

# Le dépistage prénatal, comment le choisir?

CHOIX DU DÉPISTAGE PRÉNATAL	Aucun dépistage	Programme québécois de dépistage prénatal de la trisomie 21	Dépistage hormonal en clinique privée	Dépistage par ADN fœtal en clinique privée
<b>ANOMALIE GÉNÉTIQUE DÉPISTÉE</b>	Aucune	<b>Trisomie 18 et 21</b>	<b>Trisomie 18 et 21</b>	<b>Trisomie 13, 18 et 21</b> (Possibilité de dépister les trisomies sur les 23 paires de chromosomes, ainsi que certains syndromes selon le test choisi)
<b>FIABILITÉ</b>	Ne s'applique pas	<b>85-90%</b>	<b>85-90%</b>	<b>Jusqu'à 99.9%</b>
<b>AVANTAGE</b>	Respect des valeurs des futurs parents	Sans frais	Résultats dès la 13 <sup>e</sup> semaine de grossesse	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Test de dépistage des trisomies le plus fiable</li> <li>▪ Résultat dès la 11<sup>e</sup> semaine de grossesse</li> <li>▪ Permet de connaître le sexe du bébé (Si désiré)</li> </ul>
<b>COÛT</b>	Aucun	Aucun (Couvert par la RAMQ)	Entre 300 et 400\$	À partir de +- 500\$
<b>SEMAINE DE GROSSESSE</b>	Ne s'applique pas	<b>Deux prises de sang</b> (Entre 10 et 13 semaines et ensuite entre 14 et 16 semaines)	<b>Une seule prise de sang</b> (Entre 11 et 14 semaines)	<b>Une seule prise de sang</b> (Dès la 10 <sup>e</sup> semaine)
<b>ÉCHOGRAPHIE DE CLARTÉ NUCALE</b>	Au choix des futurs parents	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Facultative, mais recommandée</li> <li>▪ Si disponible dans la région (Entre 11 et 14 semaines)</li> </ul>	Oui	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Facultative pour le dépistage génétique</li> <li>▪ Échographie du premier trimestre fortement recommandée</li> </ul>
<b>DÉLAI DE RÉCEPTION DES RÉSULTATS</b>	Ne s'applique pas	Vers la 18 <sup>e</sup> semaine de grossesse	Entre 3 et 7 jours	Entre 3 et 14 jours (Selon le laboratoire choisi)
<b>GROSSESSE GÉMELLAIRE</b>	Ne s'applique pas	Non	Compatible (Selon le laboratoire choisi)	Compatible
<b>PARTICULARITÉ</b>	Aucune	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ 2 prélèvements sanguins</li> <li>▪ Résultat tardif ne permettant pas une prise en charge médicale dès le premier trimestre</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Possibilité de jumeler le test avec un ADN fœtal (En cas de risque élevé)</li> <li>▪ Remboursé par plusieurs assurances privées</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Taux d'échec entre 0.1-6% (Selon le laboratoire choisi)</li> <li>▪ Remboursé par certaines assurances privées</li> <li>▪ Peut être utilisé en 1<sup>ère</sup> intention selon le libre choix des futurs parents (SOGC, 2019*)</li> </ul>

\*Aucune recommandation officielle pour le moment, mais la SOGC confirme que l'ADN fœtal peut être utilisé en première intention s'il est jumelé à une échographie du premier trimestre.




Document fait par Prenato, dépistage génétique et accompagnement prénatal, juillet 2019. La reproduction et la distribution de ce document sont permises. Toutes modifications de ce document sont interdites.

Ce document explicatif vise à permettre aux futurs parents d'effectuer un choix libre et éclairé en terme de dépistage prénatal. La description des tests de dépistage prénatal hormonal et par ADN fœtal en clinique privée est réalisée de façon générale.

Les futurs parents devraient donc contacter chaque clinique afin de déterminer laquelle correspond le mieux à leurs besoins. <https://www.quebec.ca/sante/conseils-et-prevention/depistage-et-offre-de-tests-de-porteur/programme-de-depistage-prenatal-de-la-trisomie-21/>

# Le dépistage prénatal, comment le choisir?

## Sécurité, rapidité, facilité... c'est notre ADN!

	Fiabilité	Procédé	Délai de réception des résultats	Dépistage	Grossesse gémellaire (jumeaux)	Connaître le sexe du bébé	Inclusion
Programme québécois de dépistage prénatal de la trisomie 21 (RAMQ)	+ - 85%	<b>Deux prises de sang sont nécessaires :</b> Première entre la 10 <sup>e</sup> et 13 6/7 semaine de grossesse Deuxième entre la 14 <sup>e</sup> et 16 6/7 semaine de grossesse	Entre <b>15<sup>e</sup></b> et <b>18<sup>e</sup></b> semaine de grossesse	- Trisomie 21 - Peut suspecter une trisomie 18 - Certaines anomalies du tube neural	Non compatible/ contre-indiqué	Échographie de la <b>20<sup>e</sup> semaine de grossesse</b>	Échographie de clarté nucale optionnelle au public ou au privé
 Dépistage génétique et accompagnement prénatal <b>Test Premium</b>	85% à 90%	<b>Une seule prise de sang :</b> Entre la 11 <sup>e</sup> et 13 6/7 semaine de grossesse	<b>3 à 5 jours ouvrables d'analyse</b>	Trisomies 18 et 21	Compatible	Échographie de la <b>20<sup>e</sup> semaine de grossesse</b>	Échographie de clarté nucale et accompagnement prénatal personnalisé <small>* Possibilité d'effectuer ADN foetal si risque élevé (sans frais) à l'achat du combo</small>
 Dépistage génétique et accompagnement prénatal <b>Test Premium Plus</b>	Jusqu'à 99,9%	<b>Une seule prise de sang (Analyse ADN foetal) :</b> À partir de la 10 <sup>e</sup> semaine de grossesse <b>Peut être réalisé à distance partout au Canada</b>	<b>3 à 5 jours ouvrables d'analyse</b>	- Trisomies 13, 18 et 21 - Principales anomalies des chromosomes sexuels - Microdélétions (en option)	Compatible	<b>À la réception du résultat</b>	Accompagnement prénatal personnalisé
 Dépistage génétique et accompagnement prénatal <b>Test Signature</b>	Jusqu'à 99,9%	<b>Une seule prise de sang (Analyse ADN foetal) :</b> À partir de la 10 <sup>e</sup> semaine de grossesse <b>Peut être réalisé à distance partout au Canada</b>	<b>3 à 5 jours ouvrables d'analyse</b>	- L'ensemble des trisomies - Principales anomalies des chromosomes sexuels - Microdélétions (en option)	Non Compatible	<b>À la réception du résultat</b>	Accompagnement prénatal personnalisé

Les tests Prenato sont remboursés par plusieurs assureurs.

### Voici quelques exemples de questions à poser :

- Où sera analysé l'échantillon sanguin?
- Quel est le délai de réception des résultats?
- Comment nous seront transmis les résultats ainsi qu'à mon médecin?
- Quel est le taux d'échec du test de dépistage par ADN foetal choisi?
- Est-ce que l'achat du test inclus d'autres services?