



Inove com o DB Molecular
e traga mais conforto,
segurança e tecnologia
para suas pacientes.

Saiba mais

-  [db.alta](#)
-  [DB Alta](#)
-  [dbmolecular.com.br](#)
-  assessoria.molecular@dbdiagnosticos.com.br
-   0800 643 0376



Teste de **Paternidade** **Não Invasivo**

Conforto, Inovação e Alta
Precisão com DNA Fetal Livre

O que é o Teste de Paternidade Não Invasivo

O **DB Molecular** traz o que há de mais avançado em genética pré-natal: um teste de paternidade realizado a partir de uma **simples coleta de sangue da gestante**, sem risco para a mãe ou para o bebê.

Com a análise do DNA fetal livre (cfDNA) circulante no sangue materno, é possível **confirmar ou excluir o vínculo genético a partir da 7ª semana de gestação, com precisão superior a 99,99%**.

Por que esse exame é um marco?

Diferente dos procedimentos invasivos, como a amniocentese (coleta do líquido amniótico), esta coleta é **segura e indolor, além de sigilosa**. A tecnologia de **Sequenciamento de Nova Geração (NGS)** garante resultados altamente confiáveis, mesmo com quantidades reduzidas de DNA fetal.

- ✓ **Segurança total** - sem riscos clínicos
- ✓ **Início precoce** - respostas já no primeiro trimestre
- ✓ **Alta precisão** - milhares de marcadores genéticos analisados
- ✓ **Tendência internacional** - adotado em grandes centros de referência

Benefícios do Teste de Paternidade Não Invasivo

Diferencial competitivo: destaque no portfólio de exames genéticos ou pré-natais;

Coleta simples e indolor: aumenta a aceitação pelos pacientes;

Alta confiabilidade científica: tecnologia de ponta com NGS e painel exclusivo de SNPs;

Suporte completo do DB Molecular: da coleta ao laudo, com assistência técnica especializada;

Resultados precisos e seguros: aderência às normas internacionais e protocolos rigorosos;

Atendimento humanizado: foco na experiência do paciente e orientação técnica para o profissional.

Como é feito

O processo é simples, seguro e rápido:



1. Coleta

Sangue da gestante em tubo especial + amostra do suposto pai (sangue periférico + FTA).



2. Análise

Isolamento do cfDNA fetal e comparação genética com tecnologia de ponta.



3. Resultado

Emissão de laudo sigiloso, com suporte técnico especializado.