

Preguntas frecuentes PRENATAL-CODE



¿Qué es Biocódices?

Biocódices es una empresa de genómica Argentina, con estándares de calidad internacionales, que ofrece servicios de medicina genómica en cada etapa de la vida.

¿Qué es el Prenatal Code?

Es un test genético que se realiza a las embarazadas a partir de una muestra de sangre, con el fin de obtener información precisa, confiable y temprana sobre las características genéticas del bebé

¿Qué analiza el prenatal Code? (link)

- Sexo del bebé (opcional)
- Anomalías cromosómicas (trisomías de los cromosomas 13, 18 y 21)
- Microdeleciones y duplicaciones
- Síndromes de los cromosomas sexuales
- Aneuploidías en los cromosomas que llevan a pérdidas del embarazo

¿Cuándo puedo realizarlo? (link a la calculadora de embarazo)

Se realiza a partir de la semana 10 de gestación.
Es complementario a la TN + (Translucencia Nucal Plus) porque mejora su

¿Cómo se realiza?

A partir de la semana 10 del embarazo, se realiza una extracción de sangre similar a cualquier análisis de rutina. Esta muestra es enviada al laboratorio de Biocódices en Buenos Aires, donde los profesionales evalúan el ADN fetal. La tecnología PRENATAL-CODE® permite amplificar millones de copias de segmentos de ADN y evaluar las características genéticas del bebé.

Pasos a seguir

- 1) Orden médica del profesional de cabecera.
- 2) Firma de consentimiento informado de Biocódices.
- 3) Coordinación del día para la extracción de sangre en semana 10.
- 4) La muestra se analiza genéticamente en el laboratorio de Buenos Aires, se interpreta y se genera un informe de resultados.
- 5) Devolución de resultados, en caso de precisarse se solicita un asesoramiento genético.

¿Quiénes lo pueden hacer?

Actualmente, está recomendado PARA TODAS LAS PACIENTES EMBARAZADAS, independientemente de la edad de la madre u otros factores de riesgo asociados.

(*) Sociedades que recomiendan el estudio: American College of Medical Genetics and Genomics, The American College of Obstetricians and Gynecologists, International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology.

Es válido para embarazos simples, gemelares, producto de FIV y embarazos a partir de donantes.

¿Cuánto demoran los resultados?

Los resultados se entregan de 7 a 10 días hábiles.

¿Qué tipos de estudio ofrecen? ¿Cuál es la diferencia entre ellos?

- **BÁSICO:** Analiza trisomías en los cromosomas 13, 18 y 21, el sexo fetal (opcional), síndromes de los cromosomas sexuales y aneuploidías de todos los cromosomas.
- **PLUS:** Analiza todo lo del BÁSICO + 5 síndromes de microdeleciones.
- **AVANZADO:** Analiza todo lo del PLUS + 10 síndromes de microdeleciones y microduplicaciones.

¿Qué pasa si tengo un embarazo gemelar?

Sólo se reportarán las trisomías de los pares de cromosomas 13, 14 y 21, sin opción de microdeleciones, ni aneuploidías de los cromosomas sexuales. La presencia del cromosoma Y, indicará la gestación de al menos un feto masculino. La ausencia del cromosoma Y indicará que ambos sexos son femeninos. En caso de la pérdida de uno de los embriones (gemelo evanescente), el caso será tratado como gemelar.

¿Qué resultados se pueden obtener?

NEGATIVO, significa que la probabilidad de que el embarazo presente alguno de los síndromes evaluados, es baja.

POSITIVO significa que la probabilidad de que exista dicha condición es más alta. En estos casos, se necesitarán otras pruebas de Diagnóstico Prenatal Invasivo para confirmar o descartar la condición.

Se aclara no informativo cuando no es posible obtener un resultado.

¿Por qué elegir el Prenatal Code?

Porque es seguro, precoz, rápido, confiable y preciso. Además, es el estudio prenatal con más pruebas del mundo, más de 12 millones de pruebas realizadas en 52 países de todos los continentes. Contiene los valores más altos de sensibilidad y especificidad y se realiza en Argentina sin riesgo de que la muestra se extravíe o se demore al enviarla al exterior.