

UNITY

by BILLIONTO ONE

Unity Complete[®]

Empoderándola con información temprana sobre la salud de su bebé.

Se toma una muestra de sangre de la madre a partir de la semana 9.

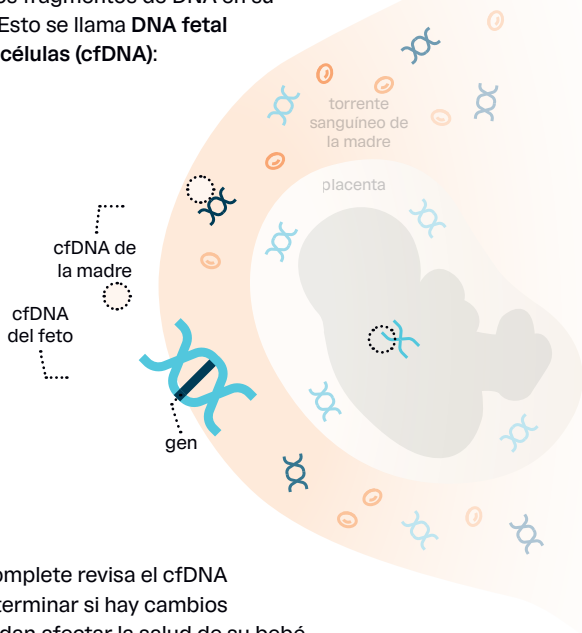


un
millón de
pacientes

Los proveedores de atención médica obstétrica de todo el país confían en este servicio para pacientes como usted.

Usted y su bebé tienen su propio DNA único que contiene instrucciones para el crecimiento y desarrollo.

Durante el embarazo, se pueden encontrar pequeños fragmentos de DNA en su sangre. Esto se llama **DNA fetal libre de células (cfDNA)**:



Unity Complete revisa el cfDNA para determinar si hay cambios que puedan afectar la salud de su bebé. Esto incluye condiciones que se pueden **pasar de los padres (heredadas)** o que pueden ocurrir por casualidad.

Condiciones que se heredan:

Algunas condiciones, como la fibrosis quística, se pueden heredar a su bebé aunque usted y su pareja no muestren señales o síntomas. Estas se llaman condiciones recesivas.

Condiciones que ocurren por casualidad:

Las condiciones cromosómicas, como el síndrome de Down, generalmente ocurren de forma aleatoria por cromosomas extras o faltantes. Todos los embarazos tienen un pequeño riesgo de estas condiciones, sin importar la historia familiar.

Unity Complete es una prueba prenatal que detecta condiciones cromosómicas y heredadas frecuentes.

El Colegio Americano de Obstetricia y Ginecología (American College of Obstetrics and Gynecology, ACOG) recomienda estos tipos de pruebas de control para todas las pacientes embarazadas^{1,2}.

Disponible a partir de la novena semana de embarazo, Unity Complete te ofrece información más detallada para que vivas tu embarazo con mayor conocimiento de causa, como por ejemplo:

- Si es portadora de ciertas condiciones asociadas al cromosoma X o recesivas
- El riesgo indicado de su bebé de condiciones cromosómicas
- El riesgo indicado de su bebé de ciertas condiciones asociadas al cromosoma X o recesivas
- El sexo de tu bebé

La información temprana la ayuda a planificar con antelación y a tomar decisiones informadas incluyendo:



Explorar pruebas de diagnóstico, si fueran necesarias, para confirmar los resultados.



Ponerse en contacto con especialistas, como expertos pediátricos, más rápido.



Aprender sobre la condición, incluyendo tratamientos o cambios al estilo de vida.



Informarse sobre la cobertura de su seguro para potenciales opciones de tratamiento y próximos pasos.



Elegir un plan de parto que sea correcto para usted y para su bebé, como un hospital con atención especializada.



Buscar grupos de apoyo o programas tempranos en su área, para sentirse preparada.



Vea un video corto para obtener más información sobre Unity Complete.

¿Qué busca Unity Complete?*

Prueba Unity Fetal Risk™

para condiciones heredadas
genes asociados al cromosoma X o recesivos

Panel de 5 genes

Pruebas de detección de afecciones hereditarias comunes recomendadas para todas las pacientes embarazadas.



Alfa-talasemia



Beta-talasemia



Fibrosis quística



Atrofia muscular espinal



Anemia falciforme

Panel de 14 genes

Detecta otras condiciones hereditarias que pueden ser más frecuentes en determinados grupos, como las personas de ascendencia judía ashkenazi y otras poblaciones.



Obtenga más información sobre las condiciones que Unity detecta y sobre los recursos de apoyo disponibles.

* No es necesario hacer pruebas a todas las pacientes para todas las condiciones. Su proveedor determinará para qué condiciones sería beneficioso hacerle pruebas.

Prueba Unity Aneuploidy™

para condiciones cromosómicas



Trisomía 21 síndrome de Down



Trisomía 18 síndrome de Edwards



Trisomía 13 síndrome de Patau



Monosomía X síndrome de Turner



XXY síndrome de Klinefelter



XXX síndrome de triple X



XYY síndrome de Jacobs



Microdeleción 22q11.2 síndrome de DiGeorge
Opcional



Unity Confirm™

Disponible exclusivamente para pacientes con riesgo elevado sometidas al cribado de aneuploidías de Unity.

