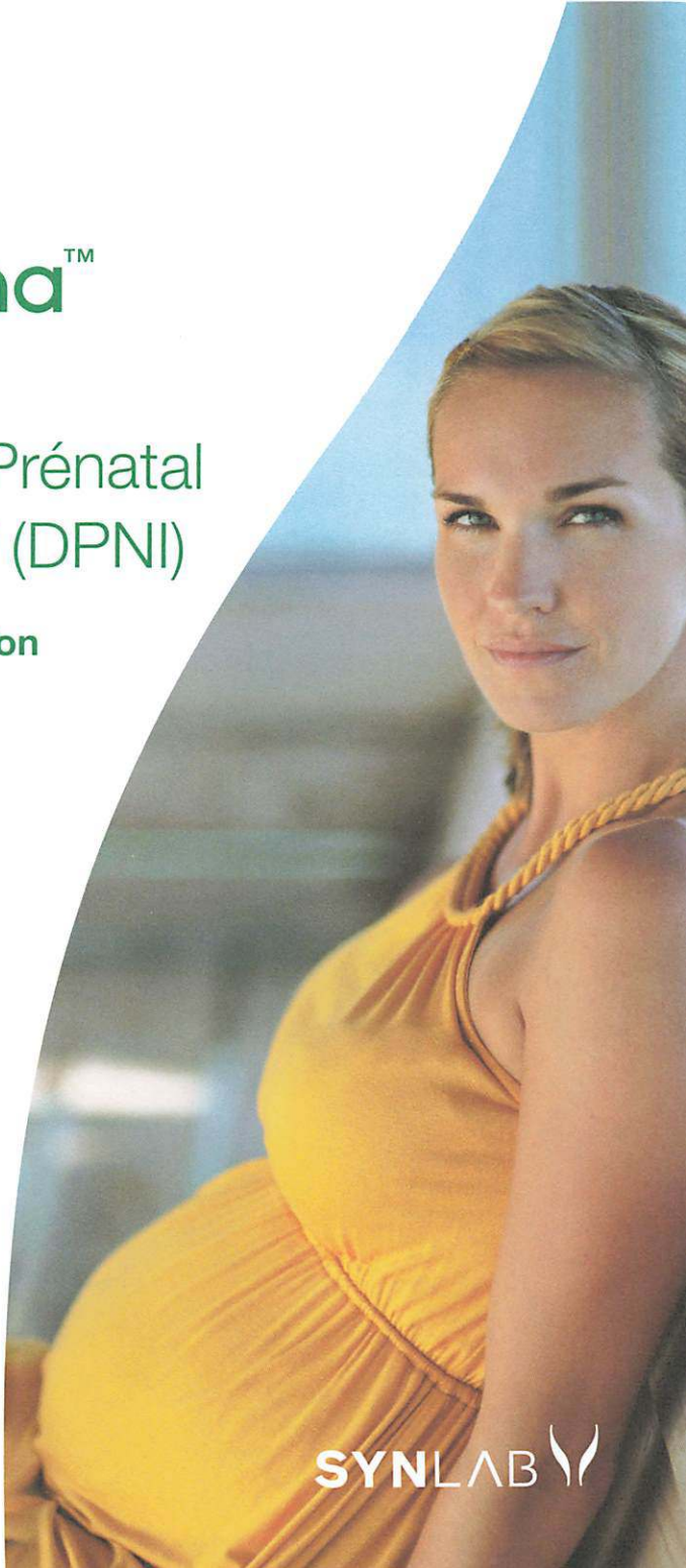


neoBona™

Dépistage Prénatal Non-Invasif (DPNI)

