

TEST PRENATALES NO INVASIVOS (TPNI)

TEST BÁSICO	TEST AVANZADO	TEST AMPLIADO	TEST COMPLETO	TEST PLUS
ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS	ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS	ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS	ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS	ANEUPLOIDIAS CROMOSOMAS
TRISOMIAS (ANEUPLOIDIAS)	TRISOMIAS (ANEUPLOIDIAS)	TRISOMIAS (ANEUPLOIDIAS)	TRISOMIAS (ANEUPLOIDIAS)	TRISOMIAS (ANEUPLOIDIAS)
TRISOMÍA CROMOSOMA 21 (SÍNDROME DE DOWN)	TRISOMÍA CROMOSOMA 21 (SÍNDROME DE DOWN)	TRISOMÍA CROMOSOMA 21 (SÍNDROME DE DOWN)	TRISOMÍA CROMOSOMA 21 (SÍNDROME DE DOWN)	TRISOMÍA CROMOSOMA 21 (SÍNDROME DE DOWN)
TRISOMÍA CROMOSOMA 18 (SÍNDROME DE EDWARDS)	TRISOMÍA CROMOSOMA 18 (SÍNDROME DE EDWARDS)	TRISOMÍA CROMOSOMA 18 (SÍNDROME DE EDWARDS)	TRISOMÍA CROMOSOMA 18 (SÍNDROME DE EDWARDS)	TRISOMÍA CROMOSOMA 18 (SÍNDROME DE EDWARDS)
TRISOMÍA CROMOSOMA 13 (SÍNDROME DE PATAU)	TRISOMÍA CROMOSOMA 13 (SÍNDROME DE PATAU)	TRISOMÍA CROMOSOMA 13 (SÍNDROME DE PATAU)	TRISOMÍA CROMOSOMA 13 (SÍNDROME DE PATAU)	TRISOMÍA CROMOSOMA 13 (SÍNDROME DE PATAU)
	ANEUPLOIDÍAS CROMOSOMAS SEXUALES	ANEUPLOIDÍAS CROMOSOMAS SEXUALES	ANEUPLOIDÍAS CROMOSOMAS SEXUALES	ANEUPLOIDÍAS CROMOSOMAS SEXUALES
	45 X (SÍNDROME DE TURNER)	45 X (SÍNDROME DE TURNER)	45 X (SÍNDROME DE TURNER)	45 X (SÍNDROME DE TURNER)
	47,XXY (SÍNDROME KLINEFELTER)	47,XXY (SÍNDROME KLINEFELTER)	47,XXY (SÍNDROME KLINEFELTER)	47,XXY (SÍNDROME KLINEFELTER)
	47, XXX (TRIPLE X)	47, XXX (TRIPLE X)	47, XXX (TRIPLE X)	47, XXX (TRIPLE X)
	47,XYY (SÍNDROME DE JAKOB)	47,XYY (SÍNDROME DE JAKOB)	47,XYY (SÍNDROME DE JAKOB)	47,XYY (SÍNDROME DE JAKOB)
		SÍNDROMES DE MICRODELECCIÓN		SÍNDROMES DE MICRODELECCIÓN
		1. SÍNDROME DiGEORGE 22q11.2		1. SÍNDROME DiGEORGE 22q11.2
				2. OTRAS: 1P36 , Cri du Chat, Jacobsen , Prader- Willi, Angelman Wolf-Hirschhorn , Smith-Magenis , Langer-Gideon
			OTROS SÍNDROMES DE DELECCIÓN MAYORES DE 7Mb	OTROS SÍNDROMES DE DELECCIÓN MAYORES DE 7Mb
EMBARAZOS UNICOS EMBARAZOS GEMELARES FIV (ÓVULOS PROPIOS Y OVODONACIÓN9	EMBARAZOS UNICOS NO EMBARAZOS GEMELARES FIV (ÓVULOS PROPIOS Y OVODONACIÓN9	EMBARAZOS UNICOS NO EMBARAZOS GEMELARES FIV (ÓVULOS PROPIOS Y OVODONACIÓN9	EMBARAZOS UNICOS NO EMBARAZOS GEMELARES FIV (ÓVULOS PROPIOS Y OVODONACIÓN9	EMBARAZOS UNICOS NO EMBARAZOS GEMELARES FIV (ÓVULOS PROPIOS Y OVODONACIÓN9

El Test Prenatal No Invasivo está indicado para mujeres embarazadas con al menos 10 semanas de gestación y 12 para embarazo gemelaR .
En el caso de embarazos de dos fetos o gemelar, se informará del sexo fetal, siempre y cuando uno de los bebés sea un niño, o los dos bebés sean niñas.
ANEUPLIDIA: Trisomías (un cromosoma de más) o MONOSOMIAS (un cromosoma de menos). Microdeleciones: otras alteraciones cromosómicas