



Panorama™
Next-generation NIPT

Khám phá thêm về sức khỏe của bé

**Sàng lọc trước
sinh Panorama là
xét nghiệm sàng
lọc ADN cung cấp
cho bạn thông
tin di truyền về
em bé của bạn**





“Chúng tôi quyết định làm xét nghiệm này vì đứa con 8 tuổi của chúng tôi mắc phải hội chứng Down. Chúng tôi đã làm xét nghiệm Triple Screen [một xét nghiệm sàng lọc cũ hơn] trong hai lần [mang thai] gần nhất và cả hai đều cho kết quả rủi ro thấp. Sự tiến bộ của khoa học trong năm năm qua thật đáng kinh ngạc! Hôm qua, chúng tôi được biết rằng em bé là bé trai và bé có rủi ro mắc phải rất thấp đối với một loạt các khiếm khuyết về nhiễm sắc thể. Hiện tại chúng tôi đang lên kế hoạch sinh tại một phòng sản thông thường thay vì ở gần bệnh viện nhi nhờ có xét nghiệm không hề gây đau đớn này! Xin cảm ơn!”

– **Rachael, bệnh nhân sử dụng Panorama, Indiana**

NIPT là gì?

Xét nghiệm trước sinh không xâm lấn (NIPT) sử dụng mẫu máu từ người mẹ để phân tích ADN từ nhau thai nhằm sàng lọc một số tình trạng nhiễm sắc thể có thể ảnh hưởng đến sức khỏe của em bé.

NIPT¹⁻⁵

- Sàng lọc các bất thường về di truyền như hội chứng Down
- Có thể xác định giới tính của bé (tùy chọn)
- Có độ chính xác cao hơn đáng kể so với xét nghiệm sàng lọc huyết thanh mẹ hoặc các xét nghiệm máu trước sinh khác
- Có thể thực hiện sớm ngay khi thai kỳ đạt chín tuần
- Không gây rủi ro cho bé, không giống như thủ thuật chọc ối và lấy mẫu lông nhung màng đệm (CVS) - là các thủ thuật có rủi ro nhỏ có thể gây sảy thai



Panorama có gì khác biệt?

Panorama là NIPT duy nhất có thể nhận diện sự khác biệt giữa ADN của mẹ và bé, nhờ đó mang đến:



Ít kết quả dương tính giả và âm tính giả hơn^{1,2,3}



Độ chính xác về giới tính thai nhi được báo cáo cao nhất trong số bất kỳ NIPT nào (báo cáo giới tính thai nhi là tùy chọn)^{1,2,3}



Khả năng phát hiện thể tam bội, một bất thường nhiễm sắc thể nguy hiểm có thể dẫn đến các biến chứng thai kỳ nghiêm trọng nếu không được giám sát^{6,7}



Khả năng phân biệt liệu cặp sinh đôi là cùng trứng hay khác trứng—thông tin này có thể ảnh hưởng đến kế hoạch chăm sóc do nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của bạn tạo ra

Các kết quả của Panorama cho tôi biết điều gì?

Panorama cung cấp cho bạn báo cáo rủi ro được cá nhân hóa và cho biết thai kỳ của bạn có rủi ro cao hay thấp đối với các tình trạng được sàng lọc, chẳng hạn như hội chứng Down. Giống như các xét nghiệm sàng lọc khác, Panorama không cung cấp chẩn đoán xác định về tình trạng.

Làm thế nào để tôi bắt đầu với Panorama?

Panorama có sẵn thông qua nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe của bạn. Bạn không rõ nhà cung cấp của mình có cung cấp Panorama không? Hãy liên lạc với Natera để tìm hiểu thêm.

Gọi +1 844.778.4700

Bạn cũng có thể tìm hiểu thêm về Panorama bằng cách lên lịch phiên tìm hiểu thông tin miễn phí với một trong những nhà cố vấn di truyền được chứng nhận chuyên khoa của chúng tôi.

Nhắn tin SESSION đến số 484848

Panorama sàng lọc những gì?

