

¿Qué sucede con una prueba prenatal de Harmony?

1

A las 10 semanas o más tarde, tu sangre se extrae.

2

Su muestra de sangre es enviado a un laboratorio donde es analizado.

3

Tus resultados son enviados a su proveedor de atención médica en cerca de siete días hábiles.

Para respuestas claras

La evaluación con la prueba Harmony identifica más del 99% de los embarazos con síndrome de Down, mientras que la detección tradicional falla hasta en un 20% (1 en 5).³

Para menos falsas alarmas

El rendimiento de la prueba Harmony es superior al tamizaje tradicional del síndrome de Down.³

Con la prueba Harmony, hay menos posibilidades de que su médico le recomiende pruebas de seguimiento debido a un resultado falso positivo, y puede evitar la ansiedad innecesaria.⁴

Información en la que puede confiar

Su confianza en que su médico lo guiará con seguridad en cada paso de su embarazo con consejos claros que se basan en pruebas clínicamente comprobadas de alta calidad.

La prueba prenatal de Harmony ofrece la precisión que su médico necesita para responder sus preguntas con confianza y brindarle tranquilidad sobre la salud de su bebé.



Qué esperar de los resultados de Harmony:

La prueba Harmony es una prueba de detección. Eso significa que busca evidencia de las condiciones enumeradas en este folleto, pero como cualquier prueba de detección, no lo hace proporcionar un diagnóstico. Los resultados de su prueba Harmony pueden guiar las discusiones que tenga con su médico sobre la atención de su embarazo.

Para Más

información, hable con su cuidado de la salud proveedor o visite www.harmonytest.com



* Cualquier riesgo se refiere a la población de riesgo promedio (menores de 35 años) y la población de alto riesgo (más de 35 años). Los embarazos con más de dos fetos, antecedentes de gemelos desaparecidos, trasplante de órganos maternos o aneuploidía materna no son elegibles para la prueba Harmony.

1. Demonstrated by 48 peer-reviewed published studies using the Harmony prenatal test as of Jan 2018. for the entire 48 references, please go to harmonytest.com/references
2. Data on file.
3. Norton EM et al. N Engl J Med. 2015 Apr 23;372(17):1589-97.
4. Wax et al. J Clin Ultrasound. 2015 Jan;43(1):1-6.
5. The California Prenatal Screening Program. March 2009. Provider Handbook 2009.

La prueba prenatal no invasiva Harmony se basa en el análisis de ADN libre de células y es considerado una prueba de detección prenatal, no una prueba de diagnóstico. Harmony no detecta potenciales condiciones cromosómicas o genéticas distintas a las expresamente identificadas en este documento. Todas las mujeres deben discutir sus resultados con su proveedor de atención médica, que puede recomendar pruebas confirmatorias de diagnóstico cuando corresponda.

La prueba prenatal Harmony fue desarrollada y sus características de rendimiento fueron determinadas por Ariosa Diagnostics, Inc., laboratorio con certificación CLIA y acreditada por CAP, San José, CA, EE. UU. Este servicio de prueba no ha sido aprobado por la Administración de Alimentos y Medicamentos de los Estados Unidos (FDA).

© 2018 Roche Diagnostics, Inc. Todos los derechos reservados.
HARMONY es una marca registrada de Roche.
SEQ100170 07/18

harmony®

TEST PRENATAL

Para ti

Es la prueba prenatal no invasiva más probada disponible¹ que brinda tranquilidad.

Respuestas que importan

Por la salud de tu bebé

Las respuestas claras lo son todo cuando está embarazada, especialmente cuando se trata de la salud de su bebé.

Desea la mejor información, para que pueda hacer planes y tener tranquilidad para los próximos meses.

Harmony es la marca más comprobada de Prueba prenatal no invasiva (NIPT) disponible.¹ Se ha utilizado en más de 1 millón de embarazos en todo el mundo.²



¿Qué es la prueba prenatal de Harmony?

Harmony es una prueba de sangre segura que detecta afecciones cromosómicas específicas en un embarazo a las 10 semanas de gestación.

Cuando estás embarazada, tu sangre contiene cantidades del ADN de tu bebé. La prueba prenatal de Harmony examina este ADN para proporcionar información precisa sobre la probabilidad de las afecciones cromosómicas más comunes, como el síndrome de Down (trisomía 21), la trisomía 18 y la trisomía 13

¿Qué más puede hacer la prueba Harmony?

Además de la evaluación de las afecciones mencionadas anteriormente, usted y su proveedor de atención médica pueden hablar sobre cuál de las siguientes opciones adicionales podría tener sentido para su embarazo.

- Sexo fetal: para saber si su bebé será niño o niña (también disponible con gemelos)
- Monosomía X: también llamado síndrome de Turner, una condición en la que a una mujer le falta un cromosoma X, y como resultado, puede tener problemas del corazón, endocrinos y de aprendizaje
- Microdelección 22q11.2 - Una condición causada por una pequeña pieza faltante ("microdelección") del cromosoma 22, que puede resultar en problemas del corazón, riñón, aprendizaje y crecimiento
- Aneuploidía cromosómica sexual: diferencias en la cantidad de cromosomas X y Y puede resultar en ciertos problemas del aprendizaje y / o del comportamiento además de otros problemas de salud

Para Más Información, visite www.harmonytest.com

¿Quién debería tener esta prueba?

Condiciones cromosómicas como el síndrome de Down no suele ser hereditario y puede ocurrir en cualquier embarazo. Aunque la probabilidad aumenta con la edad, la mayoría de los bebés con condiciones cromosómicas nacen de mujeres menores de 35 años.⁵

La prueba Harmony se puede utilizar en embarazos únicos, gemelares, incluyendo los concebidos por fertilización in vitro, y por mujeres de cualquier edad.

Harmony versus pruebas tradicionales para el síndrome de Down³

	Tasa de Detección [†]	Tasa Falsa-Positiva ^{**}
Prueba prenatal HARMONY	Más de 99 en 100	Menos de 1 en 1,600
Análisis Tradicional del Primer Trimestre	79 en 100	1 en 20

[†] Indica correctamente un alto riesgo de síndrome de Down cuando está presente

^{**} Informa un alto riesgo de síndrome de Down cuando NO está realmente presente



¿Por qué elegir la prueba Harmony?

La prueba prenatal Harmony es mejor para identificar el síndrome de Down con menos falsos positivos que las pruebas de detección tradicionales para mujeres de cualquier edad o riesgo.^{*3}