

Testy NIPT - porównanie badań prenatalnych z wolnego płodowego DNA

Test	NIFTY® PRO	NIFTY™ BASIC	NIFTY™ PLUS	NIFTY™ TWINS	HARMONY™	NEOBONA®	NEOBONA® ADVANCED	SANCO	SANCO PLUS	PANORA-MA BASIC	PANO-RAMA ADVANCED	PANORA-MA EXTEN-DED	NACE® PODSTAWOWY	NACE® ROZSZERZONY (Extended 24)
Od którego tygodnia ciąży jest dostępny	10	10	10	10	10	10	10	10	10	9	9	9	10	10
Czułość dla trisomii 21.	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%	> 99%
Ubezpieczenie wyniku (do ok. 210 000 zł * przy wyniku fałszywie negatywnym po urodzeniu dziecka i do ok. 11 000 zł* przy wyniku fałszywie negatywnym przed urodzeniem, z terminacją ciąży)	✓ (do ok. 210 000 zł * przy wyniku fałszywie negatywnym po urodzeniu dziecka i do ok. 11 000 zł* przy wyniku fałszywie negatywnym przed urodzeniem, z terminacją ciąży)	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
Refundacja kosztu badań prenatalnych diagnostycznych przy wyniku pozytywnym	✓ (do ok. 2600 zł)*	BD	BD	BD	X	X	X	✓ (do 1200 zł) w przypadku trisomii 21., 18. lub 13., w pozostałych są indywidualne ustalenia	✓ (do 1200 zł) w przypadku trisomii 21., 18. lub 13., w pozostałych są indywidualne ustalenia	X	X	X	BD	BD
Czas oczekiwania na wynik (dni robocze)	10	10	10	10	14	14	14	5	10	20	20	20	7	14

* W zależności od kursu walut

** Region mikrodelecji jest taki sam dla zespołów Angelmana i zespołu Pradera-Williego (15q11.2). Test rozszerzony NACE® 24 nie rozróżnia tych dwóch zespołów. Do potwierdzenia wymagany jest dodatkowy test.

BD - brak danych

W porównaniu nie zostały uwzględnione elementy, które różnią się w zależności od oferty danej placówki, takie jak: cena testu, możliwość płatności w ratach, konsultacja wyniku pozytywnego z lekarzem czy pobranie próbki w placówce lub w domu. Porównanie zostało opracowane przez portal badaniaprenatalne.pl w marcu 2020 r. na podstawie informacji zawartych w Internecie oraz uzyskanych w placówkach wykonujących badania NIPT. Staramy się na bieżąco aktualizować dane, wszelkie uwagi i propozycje zmian prosimy kierować na adres: info@badaniaprenatalne.pl. Zapraszamy do odwiedzenia strony z większą ilością informacji o testach NIPT: <https://badaniaprenatalne.pl/jak-wybrac-nieinwazyjny-test-prenatalny-z-dna-plodowego-nipt/>.

Testy NIPT - porównanie badań prenatalnych z wolnego płodowego DNA

Test	NIFTY® PRO	NIFTY™ BASIC	NIFTY™ PLUS	NIFTY™ TWINS	HARMONY™	NEOBONA®	NEOBONA® ADVANCED	SANCO	SANCO PLUS	PANORA-MA BASIC	PANO-RAMA ADVANCED	PANORA-MA EXTENDED	NACE® PODSTAWOWY	NACE® ROZSZERZONY (Extended 24)
Miejsce wykonywania analiz	Chiny	Chorwacja	Chorwacja	Chorwacja	USA	Europa	Europa	Polska	USA	USA	USA	USA	Hiszpania	Hiszpania
Możliwość wykonania w ciąży bliźniaczej	✓ zakres: trisomia 21., trisomia 13., trisomia 18. i płeć	✗	✗	✓ zakres: trisomia 21., trisomia 13., trisomia 18. i płeć	✓	✓	✗	✓ zakres nie obejmuje aneuploidii chromosomów płci	✗	✗	✗	✗	✓ nie wykrywa aneuploidii chromosomów płciowych, Stwierdzana jest obecność lub brak chromosomu Y, a płeć każdego z płodów ustalana jest szacunkowo	✓ nie wykrywa aneuploidii chromosomów płciowych, Stwierdzana jest obecność lub brak chromosomu Y, a płeć każdego z płodów ustalana jest szacunkowo
Zakres - liczba chromosomów	6 badanych trisomii: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau oraz trisomia 9., 16. i 22. chromosomu	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	6 badanych trisomii: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau oraz trisomia 9., 16. i 22. chromosomu	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	Analiza liczby wszystkich chromosomów, w tym chromosomów płci XY (23 pary)	Analiza liczby wszystkich chromosomów, w tym chromosomów płci XY (23 pary)	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau	3 badane trisomie: 21. – zespół Downa, 18. – zespół Edwardsa, 13. – zespół Patau

