

## **ORARIO DI APERTURA**

DAL LUNEDI' AL VENERDI'

Mattino 7,15 - 12,30

Pomeriggio 16,00 – 19,00

SABATO

Mattino 7,30 - 12,00

I prelievi si eseguono tutte le mattine dalle 7,15 alle 9,30, il sabato dalle 7,30 alle 9,30.

## **POLIAMBULATORIO ANALYSIS**

**Poliambulatorio privato  
Laboratorio di analisi  
chimico-cliniche e  
microbiologiche**

Via Partigiani D'Italia, 3 Busseto

Tel./Fax 0524 97098

E-mail: [bussetoanalysis@gmail.com](mailto:bussetoanalysis@gmail.com)

Sito: [www.poliambulatorioanalysis.it](http://www.poliambulatorioanalysis.it)

**POLIAMBULATORIO  
ANALYSIS**

**NEOBONA  
PRENATAL TEST  
(Screening prenatale  
non invasivo)**



**Scheda informativa**

# Neobona Prenatal Test

## Che cos'è:

Si esegue su sangue materno e valuta il rischio delle più comuni trisomie e di altre alterazioni cromosomiche fetali. NeoBona si avvale della nuova tecnologia Illumina (leader mondiale del sequenziamento del DNA). Il risultato è un test prenatale non invasivo di nuova generazione che misura la frazione fetale del campione.

## Perché NeoBona:

- Tecnicamente più avanzato
- Più affidabile (rispetto agli altri NIPT, NeoBona è in grado di determinare con maggior precisione la frazione di DNA fetale)
- Più preciso (sensibilità è superiore al 99%)
- Totalmente sicuro (privo di rischi per la madre e per il feto)

## Sono incinta: posso sottopormi al test NeoBona?

- È indicato dalla 10a settimana di gestazione
- Si può fare anche in caso di riproduzione assistita, compresa Fecondazione in Vitro per ovodonazione
- Adatto per gravidanze gemellari
- È un test di screening genetico e come tale deve essere prescritto dal medico

## Vantaggi NeoBona:

- Massima **precisione** (maggiore affidabilità rispetto a test biochimici ed ecografici)
- Massima **specificità** (tasso di falsi positivi NeoBona inferiore allo 0,1%; tasso di falsi positivi screening tradizionale 5%)
- Massima **sensibilità** (sensibilità NeoBona superiore al 99%; sensibilità screening tradizionale 90%)

## Che anomalie cromosomiche rileva?

### A) TRISOMIE PIU' FREQUENTI

- Trisomia 21 o Sindrome di Down (più comune)
- Trisomia 18 o Sindrome di Edwards (incompatibile con la vita)
- Trisomia 13 o Sindrome di Patau (incompatibile con la vita)

### B) ALTERAZIONE CROMOSOMI SESSUALI

- Sindrome di Turner (45, X)
- Sindrome Klinefelter (47, XXY)

### C) MICRODELEZIONE E ALTRE TRISOMIE

## Opzioni e prezzi NeoBona

- 1) **NeoBona:** Trisomia 21, 18 e 13 (+ sesso fetale facoltativo) **650 euro**
- 2) **NeoBona Advanced:** Trisomia 21, 18 e 13 (+ sesso facoltativo) + alterazioni cromosomi sessuali **700 euro**
- 3) **NeoBona Advanced Plus:** Trisomie 21, 18 e 13 (+ sesso facoltativo) + alterazioni cromosomi sessuali + microdelezioni + trisomie 16 e 9 **800 euro**

## MODALITA'

- Prelievo del sangue al mattino
- Esito in 7 gg lavorativi
- Non si effettua il venerdì e il sabato
- Solo su prenotazione