Mang thai đơn

- Ba nhiễm sắc thể 21 - Trisomy 21 (Hội chứng Down)
- Ba nhiễm sắc thể 18 - Trisomy 18 (Hội chứng Edwards)
- Ba nhiễm sắc thể 13 - Trisomy 13 (Hội chứng Patau)
- Tam bội
- Một nhiễm sắc thể X - Monosomy X (hội chứng Turner)
- Ba nhiễm sắc thể giới tính
- Hội chứng mất đoạn nhỏ, bao gồm hội chứng mất đoạn 22q11.2 (tùy chọn)
- Giới tính của bé (tùy chọn)

Mang thai đôi

- Cặp sinh đôi cùng trứng hoặc khác trứng
- Ba nhiễm sắc thể 21 - Trisomy 21 (Hội chứng Down)
- Ba nhiễm sắc thể 18 - Trisomy 18 (Hội chứng Edwards)
- Ba nhiễm sắc thể 13 - Trisomy 13 (Hội chứng Patau)
- Giới tính của từng bé sinh đôi (tùy chọn)

Nếu kết quả sàng lọc của chúng tôi cho thấy cặp sinh đôi là cùng trứng, Panorama có thể sàng lọc thêm về:

- Một nhiễm sắc thể X - Monosomy X (Hội chứng Turner)
- Ba nhiễm sắc thể giới tính
- Hội chứng mất đoạn 22q11.2 (tùy chọn)

Người hiến trứng hoặc người mang thai thay thế

- Ba nhiễm sắc thể 21 - Trisomy 21 (hội chứng Down)
- Ba nhiễm sắc thể 18 - Trisomy 18 (hội chứng Edwards)
- Ba nhiễm sắc thể 13 - Trisomy 13 (hội chứng Patau)
- Giới tính của bé (tùy chọn)





Khi nào tôi sẽ nhận được kết quả Panorama của mình?

Nhà cung cấp dịch vụ chăm sóc sức khỏe thường sẽ nhận được kết quả của bạn sau 7 ngày theo lịch.

Panorama có chi phí bao nhiêu? Có được bảo hiểm chi trả không?

Natera hân hạnh là nhà cung cấp nằm trong mạng lưới của hầu hết các chương trình bảo hiểm sức khỏe, bao gồm Aetna, Anthem, Cigna và UnitedHealthcare. Tham khảo danh sách ngày càng mở rộng của chúng tôi tại www.natera.com/in-network-plans.

Chi phí của Panorama thay đổi tùy theo danh sách sàng lọc trước sinh được chọn và theo phạm vi bảo hiểm cụ thể của bạn. Dựa trên dữ liệu yêu cầu chi trả bảo hiểm đã được phê duyệt trước đây, phần lớn bệnh nhân có chi phí tự trả từ 100 USD đến 200 USD, sau khi đã trừ đi khoản khấu trừ của họ.*

Chúng tôi rất quan tâm đến chi phí liên quan đến việc sinh nở và cam kết đảm bảo rằng mọi bệnh nhân đều có quyền tiếp cận các xét nghiệm chất lượng cao của chúng tôi.

* Dựa trên các yêu cầu bảo hiểm đã được phê duyệt trước đây từ tháng 1 năm 2015 đến tháng 3 năm 2017. Một số bệnh nhân phải trả nhiều hơn; cũng có nhiều người phải trả ít hơn.



Natera cam kết cung cấp kiến thức cho các bà mẹ về ngân hàng máu cuống rốn và chúng tôi tự hào hợp tác với ngân hàng tế bào gốc sơ sinh lớn nhất thế giới.

