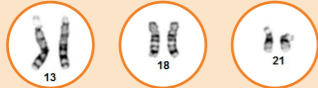


## Una solución para cada caso

Disponemos de **tres tipos** de test prenatal no invasivo **:éverli**.

### 1 **:éverli BÁSICO**

- Síndrome de Patau (Trisomía 13)
- Síndrome de Edwards (Trisomía 18)
- Síndrome de Down (Trisomía 21)



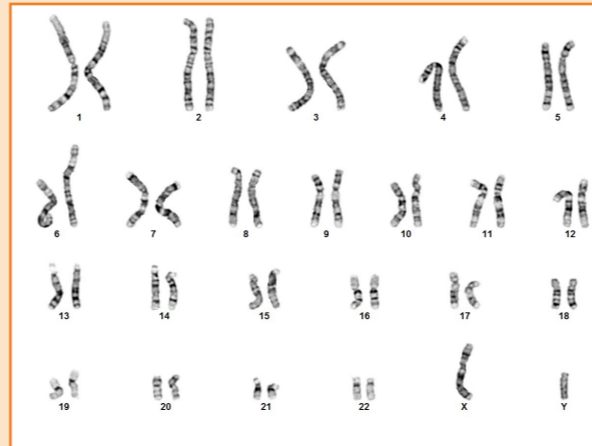
### 2 **:éverli AVANZADO**

Incluye **:éverli BÁSICO** y además las aneuploidías del par sexual (XO, XXY, XXX, XYY).



### 3 **:éverli COMPLETO**

Si quieres una mayor tranquilidad **:éverli COMPLETO** es tu test. Además de los cromosomas 13, 18, 21, X e Y, va un paso más allá, analizando **todos** los cromosomas y detectando todas las deleciones y duplicaciones  $\geq 7\text{Mb}$ .



## ¿Cuál es el test más indicado para ti?

Si tu embarazo es único puedes realizarte cualquiera de los test.

Si tienes un **embarazo gemelar** puedes realizar el **:éverli BÁSICO**.

¡En cualquiera de los casos puedes conocer el **sexo fetal** si lo deseas!



## UN SALTO HACIA EL DIAGNÓSTICO

**Eurofins Megalab** da un salto al diagnóstico con el lanzamiento del **nuevo test prenatal no invasivo CE-IVD :éverli**, el cual ofrece:

- Robustez:** gracias a la tecnología más avanzada del mercado, NextSeq 550Dx de Illumina.
- Confianza:** cuenta con el marcado CE-IVD en todo el proceso, desde el inicio hasta el final.
- Sensibilidad:** detecta desde el 2% de fracción de ADN fetal presente en la sangre materna.
- Prontitud:** se puede realizar desde la semana 10 de gestación.
- Seguridad:** al realizarse sobre sangre materna ofrece mínima invasividad.
- Rapidez:** tiempo de respuesta de 2-4 días laborables.
- Respaldo:** ante un resultado de alto riesgo **:éverli** incluye una confirmación mediante una técnica diagnóstica alternativa.