

Il primo test prenatale non invasivo che identifica nel feto malattie genetiche associate a disturbi dello spettro autistico

- Malattie genetiche associate a Disturbi dello Spettro Autistico
- Malattie genetiche a trasmissione ereditaria e de novo
- Aneuploidie cromosomiche comuni e rare
- Alterazioni cromosomiche segmentali
- Sindromi da microdelezione/microduplicazione cromosomica
- Microdelezioni/microduplicazioni associate a ASD
- Gruppo RhD fetale e Sesso Fetale



I DISTURBI DELLO SPETTRO AUTISTICO

I **Disturbi dello Spettro Autistico (ASD, Autism Spectrum Disorders)** rappresentano un gruppo eterogeneo di disturbi del neurosviluppo caratterizzati da un'alterata maturazione e connettività delle reti cerebrali. Dal punto di vista clinico, l'ASD è tipicamente caratterizzato da:

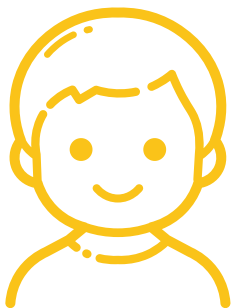
- **Compromissione persistente della comunicazione e dell'interazione sociale**, che può manifestarsi con difficoltà nel linguaggio verbale e non verbale, nella comprensione delle emozioni altrui e nella reciprocità sociale.
- **Presenza di comportamenti e interessi ristretti, ripetitivi e stereotipati**, che possono includere rituali, insistenza sull'uguaglianza, movimenti ripetitivi o un'intensa focalizzazione su specifici oggetti o argomenti.

Comorbidità frequenti:

- **Disabilità intellettiva** (≈30-40 % dei casi);
- **Disturbi del linguaggio**;
- **Epilessia** (fino al 20-30 % dei soggetti);
- **Disturbi del sonno e del comportamento**.

INCIDENZA DELLE MALATTIE ASSOCIATE AI DISTURBI DELLO SPETTRO AUTISTICO

La prevalenza dell'ASD è in aumento negli ultimi decenni, in parte per l'ampliamento dei criteri diagnostici e per una maggiore consapevolezza clinica e sociale. Si stima che più di **1 bambino su 100** presenti un disturbo dello spettro autistico. In Italia, secondo i dati dell'Istituto Superiore di Sanità, circa **1 bambino su 77** tra i 7 e i 9 anni riceve una diagnosi di ASD, con una prevalenza nettamente maggiore nei **maschi**, che risultano **colpiti circa 4,4 volte più frequentemente** rispetto alle femmine¹.



1 su **77**



DIAGNOSI IN ITALIA

BASI GENETICHE DEI DISTURBI DELLO SPETTRO AUTISTICO

Le evidenze scientifiche indicano che i **fattori genetici** svolgono un ruolo predominante nello sviluppo dell'autismo e caratterizzano circa il **70–90%** dei casi.²⁻³

Le anomalie genetiche possono includere:

- **Mutazioni puntiformi o varianti patogeniche** in geni chiave coinvolti nello sviluppo neuronale, nella sinaptogenesi e nella trasmissione sinaptica (ad es. CHD8, SCN2A, SHANK3, SYNGAP1).⁴⁻⁵
- **Copy Number Variants (CNV)**, cioè **microdelezioni o microduplicazioni** di regioni cromosomiche, come quelle localizzate su 16p11.2 o 15q13.3.
- **Sindrome genetiche associate all'autismo**, tra cui la sclerosi tuberosa, la sindrome di Rett e la sindrome di Phelan-McDermid, che rappresentano una quota significativa dei casi sindromici di ASD.⁶⁻⁷

2. Tick B et al. Heritability of autism spectrum disorders: a meta-analysis of twin studies. JAMA Psychiatry. 2016;73(3): 258-268.

3. Sandin S et al. The familial risk of autism. JAMA. 2014;311(17):1770-1777.

4. Satterstrom FK et al. Large-Scale Exome Sequencing Study Implicates Both Developmental and Functional Changes in the Neurobiology of Autism. Cell. 2020;180(3):568-584.e23.

