



Lacey O.

a fait le dépistage prénatal Prequel pendant qu'elle était enceinte de sa fille.

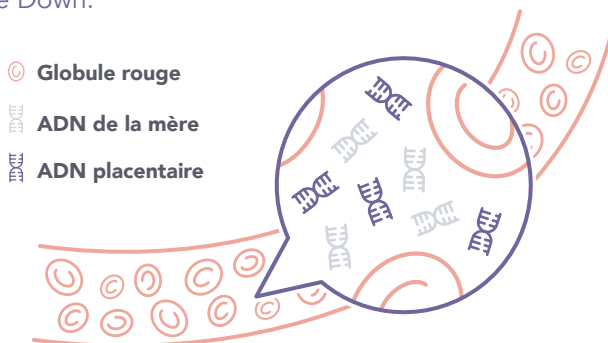
Dès la 10^e semaine, faites une analyse de sang non invasive pour découvrir si votre bébé présente un risque accru de développer une pathologie chromosomique comme le syndrome de Down (trisomie 21).

Premier aperçu du développement de votre bébé

POURQUOI CE DÉPISTAGE EST-IL IMPORTANT ?

Le test ADN sans cellule présente de nombreux et grands avantages

Le **dépistage prénatal Myriad Prequel™** apporte un premier aperçu du développement de votre bébé, vous fournissant des informations sur son risque de développer une pathologie chromosomique, comme le syndrome de Down.



Au cours de processus de développement normaux, de petites bribes d'ADN du placenta de votre bébé pénètrent dans votre système sanguin. Le dépistage prénatal Prequel analyse ces fragments, appelés ADN sans cellule.

Le dépistage réduit la nécessité des tests de diagnostic invasifs inutiles

Il a été démontré que le dépistage prénatal non invasif utilisant l'ADN sans cellule est plus efficace que le dépistage du sérum maternel, réduisant les risques d'avoir recours à un test de suivi invasif inutile comme la choriocentèse ou l'amniocentèse.

Nos résultats sont personnalisés selon votre âge et le stade de votre grossesse, ainsi vous connaîtrez clairement votre risque, ce qui vous permettra de décider de faire ou non des tests supplémentaires.

PATHOLOGIES DÉPISTÉES

Nous détectons les pathologies chromosomiques les plus graves

Certains bébés naissent avec un nombre différent de chromosomes

La plupart des bébés ont 46 chromosomes, 23 de chaque parent. Il arrive de temps en temps qu'un bébé ait un chromosome supplémentaire. C'est ce que l'on appelle une trisomie. Les bébés nés avec une trisomie peuvent avoir de graves problèmes de santé, notamment des malformations à la naissance, des handicaps intellectuels et une durée de vie réduite.

Le dépistage prénatal Prequel recherche les trois trisomies les plus courantes :

- **Syndrome de Down** Trisomie 21
- **Syndrome d'Edwards** Trisomie 18
- **Syndrome de Patau** Trisomie 13

Les personnes atteintes du syndrome de Down ont un handicap intellectuel léger à modéré et peuvent vivre longtemps. Avec de l'aide, elles participent à la vie familiale, scolaire et communautaire. Les bébés atteints du syndrome d'Edwards ou du syndrome de Patau ne survivent que quelques jours, semaines ou mois.

Votre prestataire de santé peut vous aider à décider si vous souhaitez effectuer un dépistage d'autres pathologies.

Le dépistage prénatal Prequel peut également évaluer si votre bébé présente le nombre correct de chromosomes sexuels, qui peuvent affecter des questions de santé comme la fertilité. De plus, le dépistage peut évaluer s'il manque à votre bébé une minuscule bricbe d'un chromosome (ce que l'on appelle une « microdélétion »), pouvant entraîner des malformations à la naissance et des handicaps intellectuels.

Le dépistage prénatal Prequel est rapide et facile



Une prise de sang est faite au niveau du bras et l'échantillon est envoyé à Myriad



L'échantillon est analysé dans notre laboratoire



Les résultats sont disponibles en une semaine environ



Un service de consultation avec un conseiller en génétique reconnu par le conseil de l'Ordre est à votre disposition



Si vous souhaitez le savoir, ce dépistage permet également de connaître le sexe de votre bébé

ÉTAPES SUIVANTES

Vous avez vos résultats. Et maintenant ?

Si vous voulez un premier aperçu du développement de votre bébé, le dépistage prénatal Prequel est une première étape importante. Si votre dépistage détecte une anomalie, votre prestataire de santé vous fournira des explications et vous proposera un test de diagnostic de suivi pour confirmer les résultats.

Choriocentèse

Avant la 14e semaine de votre grossesse, un médecin peut prélever un petit échantillon de votre placenta pour confirmer le résultat du dépistage prénatal Prequel.

Amniocentèse

Entre la 16e et la 22e semaine de votre grossesse, un médecin peut prélever un petit échantillon de fluide de votre utérus pour confirmer le résultat du dépistage prénatal Prequel.

Préparation

Dans la plupart des cas, les femmes obtiennent des résultats rassurants si un dépistage a permis de détecter une anomalie. Que vous choisissiez ou non de réaliser un test de diagnostic, il y a de nombreuses choses que vous pouvez faire pour vous organiser et préparer la naissance de votre enfant. Il est possible que vous souhaitiez parler à un spécialiste ou rechercher un établissement spécialisé en accouchement. Il se peut qu'il y ait des interventions précoces pour votre bébé que vous pouvez planifier. Ou, vous souhaitez peut-être simplement parler à l'un de nos conseillers en génétique ou participer à un groupe de soutien pour comprendre ce qui vous attend.

LE PROGRAMME D'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 Prequel Prenatal Screen 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