

	PRENATEST LifeCodexx/NEG Németország/Magyarország	NIFTY PRO BGI Hong Kong	PANORAMA Natera USA
Kromoszómák számbeli eltéréseinek vizsgálata	A magzat teljes kromoszómaállományát vizsgálja: Down-, Patau és Edwards- szindróma (1-22 kromoszómák és nemi kromoszómák), illetve célzottan a Downszindróma kimutatása új, qPCR technológia	Down-, Patau- és Edwards- szindróma, illetve a 9-es, 16-os, 22-es triszómiák	Down-, Patau- és Edwards- szindróma, illetve Triploidia
Nemi (ivari) kromoszómákat érintő rendellenes- ségek vizsgálata	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma (alapár tartalmazza)	Klinefelter-, Turner-, Jacob-, Tripla X szindróma (alapár tartalmazza)
Deléció/ duplikációs szind- róma vizsgálata	DiGeorge szindróma	84 féle deléció/duplikációs szindróma (alapár tartalmazza)	Cri-du-Chat, Prader-Willi, Angelman, DiGeorge, 1p36

Monogénes rendellenességek vizsgálata	nem vizsgál	nem vizsgál	nem vizsgál
Magzat nemének vizsgálata	igen (kérésre vizsgálható, betöltött 12. hét után közölhető)	igen (kérésre vizsgálható, betöltött 12. hét után közölhető)	igen (kérésre vizsgálható, betöltött 12. hét után közölhető)
Magzati és anyai DNS megkülönböztetése	nem	nem	igen
Milyen információkat tartalmazhat a vizsgálat eredménye?	- magas kockázatot jelölő teszteredmény esetén genetikus szakorvossal történő konzultáció is javasolt, illetve -amennyiben a várandós kéri- a teszt eredményét egy diagnosztikus vizsgálattal lehetséges megerősíteni, vagy kizárni (például magzatvíz mintavétellel), amelyet a Központunk szervez meg ingyenesen.	- magas kockázatot jelölő teszteredmény esetén genetikus szakorvossal történő konzultáció is javasolt, illetve - amennyiben a várandós kéri- a teszt eredményét egy diagnosztikus vizsgálattal lehetséges megerősíteni, vagy kizárni (például magzatvíz mintavétellel), amelyet a Központunk szervez meg ingyenesen.	- magas kockázatot jelölő teszteredmény esetén genetikus szakorvossal történő konzultáció is javasolt, illetve -amennyiben a várandós kéri- a teszt eredményét egy diagnosztikus vizsgálattal lehetséges megerősíteni, vagy kizárni (például magzatvíz mintavétellel), amelyet a Központunk szervez meg

			ingyenesen.
	- Amennyiben nincs eredmény: Az esetek elenyésző részében (0,1% alatt) a teszt nem ad értékelhető eredményt, ekkor ismételt mintavétel szükséges, amit ingyenesen végzünk el.	- Amennyiben nincs eredmény: Az esetek elenyésző részében (0,1% alatt) a teszt nem ad értékelhető eredményt, ekkor ismételt mintavétel szükséges, amit ingyenesen végzünk el.	- Amennyiben nincs eredmény: Az esetek elenyésző részében (0,1% alatt) a teszt nem ad értékelhető eredményt, ekkor ismételt mintavétel szükséges, amit ingyenesen végzünk el.
Mikortól lehet a tesztet elvégeztetni?	9. héttől-20. hétig	9. héttől-20. hétig	9. héttől-20. hétig
A teszt elvégzésének javasolt ideje (terhességi hét)	12. hét után, összekötve az első trimeszteri kiterjesztett szűréssel- a 20. hétig	12. hét után, összekötve az első trimeszteri kiterjesztett szűréssel- a 20. hétig	12. hét után, összekötve az első trimeszteri kiterjesztett szűréssel- a 20. hétig

Ikerterhesség esetén	A magzat teljes kromoszómaállományát vizsgálja: Down-, Patau és Edwards-szindróma (1-22 kromoszómák és nemi kromoszómák), illetve célzottan a Down-szindróma kimutatása új, qPCR technológiával. Y kromoszóma meghatározás.	Down-, Patau- és Edwards-szindrómák szűrése, Y kromoszóma meghatározás	Megállapítja, hogy egy vagy kétpetējűek, egypetējűeknél számbeli eltéréseket, nemeket és DiGeorge szindrómát, kétpetējűeknél csak a testi kromoszómák számbeli eltéréseit és a nemeket
Heparinos véralvadásgátlók– Heparin, Clexane, Fraxiparine, Fragmin P – használata esetén mi a teendő?	minimum 24 óra teljen el az utolsó véralvadásgátló beadása és a vérvétel között!	minimum 24 óra teljen el az utolsó véralvadásgátló beadása és a vérvétel között!	minimum 24 óra teljen el az utolsó véralvadásgátló beadása és a vérvétel között!
Kiknél nem végezhető el a teszt?	Trigemini várandósságnál	Trigemini várandósságnál, ha az anya korábban csontvelő-átültetésen esett át	Olyan terheség esetén, ha az anya korábban csontvelő-átültetésen esett át, illetve olyan ikerterhességben, amelyben donortól származik a beültetett petesejt.

Mikor kapja kézhez a teszt eredményét?	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 8 munkanap elteltével	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 8 munkanap elteltével	A vérminta laboratóriumba történő beérkezését követő 7-10 munkanap elteltével
Elérhetőségek	www.prenatest.hu	www.nifty-teszt.hu	www.panoramateszt.hu