Nouvelle génération

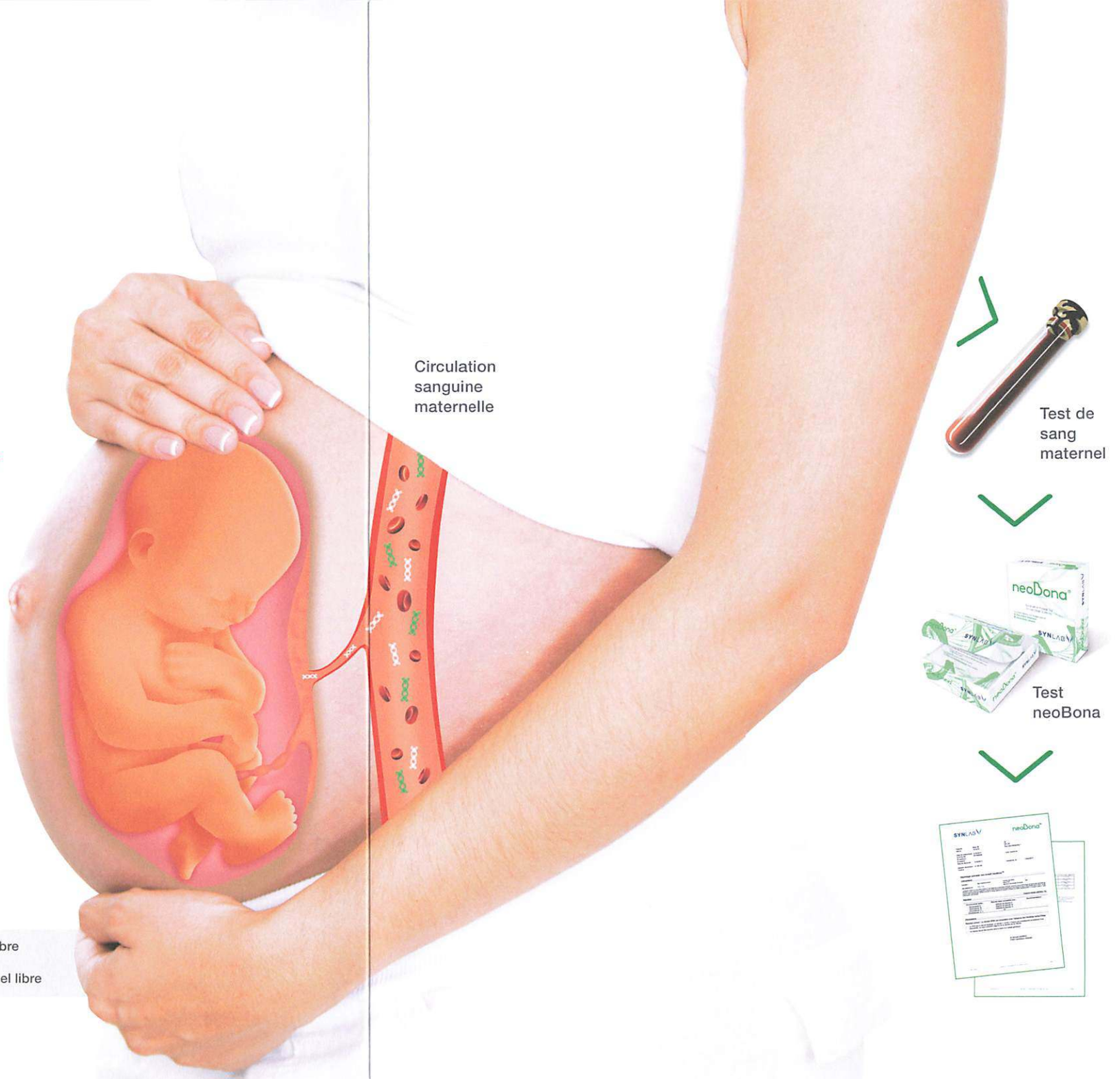


 **medics**
labpoint

SYNLAB 

neoBona™

Environ 1 à 2 % des fœtus présentent des anomalies chromosomiques. En intégrant les nouvelles technologies d'Illumina, SYNLAB, avec toute l'expertise et la fiabilité d'un des principaux laboratoires d'Europe, a développé une technique innovante de dépistage prénatal non-invasif des anomalies chromosomiques, neoBona™.



 ADN fœtal libre
 ADN maternel libre

Pour qui neoDona™ est-il indiqué ?

Ce dépistage prénatal non-invasif sans danger pour le fœtus, est destiné aux femmes :

- A partir de 10 semaines de grossesse (10 semaines + 0 jours)
- Y compris dans les cas de procréation assistée, dont la FIV avec le don d'ovocytes ou de sperme,
- Il est adapté aux grossesses gémellaires
- Il est également adapté en cas de jumeau disparu



Avec neoDona™, vous bénéficiez :

- D'un test réalisé à partir d'un simple prélèvement de sang,
- De l'expertise et des conseils des experts d'un leader européen du dépistage prénatal, engagés aux côtés de votre médecin,
- D'une fiabilité excellente, née de l'étude innovatrice de la fraction fœtale et du TSCORE,
- D'une spécificité très élevée qui permet de diminuer au minimum le recours inutile (<0,1 %) aux procédures invasives comme l'amniocentèse. Risque écarté pour la mère et l'enfant à naître,
- D'une sensibilité bien plus élevée (>99%) que celle du dépistage conventionnel (90%) pour les cas de syndrome de Down (Trisomie 21 : la plus fréquente).



Dépistage conventionnel **90 %**



neoDona™ **>99 %**

neoBona™

✓ PRÉCIS

Détecte à plus de 99%
les trisomies 21, 18 et 13

✓ SIMPLE

A partir d'un simple échantillon
de sang maternel

✓ NON-INVASIF

Sans risque ni pour la mère ni
pour le fœtus

✓ RAPIDE

Résultats disponibles en 1 semaine

✓ FIABLE

Grâce à une technologie de pointe

✓ EXPERTISE

Proposé par SYNLAB, un pionnier
et leader du diagnostic prénatal
en Europe

Que détecte neoBona™ ?

A partir de l'étude de l'ADN fœtal
présent dans un simple prélèvement de
sang maternel, neoBona™ détecte les
anomalies chromosomiques les plus
fréquentes :

- Trisomie 21 (syndrome de Down)
- Trisomie 18 (syndrome d'Edwards)
- Trisomie 13 (syndrome de Patau)

Option :

aneuploïdies des chromosomes sexuels
X et Y (syndromes de Turner et de
Klinefelter)