5. Iossifov I et al. The contribution of de novo coding mutations to autism spectrum disorder. Nature. 2014;515:216-221.

6. Rolland T, et al. Phenotypic effects of genetic variants associated with autism Nat Med. 2023 Jul;29(7):1671-1680.

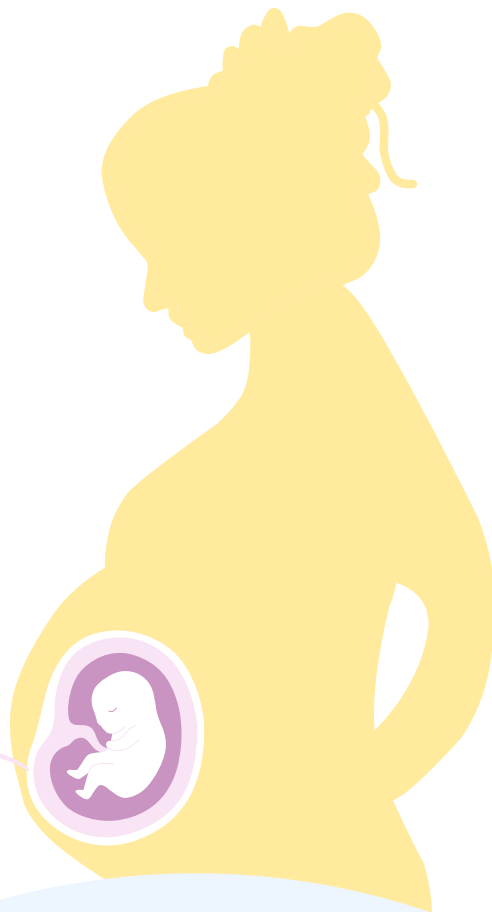
7. Grove J et al. Identification of common genetic risk variants for autism spectrum disorder. Nat Genet. 2019;51:431-444.

PRENATALAUTISM

È un test di screening prenatale non invasivo di ultima generazione che, mediante l'analisi del **DNA fetale libero circolante (cfDNA)** a partire da un campione di sangue materno, consente di individuare nel feto mutazioni responsabili di gravi malattie genetiche associate ai **Disturbi dello Spettro Autistico**.

Durante la gravidanza, la placenta rilascia frammenti di DNA nel sangue materno attraverso un processo fisiologico chiamato apoptosi.

Questi frammenti di DNA, noti anche come **DNA fetale**, aumentano progressivamente con l'avanzare della gestazione e raggiungono quantità sufficienti per un'analisi affidabile a partire dalla 10ª settimana



UNO SCREENING PRENATALE CON 3 LIVELLI DI APPROFONDIMENTO IN GRADO DI SODDISFARE LE ESIGENZE DI OGNI GRAVIDANZA

1

PRENATALAUTISM *Basic*

Screening di **300+ malattie genetiche** associate a **Disturbi dello Spettro Autistico (ASD)**.

2

PRENATALAUTISM *Karyo*

Screening di **300+ malattie genetiche associate a ASD**.

Il test permette anche di rilevare:

- ✦ **Aneuploidie cromosomiche** comuni e rare;
- ✦ **Delezioni e duplicazioni** segmentali;
- ✦ **130+ Sindromi da microdelezione/ microduplicazione;**
- ✦ **23 specifiche microdelezioni / microduplicazioni associate a ASD.**

3

PRENATALAUTISM *Genetics*

Offre **il più completo livello di screening**, permettendo di investigare nel feto:

- ✦ **300+ malattie genetiche associate a ASD;**
- ✦ **1000+ tra le più comuni malattie genetiche a trasmissione ereditaria;**
- ✦ **1000+ patologie genetiche ad insorgenza *de novo*.**
- ✦ **Aneuploidie cromosomiche** comuni e rare;
- ✦ **Delezioni e duplicazioni** segmentali;
- ✦ **130+ Sindromi da microdelezione/ microduplicazione;**
- ✦ **23 specifiche microdelezioni / microduplicazioni associate a ASD.**