* W zależności od kursu walut

** Region mikrodelecji jest taki sam dla zespołów Angelmana i zespołu Pradera-Williego (15q11.2). Test rozszerzony NACE® 24 nie rozróżnia tych dwóch zespołów. Do potwierdzenia wymagany jest dodatkowy test. BD - brak danych

W porównaniu nie zostały uwzględnione elementy, które różnią się w zależności od oferty danej placówki, takie jak: cena testu, możliwość płatności w ratach, konsultacja wyniku pozytywnego z lekarzem czy pobranie próbki w placówce lub w domu. Porównanie zostało opracowane przez portal badania prenatalne.pl w marcu 2020 r. na podstawie informacji zawartych w Internecie oraz uzyskanych w placówkach wykonujących badania NIPT. Staramy się na bieżąco aktualizować dane, wszelkie uwagi i propozycje zmian prosimy kierować na adres: info@badaniaprenatalne.pl. Zapraszamy do odwiedzenia strony z większą ilością informacji o testach NIPT: <https://badaniaprenatalne.pl/jak-wybrac-nieinwazyjny-test-prenatalny-z-dna-plodowego-nipt/>.

Testy NIPT - porównanie badań prenatalnych z wolnego płodowego DNA

Test	NIFTY® PRO	NIFTY™ BASIC	NIFTY™ PLUS	NIFTY™ TWINS	HARMONY™	NEOBONA®	NEOBONA® ADVANCED	SANCO	SANCO PLUS	PANORA-MA BASIC	PANO-RAMA ADVANCED	PANORA-MA EXTEN-DED	NACE® PODSTAWOWY	NACE® ROZSZERZONY (Extended 24)
Zakres - liczba chromosomów płci	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	X	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera, zespół Klinefeltera, zespół XXX, zespół XYY	X	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	Test rozszerzony: dodatkowo zmiany w ilości chromosomów płciowych (X i Y)	Zmiany w ilości chromosomów płciowych (X i Y). W teście rozszerzonym: aneuploidie wszystkich pozostałych chromosomów	Analiza liczby chromosomów płci	Analiza liczby chromosomów płci	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)	4 choroby związane z nieprawidłowościami liczby chromosomach płci – zespół Turnera (X), zespół Klinefeltera (XXY), trisomia chromosomu X (zespół XXX), zespół Jacobsa (XYY)

* W zależności od kursu walut

** Region mikrodelecji jest taki sam dla zespołów Angelmana i zespołu Pradera-Williego (15q11.2). Test rozszerzony NACE® 24 nie rozróżnia tych dwóch zespołów. Do potwierdzenia wymagany jest dodatkowy test.

BD - brak danych

W porównaniu nie zostały uwzględnione elementy, które różnią się w zależności od oferty danej placówki, takie jak: cena testu, możliwość płatności w ratach, konsultacja wyniku pozytywnego z lekarzem czy pobranie próbki w placówce lub w domu. Porównanie zostało opracowane przez portal badania prenatalne.pl w marcu 2020 r. na podstawie informacji zawartych w Internecie oraz uzyskanych w placówkach wykonujących badania NIPT. Staramy się na bieżąco aktualizować dane, wszelkie uwagi i propozycje zmian prosimy kierować na adres: info@badaniaprenatalne.pl. Zapraszamy do odwiedzenia strony z większą ilością informacji o testach NIPT: <https://badaniaprenatalne.pl/jak-wybrac-nieinwazyjny-test-prenatalny-z-dna-plodowego-nipt/>.

