



Quando hai la tranquillità di sapere che tutto sta andando bene, puoi godere appieno di questo momento unico.

Veritas Intercontinental è *The Genome Company*, leader mondiale nel sequenziamento e nell'interpretazione del DNA.

Il team di Veritas è composto da esperti riconosciuti a livello internazionale, con oltre 20 anni di esperienza nella diagnosi prenatale e nella consulenza genetica. Pionieri nello sviluppo e nell'introduzione nella routine clinica in Europa di test prenatali non invasivi.

Fondata nel 2014 dai leader della genomica dell'Università di Harvard, Veritas è stata riconosciuta dal *MIT Technology Review* come una delle 50 *Smartest Companies* nel 2016 e 2017, da *Fast Company* come una delle aziende sanitarie più innovative nel 2018 e da *CNBC* come una delle *Disruptor 50 Companies* nel 2018 e 2019.

Dopo la nascita, Veritas continua ad offrirti la più completa assistenza per il tuo bambino:

**my
Newborn
DNA**

Il test di screening genetico che studia le malattie curabili che compaiono nei primi anni di vita.

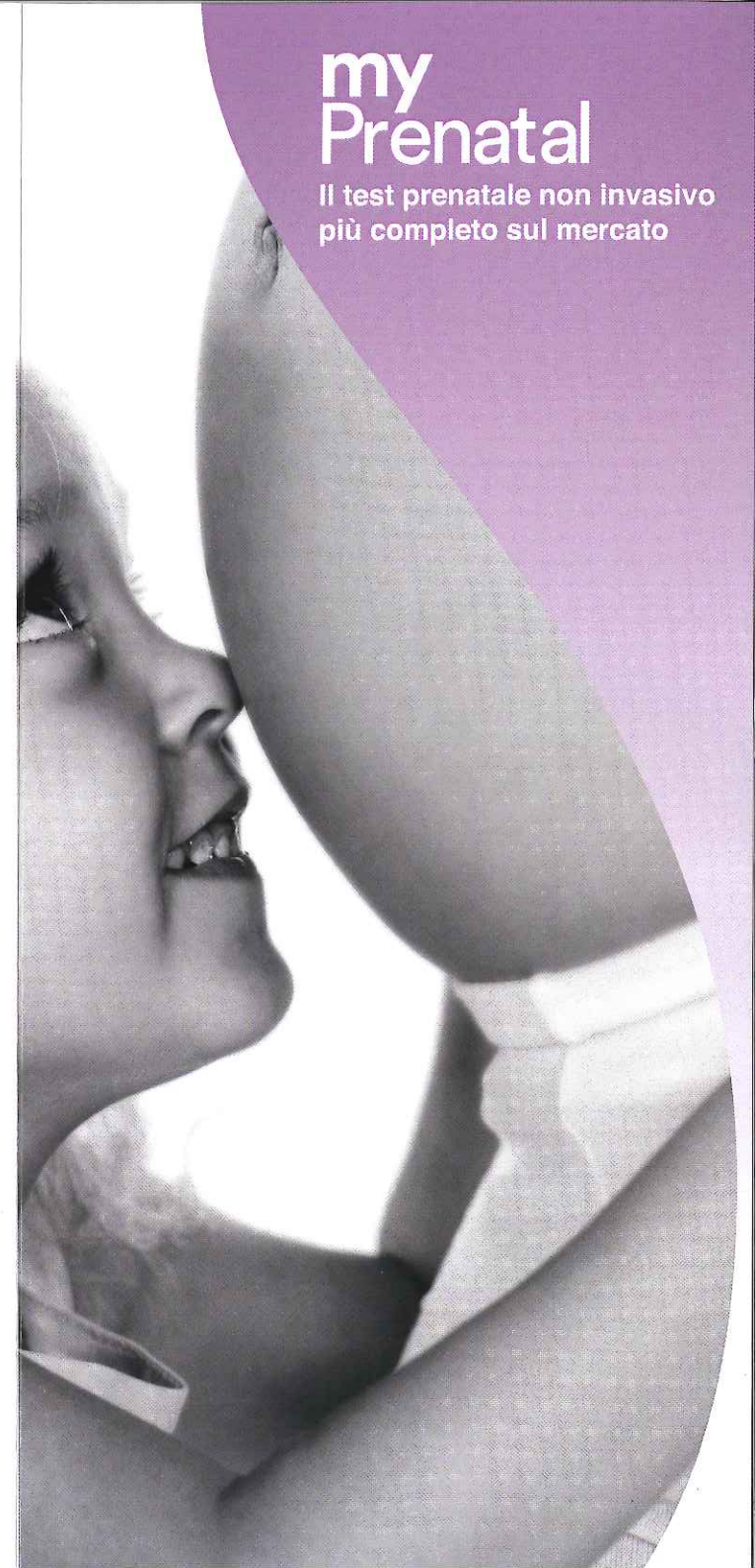


info@veritasint.com
veritasint.com



my Prenatal

Il test prenatale non invasivo
più completo sul mercato



Cos'è myPrenatal?

È un test di screening prenatale avanzato che studia le anomalie cromosomiche più frequenti: sindrome di Down, Edwards e Patau (trisomie 21, 18 e 13), insieme alle alterazioni dei cromosomi sessuali.

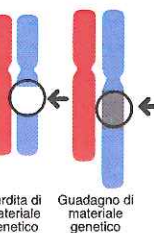
Veritas offre inoltre **myPrenatal GenomeScreen**, che consente di ampliare lo studio realizzando uno screening più completo, che include:

- **Alterazioni genetiche che interessano solo una parte di un cromosoma.**

Il DNA fetale viene analizzato per rilevare la perdita o il guadagno di grandi frammenti di DNA, che spesso causano, tra gli altri, disturbi come il ritardo dello sviluppo cognitivo.

- **Alterazioni nel numero totale di cromosomi.**

