

# neoBona™

## Dépistage Prénatal Non-Invasif (DPNI)

**Nouvelle génération**



**SYNLAB** 

# neoBona™

Environ 1 à 2 % des fœtus présentent des anomalies chromosomiques. En intégrant les nouvelles technologies d'Illumina, SYNLAB, avec toute l'expertise et la fiabilité d'un des principaux laboratoires d'Europe, a développé une technique innovante de dépistage prénatal non-invasif des anomalies chromosomiques, neoBona™.



ADN fœtal libre



ADN maternel libre

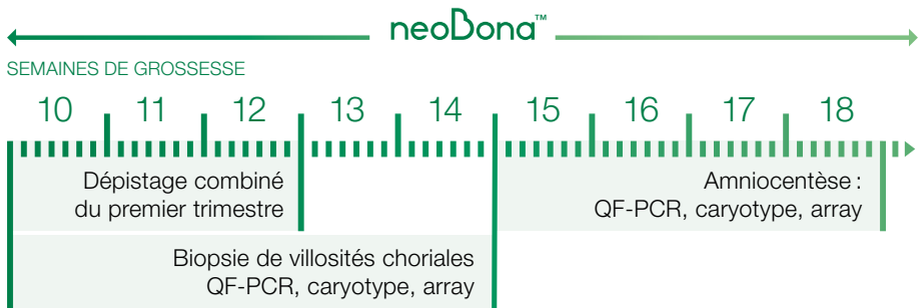
Circulation sanguine maternelle



## Pour qui neoDona™ est-il indiqué ?

Ce dépistage prénatal non-invasif sans danger pour le fœtus, est destiné aux femmes :

- A partir de 10 semaines de grossesse (10 semaines + 0 jours)
- Y compris dans les cas de procréation assistée, dont la FIV avec le don d'ovocytes ou de sperme,
- Il est adapté aux grossesses gémellaires
- Il est également adapté en cas de jumeau disparu



## Avec neoDona™, vous bénéficiez :

- D'un test réalisé à partir d'un simple prélèvement de sang,
- De l'expertise et des conseils des experts d'un leader européen du dépistage prénatal, engagés aux côtés de votre médecin,
- D'une fiabilité excellente, née de l'étude innovatrice de la fraction fœtale et du TSCORE,
- D'une spécificité très élevée qui permet de diminuer au minimum le recours inutile (<0,1 %) aux procédures invasives comme l'amniocentèse. Risque écarté pour la mère et l'enfant à naître,
- D'une sensibilité bien plus élevée (>99%) que celle du dépistage conventionnel (90 %) pour les cas de syndrome de Down (Trisomie 21 : la plus fréquente).



Dépistage conventionnel

90 %



neoDona™

>99 %

# neoBona™

## ✓ PRÉCIS

Détecte à plus de 99 %  
les trisomies 21,18 et 13

## ✓ SIMPLE

A partir d'un simple échantillon  
de sang maternel

## ✓ NON-INVASIF

Sans risque ni pour la mère ni  
pour le fœtus

## ✓ RAPIDE

Résultats disponibles en 1 semaine

## ✓ FIABLE

Grâce à une technologie de pointe

## ✓ EXPERTISE

Proposé par SYNLAB, un pionnier  
et leader du diagnostic prénatal  
en Europe

## Que détecte neoBona™ ?

A partir de l'étude de l'ADN fœtal  
présent dans un simple prélèvement de  
sang maternel, neoBona™ détecte les  
anomalies chromosomiques les plus  
fréquentes :

- Trisomie 21 (syndrome de Down)
- Trisomie 18 (syndrome d'Edwards)
- Trisomie 13 (syndrome de Patau)

### Option :

aneuploïdies des chromosomes sexuels  
X et Y (syndromes de Turner et de  
Klinefelter)

Pour toute question concernant votre grossesse,  
n'hésitez pas à consulter votre gynécologue.

Timbre du cabinet :

┌

└

┌

└

**SYNLAB** 

[synlab.ch](http://synlab.ch)

**Important**

Le résultat de ce test ne remplace pas la surveillance échographique de la grossesse.

Ce test est réalisé sur prescription médicale et sur la base de la déclaration écrite de consentement éclairé de la patiente.