Testy NIPT - porównanie badań prenatalnych z wolnego płodowego DNA

Test	NIFTY® PRO	NIFTY™ BASIC	NIFTY™ PLUS	NIFTY™ TWINS	HARMONY™	NEOBONA®	NEOBONA® ADVANCED	SANCO	SANCO PLUS	PANORA-MA BASIC	PANO-RAMA ADVANCED	PANORA-MA EXTEN-DED	NACE® PODSTAWOWY	NACE® ROZSZERZONY (Extended 24)
Zakres – mikrodelecje i mikroduplikacje	84 badane mikrodelecje / mikroduplikacje na chromosomach autosomalnych oraz chromosomach płci. Lista: https://badania-prenatalne.pl/nifty_co_badamy/	X	60 badane delecje i duplikacje	X	X	Mikrodelecje dostępne w wersji rozszerzonej: Zespół delecji 22q11.2 (zespół DiGeorge'a), mikrodelecje w regionie 15q11 (wiążą się z zespołem Pradera-Williego i zespołem Angelmana), Mikrodelecja 1p36 (zespół monosomii 1p36), mikrodelecja 4p (zespół Wolf-Hirschhorna), mikrodelecja 5p (zespół cri-du-chat)	Mikrodelecje dostępne w wersji rozszerzonej: Zespół delecji 22q11.2 (zespół DiGeorge'a), mikrodelecje w regionie 15q11 (wiążą się z zespołem Pradera-Williego i zespołem Angelmana), Mikrodelecja 1p36 (zespół monosomii 1p36), mikrodelecja 4p (zespół Wolf-Hirschhorna), mikrodelecja 5p (zespół cri-du-chat)	Mikrodelecje i mikroduplikacje o wielkości co najmniej 7 Mpz, na chromosomach autosomalnych	Panel wybranych 5 mikrodelecji: Zespół DiGeorge'a (22q11.21), Delecja 1p36, Zespoły Angelmana/Pradera-Williego (15q11.2), Zespół Wolfa-Hirschhorna (4p16.3), Zespół Cri-du-chat (5p)	X	Zespół delecji 22q11.2 zwany Zespołem DiGeorge'a	5 mikrodelecji: delecja 22q11.2 zespół DiGeorge'a, Delecja 1p36, Zespół Pradera-Williego, Zespół Angelmana, Zespół kociego krzyku	X	Zespół DiGeorge'a, Zespół Angelmana**, Zespół Cri du chat, Zespół monosomii 1p36, Zespół Pradera-Williego**, Zespół Wolfa-Hirschhorna.
Badana płeć płodu	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
Opcjonalne badanie RHD płodu	X	X	X	X	X	X	X	✓	✓	X	X	X	X	X

* W zależności od kursu walut

** Region mikrodelecji jest taki sam dla zespołów Angelmana i zespołu Pradera-Williego (15q11.2). Test rozszerzony NACE® 24 nie rozróżnia tych dwóch zespołów. Do potwierdzenia wymagany jest dodatkowy test.

BD - brak danych

W porównaniu nie zostały uwzględnione elementy, które różnią się w zależności od oferty danej placówki, takie jak: cena testu, możliwość płatności w ratach, konsultacja wyniku pozytywnego z lekarzem czy pobranie próbki w placówce lub w domu. Porównanie zostało opracowane przez portal badaniaprenatalne.pl w marcu 2020 r. na podstawie informacji zawartych w Internecie oraz uzyskanych w placówkach wykonujących badania NIPT. Staramy się na bieżąco aktualizować dane, wszelkie uwagi i propozycje zmian prosimy kierować na adres: info@badaniaprenatalne.pl. Zapraszamy do odwiedzenia strony z większą ilością informacji o testach NIPT: <https://badaniaprenatalne.pl/jak-wybrac-nieinwazyjny-test-prenatalny-z-dna-plodowego-nipt/>.