

SE O SEU RESULTADO FOR DE ALTO RISCO, O QUE FAZER?

Se o Teste Pré-Natal Harmony™ indicar um alto risco de trissomia, será necessário confirmá-lo com um exame de diagnóstico pré-natal invasivo, apesar destes estarem associados a um certo risco de aborto. O seu médico pode sugerir-lhe:

- **Biópsia das vilosidades coriônicas:** a partir da colheita de uma pequena amostra de tecido da placenta em desenvolvimento, é feita uma análise dos cromossomas do feto. É normalmente realizada a partir das 11 semanas de gravidez.
- **Amniocentese:** consiste na aspiração de uma pequena quantidade de líquido amniótico que envolve o feto, para análise dos cromossomas. A amniocentese deve ser realizada por volta das 16 semanas de gravidez.

O Teste Pré-Natal Harmony™ é o mais recente avanço em exames pré-natais não invasivos. É uma análise ao sangue simples e segura, que demonstrou clinicamente uma grande precisão na determinação do risco de trissomias fetais.

TESTE NÃO INVASIVO

Sem riscos de aborto espontâneos ou infeção intrauterina. O teste realiza-se com uma simples análise ao sangue, sem riscos para a mãe ou para o feto.

GRANDE SENSIBILIDADE

Sensibilidade superior a 99% no rastreio de trissomia 21 (Síndrome de Down).

DETEÇÃO PRECOCE

Este exame pode realizar-se a partir da 10ª semana de gestação (1º trimestre).

MAIOR FIABILIDADE

É o teste **NÃO INVASIVO** mais avançado para deteção de trissomia fetal.

Apresenta uma sensibilidade próxima de 100% e SEM RISCOS para a Mãe ou para o Feto.



Grupo LABCO:

GDPN - Genética Médica e Diagnóstico Pré-Natal
PROFESSOR DOUTOR SÉRGIO CASTEDO • Porto • Tel.: 226 093 273

Laboratórios de Análises Clínicas

CLINOVA • Torres Novas • Tel.: 249 823 681
DR. CASTRO FERNANDES • Funchal • Tel.: 291 003 301
DR. DAVID SANTOS PINTO • Lisboa • Tel.: 217 216 060
DR. DÉLIO MORGADO • Setúbal • Tel.: 265 528 000
DR. FERNANDO TEIXEIRA • Lisboa • Tel.: 213 587 400
DR. FLAVIANO GUSMÃO • Évora • Tel.: 266 759 590
DRA. GRAÇA NUNES • Pedroso • Tel.: 227 860 740
DR. J. MARINHEIRA MONTEIRO • Porto • Tel.: 222 087 614
DR. JOÃO RIBEIRO • Maia • Tel.: 229 483 824
DRA. SUSANA ROSAS • Leiria • Tel.: 244 815 444
ENDOCLAB • Porto • Tel.: 223 392 030
GENERAL-LAB • Lisboa • Tel.: 210 303 200
GERMILAB • Cascais • Tel.: 214 824 130
GNÓSTICA • Faro • Tel.: 289 821 002
LAC COVILHÃ • Covilhã • Tel.: 275 323 968
LPC • Faro • Tel.: 289 805 769

Fale com o seu médico assistente

Coloque-nos as suas questões

808 303 203

www.labco.pt

LABCO
Quality Diagnostics

LABCO
Quality Diagnostics

Teste de Deteção
da Síndrome de Down
e outras Trissomias mais Comuns

**SEM
RISCOS**
PARA A MÃE
OU PARA O FETO

Harmony™
PRENATAL TEST



Teste Pré-Natal Harmony™

Simple, preciso e seguro

O teste pré-natal Harmony™ é uma análise não invasiva que detecta as trissomias fetais mais comuns a partir das 10 semanas de gravidez. Baseia-se na análise de ADN fetal presente no sangue materno.

O QUE É UMA TRISSOMIA?

Os seres humanos têm 23 pares de cromossomas, constituídos por ADN e proteínas que transportam a informação genética.

A trissomia é uma anomalia cromossômica que se deve à presença de três cópias de um cromossoma, em vez das habituais duas.

A trissomia 21 ou Síndrome de Down é a mais frequente. A Síndrome de Down está associada a atraso mental leve a moderado, pode ainda causar defeitos cardíacos congénitos, entre outras malformações. Na ausência de qualquer tipo de rastreio, calcula-se que aproximadamente 1 em cada 700 bebés nascerá com trissomia 21.

A trissomia 13 ou Síndrome de Patau e a trissomia 18 ou Síndrome de Edwards são mais raras, estando associadas a uma taxa elevada de aborto espontâneo. Os bebés nascidos com uma destas trissomias têm frequentemente malformações congénitas graves e uma esperança de vida reduzida. Na ausência de qualquer tipo de rastreio, calcula-se que aproximadamente 1 em cada 5.000 bebés nascerá com trissomia 18 e 1 em 16.000 com trissomia 13.

VANTAGENS DO TESTE PRÉ-NATAL HARMONY™

- Avalia o risco das **três** trissomias fetais mais comuns.
- Ao contrário de outros exames pré-natais, **não representa qualquer risco para a mãe ou para o feto**, pois realiza-se através de uma **amostra de sangue da grávida**.
- **Maior precisão que o rastreio bioquímico** para a deteção das três trissomias.
- É o teste **não invasivo** de deteção de trissomias **com mais estudos científicos** independentes e o **único avaliado na população em geral**.



É um exame simples, preciso e seguro para a Mãe e para o Feto

QUEM DEVE FAZER O TESTE PRÉ-NATAL HARMONY™?

Está indicado em mulheres grávidas a partir da 10ª semana de gestação.

Harmony é um teste de rastreio, que o seu médico assistente poderá aconselhar, em função da sua situação particular e história clínica.

Atualmente, o teste ainda não é aplicável a gravidezes múltiplas (gémeos).

SIGNIFICADO DOS RESULTADOS

Baixo risco: tem uma probabilidade superior a 99% de não ter um bebé com Síndrome de Down ou uma das outras trissomias estudadas.

Alto risco: o seu médico irá informá-la sobre qual dos exames de diagnóstico invasivo deverá realizar, para confirmar se o feto tem alguma destas condições.