



Sicuro e affidabile



Dalla 10a settimana



Rapido e non invasivo



Rivela il sesso del feto



Colloquio gratuito con genetista



A chi è rivolto

- A tutte le gestanti
- Gravidanze singole o gemellari
- Concepimento naturale o con tecniche di fecondazione assistita

Particolarmente indicato se

- Età materna avanzata >35 anni
- Screening primo/secondo trimestre positivo
- Controindicazioni alla diagnosi prenatale invasiva
- Quadro ecografico suggestivo di anomalie
- Anamnesi personale/familiare



La missione di NextVita è quella di offrire alle future mamme la tranquillità che meritano, fornendo informazioni accurate e affidabili sulla salute del loro bambino in modo sicuro e non invasivo.

CONTATTI

Telefono - WhatsApp

340-9495455

E-mail

info@nextvita.com

Sito web

www.nextvita.com

Social Media

@nextvitadna

*Scopri il futuro del tuo
bambino con la massima
serenità!*



NextVitaDNA è un'azienda leader nel campo della diagnostica prenatale, specializzata in test DNA fetale non invasivi.



Cos'è un Test DNA fetale non invasivo?

Per determinare se il feto è portatore di malattie genetiche si esegue un esame di diagnosi prenatale, non invasivo, attraverso un esame del sangue della madre chiamato

Test del DNA Fetale o Test Genetico

Prenatale o NIPT



Test Prenatale Non Invasivo

Il nostro test analizza i frammenti di DNA fetale presenti nel sangue materno per valutare il rischio di specifiche anomalie cromosomiche, senza alcun rischio per il feto.



Per Chi è Indicato

Il test è consigliato a tutte le donne in gravidanza, a partire dalla 10a settimana, che desiderano conoscere in anticipo la salute cromosomica del feto.

Come Funziona

Il processo è semplice:
Un prelievo di sangue dalla madre.
L'analisi del campione nel nostro laboratorio specializzato.
La consegna dei risultati in pochi giorni lavorativi.

I TEST NextVita

Accreditamento secondo i requisiti UNI EN ISO 15189:2013

Rispetta il regolamento (UE) 2017/746 (CE-IVD)

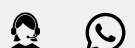
NextVita DNA	Vita Base **	Vita X-Y	Vita Genome-Screen	Vita Karyo **	Vita Plus
Trisomia 21 Sindrome di Down	●	●	●	●	●
Trisomia 18 Sindrome di Edwards	●	●	●	●	●
Trisomia 13 Sindrome di Patau	●	●	●	●	●
Identificazione del sesso *	●	●	●	●	●
Cromosomi sessuali (X-Y) *		●	●	●	●
Delezioni e duplicazioni			●	●	●
Anomalie cromosomiche rare				●	●
Microdelezioni genetiche				●	●
Malattie Autosomiche Recessive					●

(*) Non vengono analizzate in caso di gravidanza gemellare

(**) Vengono analizzate anche in caso di gravidanza gemellare

Sicuro e Affidabile

Con un semplice prelievo di sangue materno, il test è completamente sicuro per mamma e bambino, offre un'accuratezza superiore al 99% per le principali trisomie.



Prenota telefono o WhatsApp

340-9495455

Cosa rileva

Il test rileva le più comuni trisomie, come la sindrome di Down (Trisomia 21), la Sindrome di Edwards (Trisomia 18) e la Sindrome di Patau (Trisomia 13), oltre alle anomalie dei cromosomi sessuali.