

**Analiza tu ADN hoy para un mañana
más saludable.**

Calidad. Servicio. Salud.

Genyca

C/ Alegría 18, Majadahonda
28220 Madrid, España
www.genyca.es

info@genyca.es
(+34) 91 634 61 06



NIDA

ESTUDIO PRENATAL NO INVASIVO

Qué es NIDA?

NIDA es un **estudio prenatal innovador** que permite detectar de manera no invasiva la presencia de aneuploidías en el feto. Analiza el ADN fetal presente en la sangre materna y permite obtener información del número de copias de los cromosomas 21, 13, 18, X e Y la presencia de micro deleciones. Los cambios en la cantidad de ADN, tanto aneuploidías como deleciones, suelen caracterizarse por causar retraso mental y anomalías multiorgánicas, así como una alta tasa de muerte perinatal. El riesgo de aneuploidías cromosómicas aumenta con la edad de la madre.



Estudio prenatal NIDA

NIDA es un **análisis prenatal no invasivo** seguro, sencillo y fiable. Analiza el ADN fetal libre en sangre periférica materna para detectar aneuploidías cromosómicas en el feto y permite descartar la presencia de Síndrome de Down, Síndrome de Edwards y Síndrome de Patau, entre otros.

¿Quién debe nacerse NIDA?

Mujeres embarazadas que quieran detectar las aneuploidías y deleciones más comunes en el feto o con embarazos de alto riesgo. NIDA también es válido en casos de embarazos gemelares o donación de óvulos.

Nuestro estudio genético es...

NO INVASIVO. Seguro, evitando amniocentesis innecesarias.

SIN RIESGO. Para el feto ni para la madre.

FIABLE. Detección probada del 99,5%.

SENCILLO. Sólo se necesitan 10 ml de sangre periférica materna.

ANTICIPADO. Se realiza a partir de la semana 10 gestación.

RAPIDO. El resultado está disponible en 5 - 7 días.

Procedimiento sencillo:

1.



Muestra de sangre

2.



Análisis de genes

3.



Asesoramiento genético

¿Sabías que...?

El Síndrome de Down (Trisomía 21) afecta aproximadamente a 1/800, Trisomía 18 a 1/6.000, y Trisomía 13 a 1/10.000 nacimientos