I LIVELLI DI APPROFONDIMENTO A CONFRONTO

PrenatalAutism	N°	Basic	Karyo	Genetics
Malattie genetiche associate a Disturbi dello Spettro Autistico	300+	✓	✓	✓
Malattie genetiche ad insorgenza <i>de novo</i>	1000+			✓
Malattie genetiche a trasmissione ereditaria	1000+			✓
Aneuploidie cromosomiche fetali, comuni e rare	24 cromosomi		✓	✓
Delezioni e duplicazioni cromosomiche segmentali	> 7Mb		✓	✓
Sindromi da microdelezione/microduplicazione	130+		✓	✓
Microdelezioni/microduplicazioni associate ad ASD	23		✓	✓

COSA RILEVA IL TEST NEL DETTAGLIO

→ **1 000+** MALATTIE GENETICHE A TRASMISSIONE EREDITARIA

→ **1 000+** MALATTIE GENETICHE A INSORGENZA DE NOVO

→ **300+** MALATTIE GENETICHE ASSOCIATE A ASD



La lista completa delle malattie genetiche è consultabile inquadrando il QR Code.

COSA RILEVA IL TEST NEL DETTAGLIO



24

SCREENING DEL CARIOTIPO FETALE

Aneuploidie, delezioni e duplicazioni segmentali[§], su **tutti i cromosomi** del cariotipo fetale

§ >7 Mb

Aneuploidie cromosomiche più comuni

Trisomia 21	Trisomia 18	Trisomia 13	
Monosomia X	XXX	XXY	XXY

Altre aneuploidie cromosomiche meno frequenti

Trisomia 1	Trisomia 2	Trisomia 3	Trisomia 4
Trisomia 5	Trisomia 6	Trisomia 7	Trisomia 8
Trisomia 9*	Trisomia 10	Trisomia 11	Trisomia 12
Trisomia 14	Trisomia 15	Trisomia 16*	Trisomia 17
Trisomia 19	Trisomia 20	Trisomia 22*	

*A maggiore incidenza tra le aneuploidie fetali meno frequenti



>130

SINDROMI DA MICRODELEZIONE/MICRODUPLICAZIONE

Fino a 1 Mb



23

SINDROMI DA MICRODELEZIONE/MICRODUPLICAZIONE

Associate a Disturbi dello Spettro Autistico



La lista completa delle sindromi da microdelezione/ microduplicazione è consultabile inquadrando il QR Code.

TECNOLOGIA AVANZATA DI ULTIMA GENERAZIONE

L'avanzata tecnologia di sequenziamento del **genoma fetale ad elevata risoluzione**⁸⁻⁹, unitamente ad una sofisticata **analisi bioinformatica** con algoritmo proprietario, permettono di studiare il cariotipo fetale ed effettuare lo screening nel feto anche di **centinaia di gravi malattie genetiche** associate a **disturbi dello spettro autistico**, a patologie a trasmissione **ereditaria** o ad insorgenza **de novo**. Un livello d'approfondimento d'indagine fino ad oggi possibile solo con tecniche di diagnosi prenatale invasiva.

1



**Estrazione DNA e
isolamento cfDNA**

2



**Preparazione delle
librerie e cattura
dell'esoma fetale**

3



**Sequenziamento Next
Generation Sequencing
(NGS) dell'esoma fetale
ad elevato coverage
(>500X)**

8. Brand H, Whelan CW, Duyzend M, et al. High-resolution and noninvasive fetal exome screening. N Engl J Med. 2023;389:2014-2016.

9. Miceikaitė I, Hao Q, Brasch-Andersen C, et al. Comprehensive Noninvasive Fetal Screening by Deep Trio-Exome Sequencing. N Engl J Med. 2023;389:2017-2019.

4

Screening di
anomalie
cromosomiche
numeriche e
strutturali



5

Ricerca di mutazioni
nel DNA fetale



PRENATALAUTISM

Può essere eseguito anche su campioni a bassissima frazione fetale grazie all'elevata profondità di lettura.

Eseguibile su
campioni fino all'

1%

di

Frazione Fetale

IL REFERTO



Il risultato del test può dare esito **negativo**, e cioè indicare che non sono state rilevate nel feto anomalie cromosomiche o malattie genetiche, nei limiti della metodica utilizzata. In tal caso la gravidanza può proseguire senza alcuna necessità di *follow up*.



In alcuni casi il risultato del test può dare esito **positivo**, e cioè indicare che è stata rilevata nel feto un'anomalia cromosomica o una malattia genetica. In tali evenienze **la gravidanza presenta la necessità di *follow up*** mediante diagnosi prenatale invasiva (amniocentesi o villocentesi) per confermare il risultato ottenuto.