Unity Confirm es un análisis de sangre no invasivo que puede proporcionarles a usted y a su equipo médico más información sobre la salud de su bebé.

Pruebas Unity Fetal Antigen™



Unity Fetal RhD™ NIPT
para embarazos con aloinmunización



Unity Fetal Antigen™ NIPT
por antígenos fetales de glóbulos rojos y plaquetas

Cómo funciona Unity Complete.



Paso 1

Simple extracción de sangre

Solo necesitamos su muestra de sangre. Hay pruebas de sangre disponibles para la pareja, pero no son obligatorias para la evaluación de riesgo fetal.



Paso 2

Procesamiento de las pruebas

Nuestro acreditado laboratorio procesa su muestra con cuidado.



Te avisaremos cuando recibamos tu muestra y te daremos instrucciones sobre cómo crear tu cuenta en el portal del paciente.



Paso 3

Prueba Unity Aneuploidy™

Aproximadamente en 1 semana, podrá ver los resultados de la prueba de condiciones cromosómicas, como síndrome de Down, en su portal del paciente.



Descubra el sexo de su bebé o deje que sea una sorpresa. Comparta las noticias, planifique una celebración o espere, es su decisión.



Paso 4

Prueba Unity Fetal Risk™

Si es portadora de una condición para la que se hizo la prueba, los resultados de su bebé estarán listos en aproximadamente 2-3 semanas.



¿Tiene preguntas sobre sus resultados?

Programe una sesión gratuita con nuestros consejeros expertos en genética.

Cómo entender los resultados de Unity Complete.

Sus resultados estarán disponibles en su portal del paciente seguro:

Test ID Collected Physician

Aneuploidy Screen

[Watch video results](#) 



Low Risk

1

[View Results](#)

2

3

Fetal Sex

6



[See Report](#)

Carrier Screen

[Watch video results](#) 



Negative

4

[View Results](#)

5

- 1 Muestra el riesgo indicado de su bebé para las condiciones cromosómicas para las que se hizo la prueba (por ejemplo, síndrome de Down).
- 2 Los resultados detallados de las condiciones cromosómicas para las que se hizo la prueba.
- 3 Mira un vídeo para entender mejor tu resultado.
- 4 Muestra si usted es portadora de las condiciones heredadas para las que se hizo la prueba (por ejemplo, fibrosis quística).
- 5 Los resultados detallados del riesgo indicado de su bebé de que tenga las condiciones heredadas de las que usted es portadora.
- 6 Revela el sexo del bebé (o puede ser una sorpresa).

Sus resultados de la prueba de riesgo fetal Unity pueden mostrar:



Low Risk (Riesgo bajo)

Los resultados indican que el riesgo de que su bebé tenga las condiciones para las que se hizo las pruebas es significativamente bajo, pero no se elimina.



High Risk (Riesgo alto)

Los resultados indican que hay más probabilidades de que su bebé tenga una condición específica para la que se hizo la prueba. Se recomiendan pruebas de confirmación y que hable con su proveedor de atención médica sobre los próximos pasos.



¿Ha obtenido un resultado de riesgo elevado con Unity Aneuploidy Screen? Hable con su médico sobre las opciones para los próximos pasos, incluida la prueba Unity Confirm.*

* Unity Confirm no está disponible para embarazos con riesgo elevado debido a monosomía X, embarazos gemelares o múltiples, embarazos con gemelos desaparecidos, gestaciones subrogadas o donaciones de óvulos, ni para embarazos con más de 15 semanas y 6 días de gestación. Solo está disponible en Estados Unidos.

Estamos aquí para ayudar.



Facturación y apoyo

¿Tiene preguntas sobre los costos? Nuestro equipo asegura el acceso asequible a Unity Complete.



Portal para pacientes

Vea los resultados de las pruebas y recursos en results.unityscreen.com.



Orientación genética

Programe una sesión gratuita con nuestros expertos para hablar sobre sus resultados.



Bancos de sangre de cordón umbilical

Es posible que podamos ayudarla a cubrir los cargos de la toma de la muestra y del primer año de almacenamiento para ciertos resultados de alto riesgo.



Extracciones de sangre convenientes

Dé su muestra de sangre de la manera más conveniente para usted, en casa o en cualquier lugar.



650.460.2551

support@unityscreen.com

unityscreen.com

1. American College of Obstetricians and Gynecologists. (2017). Carrier screening in the age of genomic medicine (Committee Opinion No. 690). *Obstetrics & Gynecology*, 129(3), e35–e40. 2. American College of Obstetricians and Gynecologists, and Society for Maternal-Fetal Medicine. "Screening for fetal chromosomal abnormalities: ACOG practice bulletin, number 226." *Obstetrics & Gynecology* 136.4 (2020): e48–e69.

Las pruebas Unity pueden dar lugar a resultados falsos positivos y falsos negativos. Los resultados no constituyen una garantía. En caso de resultados con riesgo elevado, siempre debe considerarse la posibilidad de realizar una amniocentesis. Las decisiones médicas importantes no deben basarse únicamente en los resultados de las pruebas Unity. Es necesaria una correlación clínica, que incluye, entre otros, los resultados de pruebas prenatales previas y posteriores. Las pruebas Unity son pruebas desarrolladas en laboratorio y realizadas en un laboratorio certificado por CLIA y acreditado por CAP. No son pruebas diagnósticas aprobadas ni autorizadas por la FDA. El rendimiento de la prueba puede variar en función de la edad gestacional y otros factores.