

La médecine qui permet d'en savoir plus

Eurofins Pränatal-Medizin est l'un des plus grands centres de diagnostics prénataux d'Allemagne. Il fait partie du groupe Eurofins depuis 2022. Grâce à l'étroite coopération de scientifiques et de médecins, Eurofins Clinical Diagnostics permet aux patientes, comme aux médecins, de bénéficier de diagnostics innovants et précis qui sont axés sur l'application pratique.

En 2012, Eurofins LifeCodexx a lancé sur le marché européen le premier test prénatal non invasif, PraenaTest®, qui est désormais parfaitement établi comme méthode d'investigation pendant la grossesse. À l'heure actuelle, il est utilisé dans le monde entier par les gynécologues et est considéré comme une option de dépistage prénatal rapide et fiable.

www.praenaforyou.com

Eurofins Humangenetik und Pränatal-Medizin MVZ GmbH
Friedenheimer Brücke 19, Friends Tower I, 80639 München
info@praenaforyou.com, www.praenaforyou.com

© LifeCodexx / PraenaTest® / PrenaTest sont des marques déposées d'Eurofins LifeCodexx GmbH, Allemagne

Information destinée aux femmes enceintes



PraenaTest®

Un test prénatal non invasif (NIPT) pour mettre en évidence des anomalies chromosomiques chez l'enfant à naître

Chers futurs parents,

Dans les mois à venir, vous allez vivre des moments intenses, chargés de fortes émotions. Votre médecin sera à vos côtés pendant cette période pour vous informer sur les examens prénataux possibles. Ces examens ont pour objectif de suivre votre santé et le développement de votre enfant, afin de détecter d'éventuels risques de manière précoce.

Le PraenaTest® analyse le matériel génétique de votre enfant pour savoir s'il présente des anomalies chromosomiques pouvant entraver son bon développement. Il vous fournit donc des informations sur l'état de santé de votre bébé. Le PraenaTest® vous offre différentes options d'analyse que vous pouvez choisir librement. Outre le dépistage du premier trimestre et les trois échographies de contrôle prévues, le PraenaTest® est une possibilité supplémentaire de dépister certains risques pour votre enfant et votre grossesse. Vous trouverez des informations plus détaillées à ce sujet aux pages suivantes.

Une anomalie chromosomique n'est pas le seul facteur pouvant avoir un impact sur le développement sain de votre enfant. Même si c'est très rarement le cas, d'autres anomalies de développement ou des maladies héréditaires peuvent apparaître, lesquelles pourront être dépistées par exemple par des examens échographiques ou d'autres examens médicaux. C'est pourquoi nous vous recommandons, même en cas de résultat normal du test PraenaTest®, de décider avec votre médecin traitant si vous souhaitez continuer la surveillance du développement de votre bébé.

PraenaTest® – Les analyses possibles et leur coût

PraenaTest®

Option de base

- ✓ **Anomalies de disjonction chromosomique fréquentes (aneuploïdies)** (trisomie 21, trisomie 18, trisomie 13)

prise en charge éven. par l'Assurance maladie

Dans la plupart des cas, les frais sont pris en charge par la GKV (assurancemaladie obligatoire allemande). Coûts selon le tarif allemand des honoraires de médecins pour les prestations privées (GÖA) pour les patients et patientes prenant eux-mêmes les frais en charge ou bénéficiant du système IGeL. **204 €.**

Autres examens considérés comme des prestations pour les patients et patientes prenant eux-mêmes leurs frais en charge / IGeL :

- + **SCAs** (anomalies des chromosomes sexuels) et / ou **détermination du sexe.** + **39⁹⁸ €**
- + **RAAs & CNVs** (anomalies de disjonction rares concernant tous les autres chromosomes, ainsi que délétions & duplications ≥ 7 Mb) + **87⁴⁵ €**

réalisable en cas de grossesse monofoetale ou gémellaire

Cabinet | Clinique

WM-1130-FR-004

Pour en savoir plus sur PraenaTest®,
consulter également
www.praenaforyou.com



Dépistage PraenaTest® ou 23 paires de chromosomes en point de mire

23 chromosomes constituent le support de l'information génétique de l'être humain. Cependant, le matériel génétique peut parfois subir des modifications. Outre les trisomies relativement fréquentes des chromosomes 21, 18 et 13, d'autres chromosomes peuvent également subir des altérations. Si certaines divergences n'ont que peu d'incidences, voire aucune, d'autres peuvent en revanche entraîner des déficiences plus graves chez votre enfant.