Questa opzione permette di estendere l'analisi al resto dei cromosomi fetali, includendo così le alterazioni meno frequenti nel numero di cromosomi, per lo più legate alla perdita fetale o ad altre anomalie strutturali.



myPrenatal, all'avanguardia in tema di salute prenatale

Il test analizza il DNA fetale libero con la **tecnologia più avanzata**, fornendo una **maggiore affidabilità e più informazioni rispetto ad altri test di screening prenatale**.



Prelievo di sangue materno



Spedizione immediata al laboratorio



Risultati in 5 giorni lavorativi

myPrenatal



Analisi genetica

myPrenatal è il più avanzato test di screening prenatale



Completo

myPrenatal valuta il rischio di ulteriori gravi malattie che colpiscono la salute del neonato.



Facile e Sicuro

Con un semplice prelievo di **sangue materno**, **nessun rischio** per la madre e per il futuro bambino.



Preciso

Maggiore precisione rispetto allo screening combinato, riducendo le procedure invasive non necessarie.



Rapido

Risultati in **5 giorni lavorativi**.



Qualità

Il test viene eseguito interamente nei **nostri laboratori in Europa** da un team con una vasta esperienza ed è a marcatura CE-IVD.

myPrenatal

Opzioni disponibili

A chi è destinato?

- A ogni donna incinta, a partire dalla decima settimana di gravidanza.
- Può essere eseguito in gravidanze singole e gemellari.
- Adatto a gravidanze con riproduzione assistita, anche in caso di donazione di gameti.



Gravidanza singola

myPrenatal

Trisomia 21 + Trisomia 18 + Trisomia 13 + Sesso fetale + Alterazioni dei cromosomi sessuali X e Y



Gravidanza gemellare

myPrenatal

Trisomia 21 + Trisomia 18 + Trisomia 13 + Determinazione della presenza del cromosoma Y

Gravidanza singola e gemellare

myPrenatal GenomeScreen

Perdita o guadagno di grandi frammenti di DNA* + Alterazioni in tutti i cromosomi

* Frammenti maggiori di 7 megabasi.