

Ciąża po poronieniu

Dlaczego warto zrobić badania prenatalne?



Sprawdź **bezpiecznie**
zdrowie swojego dziecka
i **odzyskaj spokój**



Badania prenatalne w ciąży po poronieniu

Badania prenatalne pozwalają **zbadać dziecko przed urodzeniem** w kierunku najczęściej występujących trisomii (w tym zespołu Downa) oraz wielu innych chorób genetycznych. **Najczęściej przynoszą spokój**, gdyż nie wykrywają żadnych nieprawidłowości i **rodzice zyskują wiedzę, że dziecko rozwija się prawidłowo.**

Rodzice, którzy doświadczyli poronienia, często **obawiają się kolejnej straty.**

Wiąże się to ze stresem, niekorzystnie oddziałującym na ciążę i rozwijające się dziecko.

Statystyki wskazują, że choroby genetyczne mogą być przyczyną do **80% poronień.**

dla
spokojnej
ciąży

50%
do **80%**

„Od 50 do 80% zarodków poronionych w 1. trymestrze wykazuje nieprawidłowości chromosomowe, z których najczęstszymi są aberracje liczby chromosomów” [1]”

Większość przypadków **poronień samoistnych jest spowodowanych chorobami genetycznym dziecka**, takimi jak zespół Downa, zespół Edwardsa i Patau. Takie choroby najczęściej **powstają losowo**, rodzice nie mają na nie wpływu i nie powtarzają się w kolejnych ciążach. Niezależnie od tego, czy choroby genetyczne płodu zostały zidentyfikowane w badaniu po poronieniu, czy nie, zrozumiałe są obawy rodziców związane z kolejną ciążą. Aby **sprawdzić zdrowie dziecka i odzyskać spokój**, warto więc wykonać badania prenatalne.

Źródła: [1] Skrzypczak, B. Kwinecka-Dmitriew, M. Zakrzewska, A. Latos-Bieleńska, Czy i jak często aberracje chromosomowe zarodków powtarzają się w kolejnej ciąży?, „Ginekologia Polska” 2010, 81 (9) [2] Rekomendacje Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące postępowania w zakresie diagnostyki prenatalnej (Kwiecień 2009)

Wskazania do badań prenatalnych

- Wystąpienie w poprzednich ciążach **trisomii 21** (odpowiedzialnej za zespół Downa), anomalii chromosomowych lub aberracji chromosomowych,
- Wystąpienie translokacji chromosomowych lub mozaicyzmu chromosomowego u rodziców.
- Wiek matki **powyżej 35 roku życia**,
- Wystąpienie **choroby genetycznej** w rodzinie.



*Chociaż istnieją szczególne wskazania do wykonania badań prenatalnych, to należy podkreślić, że Polskie Towarzystwo Ginekologiczne zaleca, by **każda przyszła mama wykonała przesiewowe badania prenatalne** na obecność najczęściej spotykanych aberracji chromosomowych i wad rozwojowych. [2]*

Które badania prenatalne w ciąży po poronieniu wykonać?

W pierwszej kolejności wykonuje się zwykle badania prenatalne **przesiewowe** – pozwalają one oszacować ryzyko występowania chorób wrodzonych i są jednocześnie **bezpieczne (nie wiążą się z ryzykiem poronienia)**.

Dopiero w przypadku wykrycia nieprawidłowości, pacjentce proponuje się **badania diagnostyczne (inwazyjne)**, takie jak np. amniopunkcja.

Obecnie rodzice mogą wykonać nowoczesne przesiewowe **badanie prenatalne wykonywane z krwi - test NIFTY pro**. Charakteryzuje się wysoką czułością, porównywalną do czułości amniopunkcji.

