

## Harmony prenatal test: tre semplici passaggi

# 1

Prelievo a partire  
dalla 10<sup>a</sup> settimana di  
gestazione.

# 2

Invio del campione di  
sangue presso un  
laboratorio dove viene  
analizzato.

# 3

Invio dei risultati al tuo  
ginecologo in circa  
sette giorni lavorativi.

## Per risultati chiari

Lo screening con il test Harmony consente di identificare più del 99% delle gravidanze con Sindrome di Down, mentre gli screening tradizionali possono perderne fino al 20% (1 su 5).<sup>3</sup>

## Per evitare falsi allarmi

Le performance del test Harmony sono nettamente superiori agli screening tradizionali per la Sindrome di Down. Questo riduce la possibilità di andare incontro a test invasivi di conferma a causa di risultati falsi positivi, evitando un'inutile ansia.<sup>4</sup>

## Per informazioni affidabili

Puoi riporre la massima fiducia nella gestione della tua gravidanza da parte del tuo ginecologo che si affida a test di elevata qualità e di comprovato valore clinico. Il test Harmony garantisce la necessaria accuratezza al tuo ginecologo per poterti fornire tutte le risposte sulla salute del tuo bambino con la massima fiducia e serenità.



## Cosa aspettarsi dal test Harmony:

Il test Harmony è un test di screening. Questo significa che ricerca le patologie menzionate in questa brochure, ma, come tutti i test di screening, non fornisce una diagnosi.

Il risultato del test Harmony può fornire un valido supporto per il tuo ginecologo nella gestione della tua gravidanza.

## PER MAGGIORI

informazioni chiedi al tuo ginecologo o  
visita il sito [www.harmonytest.it](http://www.harmonytest.it)



Il test prenatale non invasivo Harmony si basa sull'analisi del DNA libero circolante ed è un test di screening e non diagnostico. Harmony non fornisce indicazioni per altre potenziali anomalie cromosomiche o genetiche non espressamente riportate in questo documento. Tutte le donne devono discutere dei risultati con il proprio ginecologo che può raccomandare, quando necessario, un test diagnostico di conferma. Il test prenatale Harmony è stato sviluppato e validato da Ariosa Diagnostics, Inc. una società di San Jose, CA USA, certificata CLIA e accreditata dal CAP. Il servizio di analisi non ha l'approvazione della US Food and Drug Administration (FDA).  
© 2019 Roche Diagnostics, Inc. Tutti i diritti sono riservati. HARMONY e HARMONY and Design sono marchi registrati di Ariosa Diagnostics, Inc. negli USA. HARMONY è un marchio registrato di Roche negli altri paesi. Tutti gli altri nomi e marchi registrati sono di proprietà dei rispettivi possessori.

*Materiale dedicato esclusivamente ai Professionisti Sanitari*

PRENATAL TEST

harmony  
PRENATAL TEST

RD000000886

stampato agosto 2019

# Per Te

Il test prenatale non invasivo più validato  
oggi disponibile<sup>1</sup>, per la più totale  
tranquillità.

**Risposte chiare a domande che contano.**

# Per la salute del tuo bambino

**Avere risposte chiare è molto importante durante la gravidanza, specialmente quando si tratta della salute del tuo bambino.**

Vuoi avere un'informazione completa e accurata in modo da poter gestire al meglio e in totale tranquillità i mesi di gestazione che ti aspettano.

**Il test Harmony è il test prenatale non invasivo (NIPT) più validato disponibile sul mercato.<sup>1</sup> Ad oggi è stato utilizzato in più di 1 milione di gravidanze in tutto il mondo.<sup>2</sup>**



## Che cos'è Harmony prenatal test?

Harmony è un test di screening affidabile basato su sangue che valuta il rischio per specifiche anomalie cromosomiche in gravidanza già a partire dalla 10<sup>a</sup> settimana di gestazione.

Quando sei incinta, il tuo sangue contiene piccoli frammenti del DNA del tuo bambino. Il test Harmony analizza questo DNA per fornire un'accurata analisi del rischio per le anomalie cromosomiche più comuni come la Sindrome di Down (Trisomia 21), Trisomia 18, e Trisomia 13.

## Quali altre informazioni mi può dare il test Harmony?

Oltre allo screening per le anomalie menzionate sopra, puoi chiedere al tuo ginecologo quali, delle seguenti opzioni aggiuntive, può aver senso testare per la tua gravidanza.

- ➔ Sesso del feto - per sapere se il tuo bambino sarà maschio o femmina (disponibile anche per i gemelli)
- ➔ Monosomia X - definita anche come Sindrome di Turner, una condizione in cui una femmina ha un cromosoma X in meno e come conseguenza si possono avere disturbi cardiaci, endocrinologici, e problemi nell'apprendimento
- ➔ Microdelezione 22q11.2 - una condizione causata dalla perdita di una piccola porzione ("microdelezione") del cromosoma 22 che può determinare problemi cardiaci, renali, di crescita e di apprendimento
- ➔ Aneuploidia Cromosomi Sessuali - differenze nel numero di cromosomi X e Y che possono causare determinati problemi nell'apprendimento e caratteriali oltre che ad altre problematiche di salute

**PER MAGGIORI**  
informazioni, visita [www.harmonytest.it](http://www.harmonytest.it)

## Chi dovrebbe fare questo test di screening?

Secondo l'American College of Obstetricians and Gynecologists (ACOG) i test di screening e diagnostici per la sindrome di Down<sup>5</sup> andrebbero offerti a **tutte le donne in dolce attesa**.

Tipicamente la Sindrome di Down non è una condizione ereditaria ma può manifestarsi in ogni gravidanza. Sebbene il rischio di avere un bambino affetto aumenta con l'aumentare dell'età della madre, la maggior parte di bambini con Sindrome di Down sono nati da donne di età inferiore ai 35 anni.<sup>6</sup>

## HARMONY vs TEST TRADIZIONALI PER LA SINDROME DI DOWN<sup>3</sup>

	TASSO DI RILEVAZIONE <sup>†</sup>	TASSO DI FALSI POSITIVI <sup>**</sup>
<b>HARMONY Prenatal Test</b>	Più di 99 su 100	Meno di 1 su 1,600
<b>Screening tradizionale del Primo Trimestre</b>	79 su 100	1 su 20

<sup>†</sup> Indica correttamente un rischio elevato per Sindrome di Down quando E' presente

<sup>\*\*</sup> Riporta un rischio elevato per Sindrome di Down quando NON è realmente presente



## Perché scegliere il test Harmony?

Harmony prenatal test è più efficace nell'identificare la Sindrome di Down con un numero di falsi positivi molto più basso rispetto ai test di screening tradizionali per donne di qualsiasi età e di qualsiasi categoria di rischio.<sup>3</sup>