

CHOIX DU DÉPISTAGE PRÉNATAL	Programme québécois de dépistage prénatal (hormones)	Test génomique prénatal non invasif	Dépistage Prenato par marqueurs sériques (hormones)	Dépistage Prenato par ADN foetal
ANOMALIE GÉNÉTIQUE DÉPISTÉE	Trisomie 18 et 21	Trisomie 13, 18 et 21	Trisomie 18 et 21	Trisomie 13, 18 et 21 (Possibilité d'ajouter des options supplémentaires)
FIABILITÉ	88% au prélèvement du 1 ^{er} trimestre (jusqu'à 96% avec la clarté nucale)	Jusqu'à 99,9%	Jusqu'à 98%	Jusqu'à 99,9%
AVANTAGES	Couvert par la RAMQ	Couvert par la RAMQ selon certaines conditions	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Résultats rapides ▪ Accès élargi à l'ADN foetal ▪ Possibilité d'ajouter le sexe du bébé 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Résultats possibles dès la 11^e semaine ▪ Permet de connaître le sexe du bébé ▪ Dépistage non invasif le plus fiable
COÛT	Couvert par la RAMQ (Hors RAMQ +/- 200\$)	Couvert par la RAMQ (Hors RAMQ +/- 1800\$)	À partir de 375\$	À partir de 549\$
ÉCHOGRAPHIE DE CLARTÉ NUCALE	Non incluse (recommandée) <i>Doit être disponible dans votre région</i>	Non incluse (recommandée) <i>Doit être disponible dans votre région</i>	Non incluse (obligatoire) Offerte chez Prenato <i>Si non effectuée chez Prenato, vous devez avoir le rapport lors du rendez-vous de dépistage</i>	Non incluse (recommandée) Offerte chez Prenato
DÉLAI DE RÉCEPTION DES RÉSULTATS	Variable, à partir de 5 jours ouvrables d'analyse	En moyenne 7 à 10 jours ouvrables d'analyse	En moyenne 3 et 5 jours ouvrables d'analyse	Possibilité d'ADN Express en 2 jours d'analyse*
GROSSESSE GÉMELLAIRE	Non compatible	Compatible	Non compatible	Compatible pour le dépistage des principales trisomies et la détection du chromosome Y
PARTICULARITÉ	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 prélèvement sanguin (Entre 10 et 13 6/7 semaines) ▪ Taux de faux positifs de 14% sans la clarté nucale ▪ Si dépistage au 2^e trimestre : détection 83% et taux de faux positifs de 6% 	Offert sous certaines conditions : <ul style="list-style-type: none"> ▪ Antécédents de trisomie 13-18-21 ▪ Dépistage aux hormones avec un risque de >1/300 ▪ Plus de 40 ans à l'accouchement ▪ Grossesse gémellaire 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ ADN foetal offert sans frais en cas de risque élevé $\geq 1/2500$ à la trisomie 21 ou risque élevé $\geq 1/100$ à la trisomie 18 ▪ Remboursé par plusieurs assurances privées ▪ Rabais exclusif aux membres de certaines assurances 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ ADN foetal ayant le taux d'échec le plus faible ▪ Remboursé par plusieurs assurances privées ▪ Rabais exclusif aux membres de certaines assurances

*Certaines conditions s'appliquent