Cbr a California
Cryobank Company
— Đối tác ưu tiên của Natera —

TẾ BÀO BÉ NHỎ, *tiềm năng to lớn*

Em bé của bạn sẽ được sinh ra với một nguồn tài nguyên đặc biệt chứa đựng những khả năng đáng kinh ngạc trong tương lai—chính là các **tế bào gốc sơ sinh** trong dây rốn của em bé

HƠN 80
BỆNH | Dùng để điều trị các chứng rối loạn nghiêm trọng về miễn dịch và máu

HƠN 170
THỬ NGHIỆM
LÂM SÀNG | Nghiên cứu khám phá các ứng dụng tiềm năng trong tương lai của lĩnh vực y học tái tạo

1
LẦN | Cơ hội có một trong đời

Thủ tục rất dễ dàng!



Đăng ký



Nhận bộ xét nghiệm



Gọi để chúng tôi đến nhận bệnh phẩm sau khi sinh

Nhận ưu đãi giảm giá đặc biệt dành cho gia đình của Natera với CBR, công ty số 1 về tế bào gốc sơ sinh

Truy cập cordblood.com/natera hoặc gọi **1.888.CORD BLOOD (1.888.267.3256)**



Tận dụng các dịch vụ hỗ trợ của chúng tôi bằng cách nhấn tin các từ khóa sau tới 484848

PANORAMA VN để tìm hiểu thêm về xét nghiệm này



Xem video ngắn cung cấp thông tin về Panorama - NIPT thế hệ tiếp theo.

DRAW để biết thông tin về các dịch vụ lấy máu



Khi bạn đã có bộ xét nghiệm, hãy tìm một cơ sở lấy máu tại địa phương hoặc lên lịch hẹn với chuyên viên lấy máu lưu động.

SESSION để biết về các phiên tìm hiểu thông tin di truyền



Lên lịch một cuộc gọi 15 phút miễn phí với nhà cố vấn di truyền được chứng nhận chuyên khoa trước hoặc sau khi làm xét nghiệm.

Nếu có thêm câu hỏi về chi phí ước tính hay tùy chọn bảo hiểm hoặc để trao đổi với người đại diện, hãy gọi +1 844.778.4700

Hãy bắt đầu ngay hôm nay tại cổng thông tin bệnh nhân của Natera:
my.natera.com/go

Tài liệu tham khảo

1. Nicolaides cùng cộng sự Prenat Diagn. (Chẩn đoán trước sinh) Tháng 6 năm 2013; 33(6):575-9.
2. Pergament cùng cộng sự Obstet Gynecol. (Sản phụ khoa) Tháng 8 năm 2014; 124(2 Pt 1):210-8.
3. Ryan cùng cộng sự Fetal Diagn Ther. (Liệu pháp chẩn đoán thai nhi) 2016;40(3): 219-223.
4. Dar cùng cộng sự Am J Obstet Gynecol. (Tạp chí Sản khoa và phụ khoa Hoa Kỳ) Tháng 11 năm 2014; 211(5):527.e1-527.e17.
5. Norton cùng cộng sự N Engl J Med (Tạp chí Y học New England) Tháng 4 năm 2015; 372(17):1589-97.
6. Nicolaides cùng cộng sự Fetal Diagn Ther. (Liệu pháp chẩn đoán thai nhi) 2014;35(3):212-7.
7. Curnow cùng cộng sự Am J Obstet Gynecol. (Tạp chí Sản khoa và phụ khoa Hoa Kỳ) Tháng 1 năm 2015; 212(1):79.e1-9.

Xét nghiệm này được phát triển bởi Natera, Inc., một phòng thí nghiệm được chứng nhận theo Các quy định sửa đổi cải tiến phòng thí nghiệm lâm sàng (CLIA). Xét nghiệm này chưa được Cơ quan Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm Hoa Kỳ (FDA) thông qua hoặc phê duyệt. Mặc dù FDA hiện không thông qua hoặc phê duyệt các xét nghiệm do phòng thí nghiệm phát triển tại Hoa Kỳ nhưng chứng nhận của phòng thí nghiệm là bắt buộc theo CLIA để đảm bảo chất lượng và tính hợp lệ của các xét nghiệm. © 2020 Natera, Inc. Bảo lưu mọi quyền.

PAN_PT_BR_CBR_20200820_NAT-801514_VI