Grâce à nos options supplémentaires dans le PraenaTest®, nous offrons la possibilité d'analyser les modifications de tous les chromosomes.



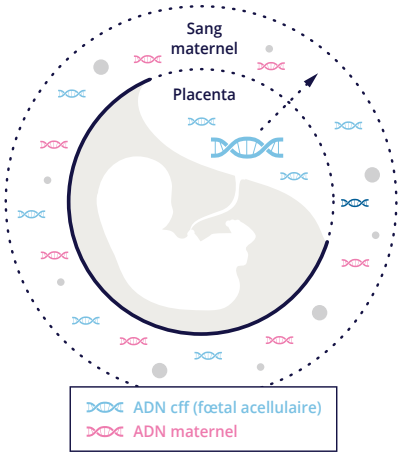
Dans la plupart des cas, le résultat du PraenaTest® est normal. Et même si le résultat du PraenaTest® est anormal, cela ne veut pas dire obligatoirement que l'enfant à naître présente effectivement une anomalie chromosomique. Mais cela vaut en sens inverse, à savoir qu'un résultat normal n'est pas une garantie pour la « parfaite santé » de votre bébé à naître. Dans de très rares cas, on peut rencontrer des faux positifs comme des faux négatifs.

Si vous souhaitez en savoir plus sur la valeur prédictive positive (PPV) et la valeur prédictive négative (NPV), vous trouverez plus d'informations sur www.praenaforyou.com.



Le moyen sûr pour dépister une anomalie chromosomique

Comment le PraenaTest® fonctionne-t-il ?
Au cours de la grossesse, des fragments d'ADN du placenta passent dans la circulation sanguine de la mère. Une fois achevée la neuvième semaine de gestation, la quantité s'y trouvant est généralement suffisante pour permettre d'analyser cet ADN acellulaire. Voyez avec votre médecin à quel moment le test fonctionnera le mieux dans votre cas particulier.



La précision du test est de plus de 99 %
Le PraenaTest® réunit les avantages propres aux tests de dépistage alternatifs, sans risque pour l'enfant. Dans de rares cas, les informations génétiques du placenta diffèrent de celles de l'enfant. Cela peut entraîner un résultat erroné dans 0,1 % des cas. En cas de résultat positif, les sociétés scientifiques spécialisées conseillent de faire vérifier ce résultat à l'aide d'une analyse invasive complémentaire, et, en cas de résultat négatif, de faire usage des examens de dépistage réguliers prévus.

Déroulement du test de dépistage – quelques petites étapes pour aboutir au résultat

Ce qui nous importe, c'est que vous vous sentiez bien conseillée et prise en charge si vous décidez de faire le PraenaTest®. Le PraenaTest® est réalisé conformément aux normes les plus modernes de la technique. Un petit nombre d'étapes suffisent pour que votre médecin vous communique le résultat au bout de quelques jours.

- 1 Longue consultation et information par votre médecin
- 2 Prise de sang par votre médecin
- 3 Analyse sanguine dans notre laboratoire en Allemagne
- 4 Vous discutez du résultat avec votre médecin

- Les avantages du PraenaTest®**
- ✓ Sans danger pour votre enfant puisqu'il s'agit d'un examen non invasif
 - ✓ Réalisable dès la 9e semaine de grossesse + 0 p.m.
 - ✓ Analyse très sûre et d'une grande fiabilité
 - ✓ Libre choix d'analyse pour en savoir plus
 - ✓ Précision du test supérieure à 99 %
 - ✓ Des analyses réalisées exclusivement en Allemagne