

Neinvazīva prenatalā testēšana (NIPT) – “Panorama”

Grūtniecības laikā sievietes asinīs cirkulē placentas DNS molekulas, kuras tiek analizētas, lai noteiktu risku dažādām hromosomālām izmaiņām auglim. Ar šo metodi ir iespējams izslēgt noteiktu ģenētisku slimību risku ar līdz pat 99% precizitāti.

NIPT nosakāmās hromosomālās anomālijas testa veidi	Maksa
- 21. hromosomas trisomija (Dauna sindroms); - 18. hromosomas trisomija (Edvardsa sindroms); - 13. hromosomas trisomija (Patau sindroms); - Triploīdija; - dzimumhromosomu izmaiņas; - 22q11.2 delēcijas sindroms.	220 €
- 21. hromosomas trisomija (Dauna sindroms); - 18. hromosomas trisomija (Edvardsa sindroms); - 13. hromosomas trisomija (Patau sindroms); - Triploīdija; - dzimumhromosomu izmaiņas; - 22q11.2 delēcijas sindroms; - Kaķa brēciena sindroms(Cri-du – chat); - Angelman sindroms - Prader-Willi sindroms - 1p36 delēcijas sindroms.	350 €
Dvīņu grūtniecība gadījumā:	
- 21. hromosomas trisomija (Dauna sindroms); - 18. hromosomas trisomija (Edvardsa sindroms); - 13. hromosomas trisomija (Patau sindroms); - Triploīdija; - dzimumhromosomu izmaiņas.	220 €

Testa nodošana:

Testējamais materiāls ir grūtnieces asins paraugs.
Testu var nodot jau no 10. grūtniecības nedēļas.
Analīzes nav jānodod tukšā dūšā.

NIPT var veikt jebkura grūtniece pēc pašas vēlēšanās.*

*Izņēmums: dvīņu grūtniecībā, kurā viens no augļiem gājis bojā. Dažādās klīniskajās situācijās priekšroka dodama invazīvai izmeklēšanai, par ko Jūs informēs vecmāte vai ārsts.

Testēšanu veicam VSIA “Bērnu klīniskā universitātes slimnīca” Ģenētikas mājā (R4 – reģistratūra Nr. 4). Testa veikšanai **nav nepieciešams nosūtījums vai iepriekšējs pieraksts.**

Testa nodošanas dienā nepieciešams ierasties ar personas apliecinošu dokumentu (pasi vai ID karti) un zināmu paredzamo dzemdību datumu.

Gaidīsim Jūs darbdienās:

- No pirmdienas līdz ceturtdienai no plkst. 8:00 līdz plkst. 15:30
- Piektdienās no plkst. 8:00 līdz 12:00

No 19.12.2024. - 01.01.2025 analīzes nebūs iespējams nodot (sakarā ar svētkiem kurjera pakalpojumus nebūs iespējams nodrošināt).

Izmainīta NIPT rezultāta gadījumā ar Jums sazināsies Medicīniskās ģenētikas un prenatālās diagnostikas klīnikas vecmāte, piedāvājot ginekologa vai ārsta-ģenētiķa konsultāciju, kur tiks pārrunāti analīžu rezultāti un tālākā rīcība. Izmainīta NIPT atbilde nav diagnozes noteikšana, ir nepieciešama papildus izmeklēšana ar apstiprinošu testu (amniocentēzi vai horija bārkstiņu biopsiju).