In caso di referto positivo: FOLLOW UP

Amniocentesi o villocentesi e verifica dell'anomalia cromosomica o della malattia genetica rilevata

Garanzie e servizi aggiuntivi

- *Follow-up* gratuito dei risultati patologici
- Rimborso in caso di esito totalmente non conclusivo
- Consulenza genetica pre-post test inclusa
- RHAdvance gratuito in caso di madre Rh(D)neg e padre Rh(D) pos
- Test completamente made in Italy, kit di prelievo e spedizioni inclusi

UN TEST CHE GARANTISCE ALTISSIMI STANDARD QUALITATIVI



SEMPLICE

Un prelievo di sangue materno (8-10ml)
dalla 10ª settimana di gestazione



AFFIDABILE

Sensibilità >99% - Falsi positivi <0,1%



SENSIBILE

Tecnologia che rileva con affidabilità
anomalie cromosomiche anche a
bassa frazione fetale (FF:1%)



COMPLETO

Anomalie cromosomiche e malattie
genetiche: il più alto livello d'informazione
ottenibile in gravidanza mediante
screening prenatale non invasivo



AVANZATO

Tecnologie di ultima generazione e
s sofisticate analisi bioinformatiche



VALIDATO

Studi di validazione pre-clinica
eseguiti su ampie coorti di gestanti

INDICAZIONI AL TEST PRENATALAUTISM



È ADATTO A OGNI GRAVIDANZA

- Gestanti under e over 35 anni
- Gestanti che desiderano ridurre il rischio nel feto di malattie genetiche associate a ASD
- Controindicazione alla diagnosi prenatale invasiva (amniocentesi, villocentesi)
- In caso di anamnesi familiare di aneuploidia cromosomica o malattia genetica
- Gravidanze singole e gemellari, sia in caso di concepimento naturale che con tecniche di PMA autologa o eterologa
- Coppie in cui il partner maschile presenta un'età avanzata, condizione associata a un rischio maggiore di mutazioni de novo
- Gravidanze con anomalie ecografiche
- Pazienti con rischio noto di trasmettere al feto una malattia genetica rilevabile con il test.

PrenatalAutism rappresenta la soluzione ideale per garantire informazioni approfondite e personalizzate, adattandosi alle esigenze di ogni coppia.

COME SI ESEGUE IL TEST



1

**Richiesta
del kit**



2

**Compilazione della
documentazione**



3

**Raccolta del
campione**



4

**Spedizione
del campione**



5

**Analisi e
refertazione**

TIPOLOGIA DI CAMPIONE DA PRELEVARE

CAMPIONE MATERNO

Sangue periferico
(2 provette Streck)



CAMPIONE PATERNO

**Tampone buccale o Sangue
periferico in provetta EDTA**
(il campione paterno è opzionale)



TEMPI DI REFERTAZIONE

ANALISI CROMOSOMICA

3

giorni lavorativi
(con l'opzione refertazione rapida)



MALATTIE GENETICHE

15

giorni lavorativi

Azienda ad alto coefficiente tecnico e scientifico, attiva sia sotto il profilo dell'applicazione clinica che della ricerca. Genomica si avvale di professionisti con esperienza ultra ventennale nel campo della diagnostica molecolare, offrendo una combinazione di tecnologia avanzata e innovazione che si traducono in prestazioni diagnostiche sempre più accurate ed accessibili.



Disponibilità su
**tutto il territorio
italiano**



Laboratori dotati delle
tecnologie più innovative e di
sistemi di qualità avanzati



100.000 analisi
all'anno



Dipartimento
dedicato alla **ricerca**



Team di specialisti in
genetica medica



**Professionisti con oltre
20 anni di esperienza**
in genetica e biologia
molecolare

LABORATORI E STUDI MEDICI

Roma: Via Arduino 38 - 00162 Tel.: 06.21115020
E-mail: info@genomicalab.it
www.genomicalab.it

SEDE LEGALE

Roma: Via Arduino 38 - 00162
PEC: info@pec.genomicalab.it
P. IVA e C.F.: 14554101007 - REA: RM - 1530210

Visita il sito
dedicato al test

