

PraenaTest

Der PraenaTest® dient der risikofreien Bestimmung einer Trisomie 21 (Down-Syndrom) aus dem Blut der Mutter.

Der Test stellt damit eine risikofreie Alternative zu herkömmlichen invasiven Untersuchungsmethoden, wie z. B. der Fruchtwasseruntersuchung dar.

Die Schwangere sollte sich in der 12. Woche der Schwangerschaft oder darüber befinden.

Das Verfahren

Es handelt sich dabei um eine nicht-invasive Pränataldiagnostik (NIPD) an fetaler (kindlicher) DNA (Erbsubstanz), die aus mütterlichem Blut gewonnen wird.

Sie ersetzt damit für die Fragestellung einer Trisomie 21 das bisherige Ersttrimesterscreening (ETS; First-Trimester-Screening) und die Amniozentese (Fruchtwasseruntersuchung).

Ihr Nutzen

Der PraenaTest® ermöglicht eine risikofreie Bestimmung einer Trisomie 21 (Down-Syndrom) aus dem Blut der Mutter.