



DOCUMENT PRÉPARATOIRE À LA 1ERE VISITE DE GROSSESSE.

L'équipe du GMF Clinique médicale Mascouche vous a préparé le document suivant sur le dépistage prénatal. Nous vous encourageons à en prendre connaissance avant votre 1ere visite de grossesse, afin que vous possédiez les informations pour faire votre choix entre les différentes possibilités qui s'offrent à vous.

Il va sans dire que nous pourrions répondre à vos questions lors de votre visite.

Bonne lecture!

Le dépistage prénatal a pour objectif premier de dépister les anomalies chromosomiques. La plus fréquente et la plus connue est la trisomie 21, mais les différents tests de dépistage permettent également de dépister certaines autres anomalies.

L'objectif de ce dépistage peut être de mettre fin à une grossesse lorsqu'une anomalie est identifiée, ou encore de se préparer à la naissance d'un enfant atteint.

Il est possible également de faire le choix de ne pas faire de test de dépistage. Chaque femme enceinte doit faire sa propre réflexion, basée sur ses valeurs personnelles.

Différents tests de dépistage prénatal sont offerts dans notre région. Il existe un programme gouvernemental, et plusieurs compagnies privées offrent également des tests. Ceux-ci ont des caractéristiques différentes au niveau de leur sensibilité, leur spécificité, du moment de la grossesse où le résultat est obtenu, et aussi de leur coût.

Le tableau suivant fait la comparaison entre les différents tests offerts. Il est à noter que nous avons choisi de vous présenter un éventail de tests existants, qui couvre les différents choix possibles. Cependant, d'autres compagnies que celles présentées ici offrent également des tests valables et le fait qu'ils ne figurent pas à l'inventaire ci-après ne signifie nullement qu'ils ne sont pas valables, mais bien qu'il a fallu faire un choix afin de ne pas surcharger le document.

Veuillez vérifier avec vos assurances personnelles afin de connaître votre couverture.

COMPARAISON DES DIFFÉRENTS TESTS DE DÉPISTAGE PRÉNATAL OFFERTS DANS NOTRE RÉGION

| TEST | OFFERT PAR | SENSIBILITÉ | % FAUX POSITIF | MOMENT DU RÉSULTAT | COÛT | AVANTAGES DÉSAVANTAGES |
|--|---|---|--|---|--|--|
| Intégré (échographie avec mesure de la clarté nucale au 1 ^{er} trimestre, en plus du test sanguin du Programme québécois de dépistage prénatal) | Écho : centres de radiologie privée certifiés Prise de sang : Programme québécois de dépistage prénatal au CLSC | 90% pour la trisomie 21. Dépistage trisomie 18 possible. | 2.5%-5% | 2 ^e trimestre Résultats de 2 à 4 semaines après la 2 ^e prise de sang. | Échographie et Prise de sang : gratuit | Coût limité. Avantages de faire une clarté nucale : dépiste non seulement la trisomie 21 mais également d'autres syndromes génétiques et des malformations cardiaques entre autres. Certains marqueurs sont utiles pour dépister d'autres anomalies ou risques de complication de la grossesse. |
| Prénatest Dépistage de la trisomie 18 et 21 | Dynacare | 90-95 % au 1 ^{er} trimestre pour la trisomie 21 | < 0,1 % | Test au 1 ^{er} trimestre (11 ^{1/7} à 13 ^{6/7} sem.) Test au 2 ^e trimestre (15 à 22 sem.) Résultat : 3 jours ouvrables | 265 \$ Inclut la clarté nucale | Inclut un test prénatal Harmony sans frais pour les résultats à risque élevé $\geq 1/250$ pour la trisomie 21 |
| Prénatest Plus Dépistage de la trisomie 18 et 21 | Dynacare | > 98 % pour la trisomie 21 | < 0,1 % | Test effectué au 1 ^{er} trimestre (11 ^{1/7} à 13 ^{6/7} sem.) Résultat : 3 jours ouvrables | 345 \$ Inclut la clarté nucale | Inclut un test prénatal Harmony sans frais pour les résultats à risque élevé $\geq 1/250$ pour la trisomie 21 et intermédiaire entre 1/2500 et 1/251 pour la T21 |
| Optimo | | Taux de détection de 98% pour la trisomie 13-18- 21. | | Test à effectuer entre 11 semaines et 4 jours et 13 semaines et 6 jours. Résultats : 3-4 jours ouvrables | 395 \$ Échographie gratuite | Si résultat à risque élevé (supérieur ou égal à 1/250) OU intermédiaire (1/251 à 1/2500), test Harmony gratuit (voir plus loin) |
| Test Harmony OVO PROCRÉA FERTILYS ÉCHO-MÉDIC | GD diagnostics spécialisés | Plus de 99% pour la trisomie 21. Bons résultats également pour les trisomies 13 et 18, un peu moins pour les anomalies des chromosomes sexuels. | VPN excellente. VPP plus faible : pas un test diagnostic. Doit faire une amniocentèse pour confirmer un résultat positif. | 1 ^{er} trimestre (peut se faire dès 10 semaines) | Varie entre 490-525\$ + échographie | Le test non invasif avec la meilleure sensibilité. Étudié chez les femmes à risque faible, intermédiaire ou élevé. |
| Test Panorama | Life labs (via Biron) | Plus de 99% pour la trisomie 21. Bons résultats également pour les trisomies 13 et 18, un peu moins pour les anomalies des chromosomes sexuels | VPN excellente VPP 91% Doit faire une amniocentèse pour confirmer un résultat positif. | Dès 9 semaines | 550 \$ + échographie | Le test non invasif avec la meilleure sensibilité. Étudié chez les femmes à risque faible, intermédiaire ou élevé Un peu moins de faux positifs que le test Harmony |
| Amniocentèse | Disponible à l'hôpital si le risque de trisomie est élevé. À faire en clinique privée si absolument désiré par la patiente et pas d'autre dépistage fait avant. | Test diagnostique | | Se fait à partir de 15-16 semaines. Résultats en 7-21 jours. | Gratuit à l'hôpital Coût ~ 250 \$ en privé. | Test diagnostique. Résultat plus tardif. Risque de complication 1/300 et d'avortement 1/400. |