

Il **NIPT** (Non Invasive Prenatal Test) è un test basato sull'analisi della frazione di DNA fetale libera circolante nel sangue materno; consente di valutare il rischio che nel concepito sia presente la sindrome di Down (o trisomia 21) e altre due importanti anomalie cromosomiche, la trisomia 18 e la trisomia 13.

Può essere impiegato anche per l'analisi opzionale del sesso del feto, dell'assetto dei cromosomi sessuali (X,Y) e delle microdelezioni 22q11.2

Pertanto, è considerato un moderno e valido strumento per lo screening prenatale delle malattie cromosomiche. Il nostro studio si avvale dell' Harmony Prenatal Test, effettuabile con un semplice prelievo di sangue materno a partire dalla 11° settimana di gravidanza, previa effettuazione di un'ecografia.