












# PraenaTest<sup>®</sup>

Mehr Wissen schaffen

**NEU**

PraenaTest<sup>®</sup>   
jetzt als  
Kassenleistung

# PraenaTest®-Preisübersicht

		PraenaTest® <b>S</b>	PraenaTest® <b>L</b>
<b>Trisomien 21/18/13</b>	 	<b>Als Kassenleistung möglich</b> Seit 1.7.2022	<b>214<sup>.50</sup> Euro</b> für Selbstzahler/Privatpatientin
<b>X/Y-Analyse (SCA)<sup>1</sup></b>			<b>+ 34<sup>.98</sup> Euro</b>
<b>RAA<sup>2</sup></b>	 		<b>+ 52<sup>.47</sup> Euro</b>
<b>CNV<sup>3</sup></b>	 		<b>+ 52<sup>.47</sup> Euro</b>
<b>Mikrodeletionen<sup>4</sup> (DiGeorge 22q11.2)</b>			<b>+ 87<sup>.45</sup> Euro</b>
<b>Bestimmung des Geschlechts</b>	 		<b>+ 17<sup>.49</sup> Euro</b>

 bei Einlingsschwangerschaft,  bei Zwillingschwangerschaft

- 1 X/Y-Analyse (SCA; sex chromosome aneuploidies) = Untersuchung auf gonosomale Aneuploidien des X- und Y-Chromosoms (Monosomie X, Klinefelter-Syndrom, Triple-X-Syndrom, XYY-Syndrom).
- 2 RAA (rare autosomal aneuploidies) = Untersuchung der Chromosomen 1 bis 12, 14 bis 17, 19, 20 und 22 hinsichtlich Monosomien und Trisomien sowie der Chromosomen 13, 18 und 21 auf Monosomien.
- 3 CNV (copy number variation) = Untersuchung auf partielle Duplikationen und Deletionen > 7 Mb der Chromosomen 1 bis 22.
- 4 Mikrodeletionen: Mikrodeletion von ca. 3 Mb des Chromosoms 22 an Position 11, assoziiert mit dem DiGeorge- und Velo-Cardio-Faziale-Syndrom.

Preise inkl. MwSt. und Transportkosten. Gültig für Deutschland. Wir behalten uns Preisanpassungen vor. Testergebnis in wenigen Arbeitstagen (Mo.–Fr., außer Feiertage in Ba.-Wü.) nach Probeneingang und erfolgreicher Qualitätskontrolle.

Jetzt den PraenaTest® für  
Ihre Schwangeren bestellen:



 eurofins

LifeCodexx