgrasa

Laboratorios Doctor Grasa



Contacto de Atención al Cliente

C. Francisco Vitoria 5, local 50008 Zaragoza

976 21 80 49

pacientes@doctorgrasa.com

www.doctorgrasa.com

Test Prenatal
no invasivo



¿Qué es?

BBSafe® es la prueba prenatal no invasiva más fiable del mercado que analiza el ADN fetal libre circulante.

Con una muestra de sangre materna la prueba detecta las anomalías cromosómicas más frecuentes en el embarazo: Síndrome de Patau (trisomía 13), Síndrome de Edwards (trisomía 18) y Síndrome de Down (trisomía 21) junto con síndromes de microdelecciones.

Precisión

≥ 99,9 % de sensibilidad y especificidad.

	TRISOMÍA 13 (Síndrome de Patau)	TRISOMÍA 18 (Síndrome de Edwards)	TRISOMÍA 21 (Síndrome de Down)	CROMOSOMAS SEXUALES	*DELECCIONES Y DUPLICACIONES PARCIALES ≥ 7Mb
SENSIBILIDAD	99,9 %	99,9 %	99,9 %	99,9 %	74,1%
ESPECIFICIDAD	99,9 %	99,9 %	99,9 %	>85 %	99,8 %

* Se detectan las duplicaciones/delecciones (CNVs) de tamaño mayor o igual a 7 Mb.



Proceso



Extracción de la sangre materna sin riesgo para el bebé

El test se puede realizar a partir de la semana 10 (a partir de la semana 12 para embarazos gemelares).



Realizamos un análisis exhaustivo de este ADN fetal

El ADN fetal es separado del materno y secuenciado por técnicas de última generación (NGS).



Elaboramos un informe personalizado indicando el riesgo de sufrir las diferentes anomalías

Resultados en 4 días laborables.

3 OPCIONES DE BBSafe®

	STANDARD	PLUS	ADVANCED
Síndrome de Patau (trisomía cromosoma 13)	●	●	●
Síndrome de Edwards (trisomía cromosoma 18)	●	●	●
Síndrome de Down (trisomía cromosoma 21)	●	●	●
Síndrome de Turner, Klinefelter, Jakob y triple X (aneuploidías cromosomas sexuales)	●	●	●
Sexo fetal (opcional)	●	●	●
Trisomías en cromosomas 9, 15, 16 y 22		●	●
Síndrome de Cri-du-chat (Sp)		●	●
Síndrome de delección 1p36		●	●
Síndrome de microdelección 2q33.1		●	●
Síndrome de Van der Woude 1q32-q41			●
Síndrome de DiGeorge 2 10p14-p13			●
Síndrome de Jacobsen (delección 11q)			●
Síndrome de microdelección 16p12.2-p11.2			●
Otros síndromes de microdelección			●
Trisomías autosómicas en todos los cromosomas			●
Tiempo de entrega (días laborables)	4 DÍAS	4 DÍAS	4 DÍAS

SÍNDROMES DE MICRODELECCIÓN

*En caso de embarazo gemelar la información proporcionada puede variar.