

# DÉPISTAGE PRÉNATAL

harmony®



## Dépistage par ADN fœtal

## 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 fœtal



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 fœtale (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.

# PRENATAL SCREENING TEST

harmony®



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 ≥ 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.