

DÉPISTAGE PRÉNATAL

optim^o

harmony[®]

 Programme québécois

Dépistage combiné étendu avec ADN fœtal

Dépistage par ADN fœtal

Dépistage biochimique intégré

Trisomie 21 (syndrome de Down)	✓ Taux de détection: 98%	✓ Taux de détection: 99%	✓ Taux de détection: +/- 85%*
Trisomie 18 (syndrome d'Edwards)	✓	✓	✗
Trisomie 13 (syndrome de Patau)	✓ Par échographie	✓	✗
Marqueurs sériques	✓ PAPP-A, βhCG, PIGF, AFP	✗	1 ^{er} trimestre: PAPP-A 2 ^e trimestre: AFP, oestriol, inhibine A, hCG
Malformations congénitales	✓ Par échographie	✗	Par échographie
Facteurs de risques obstétricaux	✓	✗	✓

AUTRES INFORMATIONS IMPORTANTES

Quand faire le test?	Entre 11 semaines et 4 jours et 13 semaines et 6 jours	À partir de 10 semaines	1 ^{ère} étape: entre 10 et 13 semaines 2 ^e étape: entre 14 et 16 semaines
Que comprend le test?	Échographie fœtale et prélèvement sanguin	Prélèvement sanguin	2 prélèvements sanguins et échographie si disponible
Délai	3 à 4 jours ouvrables	5 à 10 jours ouvrables	+/- 7 jours après le 2 ^e prélèvement (14-18 semaines)
Étape subséquente	✓ harmony[®] sans frais si le risque > 1/2500	✗	TGPNI si le risque ≥ 1/300
Recommandations médicales	Proposé à toutes les femmes enceintes	Suggéré aux femmes présentant des facteurs de risques	Proposé à toutes les femmes enceintes
Sexe fœtal	✓ À l'aide d'un test complémentaire	✓	✗
Remboursement par les assurances	✓ Par la majorité des assurances	✗ Rarement remboursé par les assurances	Non applicable
Prix	395\$ (échographie en sus)	550\$	Gratuit

* L'absence de la mesure de la clarté nucale diminue la fiabilité du taux de détection

 clinique ovo

LE RÉSULTAT

Un **risque faible** ($< 1/2500$) indique que le résultat est rassurant et que des tests supplémentaires ne sont pas requis.

Un **risque moyen** (entre $1/100$ et $1/2500$) indique qu'il est souhaitable de réaliser un test de dépistage prénatal par ADN foetal - harmony qui permettra de préciser votre risque, sans frais supplémentaires.

Un **risque élevé** ($>1/100$) indique qu'un dépistage prénatal par ADN foetal - harmony ou un test de diagnostic prénatal, tel qu'une amniocentèse ou une biopsie chorale, est suggéré. Le diagnostic prénatal permettrait ainsi de confirmer ou d'infirmer la présence d'une anomalie chromosomique.

