



Kerri B. & David A.

Ont utilisé le dépistage du statut de porteur Foresight Parents d'une petite fille d'un an



Si vous êtes enceinte ou pensez l'être, découvrez si vous ou votre partenaire êtes porteur de maladies héréditaires susceptibles d'affecter votre famille.

Un dépistage génétique pour détecter les pathologies héréditaires

POURQUOI CE DÉPISTAGE EST-IL IMPORTANT ?

Le dépistage du statut de porteur peut vous aider à faire des projets et à vous préparer

Le **dépistage du statut de porteur Myriad Foresight®** peut aider votre prestataire de santé à déterminer si vous risquez de transmettre des pathologies héréditaires graves à votre enfant. Un petit échantillon de votre salive ou de votre sang est tout ce dont nous avons besoin. Les résultats sont prêts en deux semaines en moyenne.

Les pathologies héréditaires sont courantes

Individuellement, les pathologies héréditaires sont rares, mais collectivement, les pathologies incluses dans le dépistage du statut de porteur Foresight touchent 1 grossesse sur 300. C'est supérieur à la fréquence du syndrome de Down (trisomie 21).

Les antécédents familiaux ne disent pas tout

Connaître vos antécédents familiaux peut vous en dire beaucoup sur votre santé et la santé de votre bébé. Mais bon nombre d'entre nous sont porteurs de pathologies héréditaires sans le savoir. En fait, plus de 80 % des enfants présentant des pathologies héréditaires sont nés de parents sans antécédents familiaux connus.

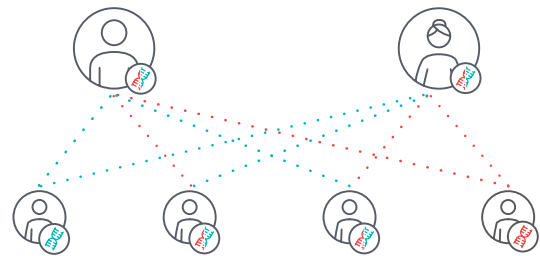
Les pathologies héréditaires ne font pas de discrimination

Toute personne d'un quelconque groupe ethnique ou racial peut avoir un bébé atteint d'une pathologie héréditaire. Les organismes médicaux reconnaissent maintenant les avantages d'un dépistage pour le même ensemble de pathologies chez tous les patients, quelles que soient leurs origines.

COMMENT UN DÉPISTAGE FONCTIONNE-T-IL ?

Vos gènes constituent le plan détaillé de votre famille

Les bébés héritent de la moitié de leurs gènes de leur mère et de l'autre moitié de leur père. Ces gènes transmettent les caractéristiques familiales comme la couleur des cheveux et des yeux. Parfois, ils transmettent des pathologies héréditaires.



Il est normal d'être porteur d'une pathologie héréditaire

Être porteur signifie que vous avez hérité d'un gène normal d'un parent et d'un gène présentant une irrégularité, également appelée mutation, de l'autre parent. Dans la mesure où vous avez une copie normale d'un gène, vous n'avez généralement pas de symptômes.

Il est important de savoir si vous êtes tous deux porteurs

Si une mutation dans un gène est trouvée lors du test de dépistage de la mère, il est important que le père fasse également un dépistage. Si les deux parents ont une mutation du même gène, il y a 1 risque sur 4 (25 %) pour chaque grossesse que votre bébé hérite de la mutation des deux parents et développe des symptômes de la pathologie associée.

Il y a également quelques pathologies pour lesquelles seule la mère a besoin de porter une mutation pour que ses enfants aient le risque de développer des symptômes.

Nous pouvons détecter tout un éventail de pathologies graves



Le dépistage du statut de porteur Foresight évalue votre statut de porteur pour les pathologies dont vous avez pu entendre parler, comme la mucoviscidose, ainsi que plus de 175 autres maladies qui entrent dans les catégories suivantes:

- Pathologies pour lesquelles un traitement précoce peut faire la différence (comme la phénylcétonurie)
- Pathologies provoquant un **handicap intellectuel** (comme le syndrome de l’X fragile)
- Pathologies qui **réduisent la durée de vie** (comme le syndrome de Bloom)
- Pathologies pour lesquelles il y a **peu ou pas de traitements disponibles** (comme la maladie de Tay-Sachs)

ÉTAPES SUIVANTES

Vous avez vos résultats. Et maintenant?

Si vous découvrez que vous êtes porteuse d’une mutation dans un gène, il est essentiel que votre partenaire soit dépisté pour s’assurer qu’il n’est pas porteur d’une mutation dans le même gène. Si les deux partenaires sont porteurs, il y a des mesures importantes que vous pouvez prendre.

Réalisez un diagnostic prénatal

Une choriocentèse (CVS) ou une amniocentèse peut déterminer si une pathologie héréditaire a été transmise à votre enfant.

Préparez-vous aux résultats

Selon vos résultats, vous pouvez choisir de chercher un soutien supplémentaire pour vous aider à vous organiser et vous préparer. Dans certains cas, un traitement précoce peut faire une énorme différence. Vous pouvez commencer par parler avec un spécialiste ou l’un de nos conseillers en génétique.

Explorez d’autres options pour fonder une famille

Si vous n’êtes actuellement pas enceinte, vos résultats peuvent vous aider à déterminer si vous voulez envisager une fécondation in vitro (FIV) où les embryons sont dépistés pour détecter d’éventuelles maladies génétiques avant l’implantation. Les autres options comprennent notamment l’adoption ou bien le don de sperme ou d’ovule.

LE PROGRAMME ACCÈS MYRIAD

Nous sommes là pour vous aider

Nous nous engageons à rendre accessible le dépistage génétique

Nous comprenons que chaque situation est unique. C’est pour cette raison que nous avons créé le programme d’accès Myriad, un programme complet visant à rendre le dépistage génétique accessible à un plus grand nombre de patients.

Le programme d’accès Myriad pour le dépistage du statut de porteur Foresight s’articule autour de trois éléments visant à vous aider à faire des choix intelligents concernant votre santé, votre famille et votre avenir.

- Statut conventionné (in-network) étendu avec les assurances santé
- Aide financière et programmes d’étalement des paiements pour ceux qui remplissent les critères
- Une évaluation personnalisée des coûts

➤ Pour en savoir plus sur la couverture assurance de Myriad, consultez la page myriadwomenshealth.com/access

➤ Avez-vous des questions?

Nos spécialistes sont à l’écoute:
de **6 h à 17 h PST**,
du lundi au vendredi

Téléphone: **(888) 268-6795**

En ligne: myriadwomenshealth.com/contact