

VeriRef® y VeriRef Gold®

Test prenatal no invasivo genómico

VeriRef® es una prueba prenatal no invasiva (NIPT) de alta precisión que detecta el riesgo de aneuploidías en los cromosomas 13, 18, 21, X e Y del feto, estudiando el ADN fetal en sangre materna. VeriRef® también informa del sexo fetal.

Para aquellos casos en los que se requiera más información, hemos desarrollado VeriRef Gold®, que detecta aneuploidías y CNVs en todos los cromosomas.

¿Por qué elegir VeriRef® y VeriRef Gold®?

- VeriRef® cuenta con la acreditación técnica UNE-EN-ISO 15189. Incluye resultados satisfactorios en el control de calidad.
- Apto para cualquier IMC, grupo étnico, fecundación invitro y donación de óvulos.
- Todo el equipamiento: plataforma, software y fungibles dotados con el marcado CE-IVD.
- Cuantifica de forma pormenorizada y muy sensible la fracción fetal de cada muestra.
- Realizado íntegramente en España, en las instalaciones de Reference Laboratory Genetics.
- En los resultados de alto riesgo, se avisa inmediatamente y se ofrece la realización de CONFIRMACIÓN GRATUITA MEDIANTE QF-PCR o CGHn Array a partir de una muestra de líquido amniótico.
- El mejor tiempo de respuesta: 3-5 días hábiles.
- Integración actualmente operativa de resultados en cualquier SIL del Laboratorio.
- Presenta la tasa más baja de no obtención de resultados:
- Tecnología: MPS-Massive Parallel Sequencing (secuenciación del genoma completo). Permitirá en el futuro incorporar nuevos desarrollos.
- Test con el mayor número de publicaciones que lo avalan (Verifi® y VeriSeq® de ILLUMINA).
- Puede realizarse a pacientes desde la semana 10ª de su gestación.
- VeriRef Gold® detecta aneuploidías y CNVs (deleciones y duplicaciones) en todos los cromosomas.

