

RESULTADOS COMPARADOS DE LAS DISTINTAS ESTRATEGIAS DE CRIBADO PARA EL T21, T18 Y T13: ADAPTACIÓN DEL INFORME DE EUNETHTA

Avalia-t realizou a adaptación do informe da Rede Europea de Avaliación de Tecnoloxías Sanitarias (EUneHTA) *Screening of fetal trisomies 21, 18 and 13 by non invasive prenatal testing*. A principal conclusión é que a evidencia apunta a que a sensibilidade do test de ADN fetal libre circulante (ADNflc) para a detección da Trisomía 21 é significativamente maior que a do test combinado cando se emprega como proba de cribado de primeira liña e a que a substitución podería reducir o número de probas invasivas innecesarias. A evidencia tamén apunta a que o uso do test de ADNflc como proba continxente tamén podería reducir substancialmente o número de probas invasivas, áinda que este dato necesita ser confirmado con datos reais da práctica clínica.

A baixa calidade da evidencia existente sobre Trisomía 18 e Trisomía 13 non permite extraer conclusóns definitivas respecto diso destas trisomías. Existen importantes incertidumes respecto diso de cal é a mellor estratexia de cribado.

CONTIDOS

RELACIONADOS

[Texto completo](#)

[Exportar cita](#)