

NIPT

¿Qué es NIPT?

NIPT son siglas en inglés que significan **prueba prenatal no invasiva**. Esta prueba permite detectar afecciones de cromosomas comunes en el feto. Los **cromosomas** se encuentran en las células que contienen los genes. Los **genes** son rasgos que los niños heredan de sus padres (como el color de ojos).

Este tipo de prueba se conoce con varios nombres:

- **NIPS** (prueba prenatal no invasiva)
- **Análisis para la detección de ADN fetal libre**

¿Qué información me brinda esta prueba?

Esta prueba le permite obtener información sobre:

- **Los riesgos de que el feto tenga una mayor o menor cantidad de cromosomas (denominado aneuploidía)**. Si existen cromosomas adicionales o faltantes, estos pueden afectar la salud y el desarrollo del feto.
- El sexo de su bebé, si usted desea conocerlo.

¿Qué información se obtiene con esta prueba?

Esta prueba recopila información sobre:

- **Trisomía 21 (conocida como síndrome de Down)**
- **Trisomía 18**
- **Trisomía 13**

¿Cómo se realiza la prueba?

- Esta prueba es un análisis de sangre que se puede realizar en el consultorio de su proveedor médico.
- Se la puede realizar **a las 10 semanas de embarazo**.

¿Cómo sé qué significan los resultados?

- En la prueba, esperamos encontrar 23 pares de cromosomas.
- Si la prueba muestra que puede haber un cromosoma adicional o faltante, el feto puede presentar una de las afecciones que se mencionaron antes. Es posible que deban realizarse otras pruebas para estar seguros.
- Esta prueba puede ser muy buena para detectar la presencia de una mayor o menor cantidad de cromosomas. Sin embargo, es importante que tenga en cuenta que los resultados no siempre son correctos. La prueba detecta solo determinadas afecciones. Es posible que existan otros problemas desde el nacimiento que esta prueba no detecte.



¿Quién debe realizarse esta prueba?

- Cualquier persona que desee hacerlo puede realizarse esta prueba. **Las personas que más necesitan realizarse esta prueba son aquellas que corren más riesgos de presentar estas enfermedades.**

¿Cómo sé si corro riesgo de sufrir aneuploidía?

- Si tiene 35 años de edad o más y está esperando un solo bebé.
- Si se realizó una ecografía que muestra posibles afecciones médicas con las que el bebé podría nacer.
- Si usted o algún familiar tiene alguna alteración de cromosomas.

¿Dónde puedo realizarme esta prueba?

- Puede realizarse **esta prueba en cualquiera de los centros de CHN.**

**Si tiene más dudas,
¡consulte con su proveedor de CHN !**