

DÉPISTAGE PRÉNATAL

harmony®

Programme
québécois

Dépistage par ADN foetal

Dépistage biochimique

Trisomie 21 (syndrome de Down)	✓ Taux de détection: 99%	✓ Taux de détection: 88%*
Trisomie 18 (syndrome d'Edwards)	✓	✓
Trisomie 13 (syndrome de Patau)	✓	✗
Anomalies des chromosomes sexuels	✓	✗
Sexe foetal	✓	✗
Marqueurs sériques	✗	✓ PAPP-A, βhCG, PIGF, AFP
Facteurs de risques obstétricaux	✗	✓

AUTRES INFORMATIONS IMPORTANTES

Quand faire le test?	À partir de 10 semaines	Entre 10 et 13 semaines
Que comprend le test?	Prélèvement sanguin	Prélèvement sanguin et échographie foetale (si disponible)
Délai	5 à 10 jours ouvrables	4 à 5 jours ouvrables
Étape subséquente	Non applicable	TGPNI si le risque \geq 1/300
Remboursement par les assurances	✓ Par la majorité des assurances	Non applicable
Prix	550\$	Gratuit

*La mesure de la clarté nucale augmente le taux de détection.

 cliniqueovo

PRENATAL SCREENING TEST

harmony®

Quebec Program

Fetal DNA Screening

Biochemical Screening

Trisomy 21 (Down Syndrome)	✓ Detection rate: 99%	✓ Detection rate: 88%*
Trisomy 18 (Edwards Syndrome)	✓	✓
Trisomy 13 (Patau Syndrome)	✓	✗
Sex Chromosome Aneuploidies	✓	✗
Fetal Sex	✓	✗
Serum Markers	✗	✓ PAPP-A, βhCG, PIGF, AFP
Obstetric Risk Factors	✗	✓

OTHER IMPORTANT INFORMATION

When should the test be done?	From 10 weeks	Between 10 and 13 weeks
What is included?	Blood sample	Blood sample and fetal ultrasound (if available)
Delay of Results	5 - 10 working days	4 - 5 working days
Subsequent Step	Not applicable	TGPNI if risk \geq 1/300
Reimbursement by Insurance	✓ By the majority of insurance companies	Not applicable
Price	550\$	No charge

* The measurement of nuchal translucency increases the detection rate.

 cliniqueovo