

# El informe indica si se ha detectado o no alguna de las alteraciones analizadas

Si se detecta una alteración, es necesaria una confirmación mediante amniocentesis o biopsia corial.

**Igenomix**<sup>®</sup>  
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

## El test NACE<sup>®</sup> PASO A PASO

1. Llama al (55) 2623 0433 para informarte y pedir el test. Consulta con tu ginecólogo.
2. Realiza la extracción de sangre.
3. Igenomix recoge y traslada la muestra al laboratorio.
4. Resultados en 7 días hábiles desde la recepción de la muestra en Igenomix.



**(55)26230433** De lunes a viernes de 8:30 a 7 h.

[www.igenomix.mx](http://www.igenomix.mx)

# NACE

Non-invasive  
Prenatal Test  
by **Igenomix**<sup>®</sup>

El test prenatal no invasivo para la tranquilidad de las futuras mamás.

Ahora Nace 24  
con resultados en  
**12**  
Días hábiles

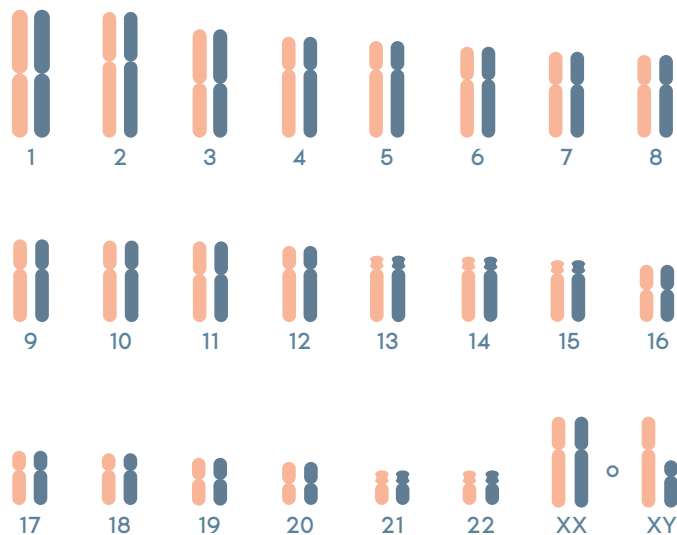
**Igenomix**<sup>®</sup>  
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

**NACE®** es una prueba prenatal no invasiva, completamente segura para ti y para tu bebé.

Emplea la última tecnología en secuenciación que analiza el ADN fetal para detectar anomalías cromosómicas.

- Mucho más fiable que el cribado combinado.
- Reduce en aproximadamente un 90% las amniocentesis innecesarias.

Cada célula del ser humano contiene 23 pares de cromosomas.



Cuando falta o sobra algún cromosoma aparecen problemas de salud y de desarrollo.



**No invasivo y sin riesgos.**

A partir de la **semana 10**.

**Realizado** íntegramente en México.

**Asesoramiento genético personalizado** pre y post test a petición del médico.

**Tasa de informatividad más alta del mercado.**

Resultados obtenidos en el 99.9% de las muestras analizadas.

**Estimación de la Fracción Fetal.**

Plataforma con mayor profundidad de análisis ofreciendo resultados incluso con fracciones fetales inferiores al umbral establecido por otros laboratorios (4%).

**NACE®** detecta anomalías en los cromosomas 21, 18, 13 y las anomalías más comunes de los cromosomas sexuales (X e Y).

**NACE® 24** analiza la totalidad de los cromosomas.

**NACE® 24 Ampliado** analiza los 24 cromosomas, e identifica microdeleciones relacionadas con 6 síndromes genéticos importantes.

	NACE®	NACE® 24	NACE® 24 Ampliado
Síndrome de Down	✓	✓	✓
Síndrome de Edwards	✓	✓	✓
Síndrome de Patau	✓	✓	✓
Cromosomas sexuales	✓	✓	✓
Resto de los 24 cromosomas		✓	✓
Microdeleciones			✓
<b>Plazo de entrega de resultados</b>	<b>7 días</b>	<b>7 días</b>	<b>12 días</b>

**Cromosomas sexuales:**

Síndrome de Turner (45, X)  
 Síndrome de Klinefelter (XXY)  
 Síndrome XYY  
 Trisomía X

Análisis de los cromosomas sexuales no válido en gestaciones gemelares.

**Microdeleciones**

Síndrome DiGeorge  
 Síndrome de Angelman\*  
 Síndrome de Maullido de gato  
 Síndrome Deleción 1p36  
 Síndrome de Prader-Willi\*  
 Síndrome de Wolf-Hirschhorn

\* La región de microdeleción es la misma región para los síndromes de Angelman y Prader-Willi (15q11.2). El test NACE® 24 Ampliado no distingue entre estos dos síndromes. Se requiere una prueba adicional para confirmar.