

INFORMATIVA PER MEDICO SPECIALISTA E UTENTE AI TEST PRENATALI NON INVASIVI (NIPT)

Gentile Medico e gentile Utente,

il test prenatale è un test di screening non invasivo che analizza il DNA fetale libero nel sangue della madre tramite "sequenziamento massivo parallelo del DNA" per stimare il rischio di specifiche anomalie cromosomiche nel feto. Il DNA fetale libero è circolante nel sangue materno proviene dalla placenta che nel 98% dei casi è identico al DNA del feto.

Quali sono le condizioni per accedere al test?

Per poter accedere al test le pazienti devono trovarsi almeno alla decima settimana di gestazione (10 settimane + 0 giorni) e la gravidanza deve essere con feto singolo o gemellare (1 o 2 feti) a seguito di concepimento naturale o fecondazione in vitro (FIV), incluse le gravidanze dopo ovodonazione.

Chi NON può accedere al test?

Non possono accedere le gestanti con più di due feti.

Come posso richiedere l'esecuzione del test presso la Friuli Coram Srl?

La richiesta del test può essere fatta previa prenotazione dello stesso online, tramite mail o telefonicamente contattando il call center (0432-585211).

Ci sono documenti che devono essere compilati prima dell'esecuzione del prelievo?

Sì, prima di presentarsi per l'esecuzione del prelievo Medico e Utente sono obbligatoriamente tenuti a compilare e firmare i seguenti documenti:

- CONS_INF20 Consenso informato genetico generico rev.0 (1)
- CONS_GEN15 NEOBONA Rev. 0

Tali documenti dovranno essere consegnati, correttamente compilati e firmati, al personale infermieristico il giorno del prelievo.

Dove posso trovare i documenti da compilare per poter accedere alla prestazione?

I documenti sono scaricabili dal sito Coram oppure potete richiedere di inviarli tramite mail scrivendo ad accettazione@coram.it.

Quali sono le tipologie di test prenatali che possono essere richieste presso la Friuli Coram Srl?

Nella seguente tabella sono elencati i test che possono essere richiesti presso la Friuli Coram Srl, con il dettaglio della tipologia di ricerca effettuata e le caratteristiche analitiche.

NB: per il test “Neobona Advanced + Carrier test”, è necessario segnalare sul modulo “CONS_GEN15 NEOBONA Rev. 0” la voce con codice 1502 e segnalare in fase di accettazione che si vuole accedere alla prestazione “Neobona Advanced + Carrier test”

| TEST | TIPO DI RICERCA |
|--|---|
| NEOBONA ADVANCED [cod. 1502]+ CARRIER TEST | Su cellule fetali: Trisomie 21, 18, 13, Anomalie cromosomi sessuali X e Y (sensibilità 99%) Su cellule materne: analisi premutazione sindrome X-Fragile, Fibrosi cistica 88 mutazioni, ricerca delezione gene SMN1 (atrofia muscolare spinale) |
| NEOBONA ADVANCED PRENATAL TEST [cod. 1502] | Su cellule fetali: Trisomie 21, 18, 13, Anomalie cromosomi sessuali X e Y (sensibilità 99%) |
| NEOBONA PRENATAL TEST (T21, T18, T13) [cod. 1501] | Su cellule fetali: Trisomie 21, 18, 13 (sensibilità 99%) |

Il Responsabile del laboratorio analisi

Dott. Mattia Olivier



FRIULI CORAM S.r.l.
Dir. San. Dott. Gianluca Rampino Cordaro

Istituzione Sanitaria Privata Accreditata:
Cardiologia, Dermatologia,
Diagnostica per Immagini,
Endocrinologia/Diabetologia,
Medicina dello Sport e Medicina di Laboratorio
Decreto n° 3748/GRFVG del 10/06/2022
Aut. San.: Ordinanza n. 23 del 22/12/2016
e Ordinanza n. 24 del 01/06/2018 ASUIUD.

Via T. Ciconi, 10 (piano terra - 1° piano) 33100 Udine
tel. 0432 585211 fax 0432 585250
P.IVA, C.F., Iscr. Reg. Imp. 00268100302
Cap. Soc. € 123.200,00 I.V.
e-mail: info@coram.it