Źródła: [2] Skrzypczak, B. Kwinecka-Dmitriew, M. Zakrzewska, A. Latos-Bieleńska, Czy i jak często aberracje chromosomowe zarodków powtarzają się w kolejnej ciąży?, „Ginekologia Polska” 2010, 81 (9) [2] Rekomendacje Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące postępowania w zakresie diagnostyki prenatalnej (Kwiecień 2009)

Test NIFTY pro - nieinwazyjny test prenatalny z krwi już od 10 tygodnia ciąży

Test NIFTY pro to przesiewowe badanie prenatalne, które z **czułością ponad 99%** bada dziecko w kierunku zespołu Downa, zespołu Edwardsa, zespołu Patau, chorób związanych z nieprawidłowościami chromosomów płci, a także w kierunku mikrodelecji i mikroduplikacji (np. zespół DiGorge'a). W sumie zakres badania obejmuje aż 94 choroby. Test NIFTY pro jest zupełnie **bezpieczny dla dziecka** i nie wiąże się z ryzykiem poronienia. Do badania pobiera się **krew matki**, jak do standardowego badania krwi. Izolowane jest z niej **wolne płodowe DNA (cffDNA)**, które jest następnie analizowane z wykorzystaniem nowoczesnej metody Sekwencjonowania Nowej Generacji, co pozwala na uzyskanie bardzo wysokiej czułości badania.

**Bezpieczny
dla dziecka**

Kiedy wykonać test NIFTY pro?

- W każdej ciąży, w której matka chciałaby bezpiecznie i w szerokim zakresie zbadać dziecko jeszcze przed narodzeniem.
- Gdy standardowe badania prenatalne przesiewowe (np. test PAPP-a) wskazują na nieprawidłowości, które mogą sugerować chorobę genetyczną dziecka.
- Gdy zalecana jest amniopunkcja z uwagi na podejrzenie zespołu Downa, Edwardsa czy Patau.
- W sytuacji **wystąpienia choroby genetycznej w poprzedniej ciąży.**
- **W ciąży po in vitro.**



Test NIFTY pro mimo, że jest badaniem przesiewowym, **może pozwolić uniknąć badań inwazyjnych.** Dzięki swojej wysokiej czułości jego negatywny (prawidłowy) wynik może pomóc podjąć decyzję, czy amniopunkcja faktycznie jest konieczna.

Dlaczego warto wykonać **test NIFTY pro**?

5MLN

Wiarygodność i pewność – ponad 5 000 000 testów NIFTY wykonanych na całym świecie i szeroka walidacja kliniczna, wysoka czułość ponad 99%



Bezpieczeństwo – do testu pobiera się krew matki, jak do zwykłego badania krwi



Wczesna wykrywalność – test można wykonać już w 10 tygodniu ciąży



Dostępność – badanie wykonywane jest na terenie całej Polski w placówkach i w domu – organizujemy wizyty domowe w każdej lokalizacji w Polsce



Szybki wynik – do 10 dni roboczych od momentu dotarcia próbek do laboratorium



Szeroki zakres – zakres badania obejmuje aż 94 nieprawidłowości



Ubezpieczenie – obejmujące zwrot kosztów diagnostyki prenatalnej w przypadku wyniku pozytywnego oraz wysokie odszkodowanie w przy wyniku fałszywie negatywnym

i

Dowiedz się więcej o teście NIFTY pro:
<https://badanienifty.pl/test-nifty-pro/>

testDNA 
laboratorium badań DNA

NIFTY pro
NON-INVASIVE FETAL TRISOMY TEST

Zapytaj o test NIFTY pro lub umów badanie 7 dni w tygodniu



Tel. **533 090 626**



Bezpłatny czat na stronie: **badanienifty.pl**



E-mail: **info@badanienifty.pl**



Rejestracja online: **badanienifty.pl/rejestracja**



Facebook: **www.facebook.com/testDNApolska**

Test NIFTY pro możesz zrobić w jednej
z **200 autoryzowanych placówek**
testDNA Laboratorium Sp. z o.o. oraz w domu.
Zadzwoń do nas i zapytaj o wizytę domową
pielęgniarki.

Szybkie terminy i raty!

Sprawdź opinie na
www.badanienifty.pl



Wykonaj badanie
NIFTY pro w jednej
z **200 autoryzowanych**
przychodni lub w domu

(533 090 626

NIFTY pro
NON-INVASIVE FETAL TRISOMY TEST

testDNA 
laboratorium badań DNA

Bezpłatne konsultacje: tel. **533 090 626**

Więcej informacji: **info@badanienifty.pl** | **www.badanienifty.pl**