

ÉTIQUETTE LABO

PRÉLÈVEMENT :

DATE : ... / ... /

HEURE : ... H ...

PRÉLEVEUR :

MODALITÉS PRÉLÈVEMENTS TRISOMIE - NIPT

 Prélèver 2 x 8 mL (tube ARIOSA disponible au Labo)
 Acheminer au Laboratoire le plus vite possible (<4J)

 Stocker à température ambiante
 Ne PAS congeler

MODALITÉS PRÉLÈVEMENTS PRÉ-ÉCLAMPSIE

1 tube sec avec gel (bouchon brun)

À transférer au laboratoire le plus vite possible (max 48 h entre 2-8 C°)

DONNÉES DE LA MAMAN

Poids* maternel avant la grossesse : Kg Taille : cm

Échographie :

Date de l'échographie : / / Certification FMF

 Examineur : (oui / non)

Mesure* de la LCC : mm (Pour PE : min: 45 mm, max: 83,9 mm)

ou AG* : SA

 Sexe foetal à l'écho : M F inconnu

 Nombre* de foetus : 1 2

 si gémélaire BC/BA MC/BA MC/MA évanescent

Date prévue de l'accouchement : / /

 Fécondation* in vitro : Oui Non

 si oui : Don d'ovocyte Oui Non

si oui : Age de la donneuse : ans

Nom :

Prénom :

Date de naissance : / /

Tel :

Adresse :

Code postal :

Ville :

 Mutuelle

 NISS

Toutes les données précédées d'un * sont indispensables à la bonne réalisation du test. Dans le cas contraire une valeur par défaut sera pris en compte pour le calcul.

ÉVALUATION DU RISQUE DE TRISOMIE (NIPT)
 T21, T18, T13

 T21, T18, T13 + sexe foetal

 T21, T18, T13, sexe foetal, panel d'aneuploïdies des chromosomes sexuels¹ et monosomie X¹
ÉVALUATION DU RISQUE DE PRÉ-ÉCLAMPSIE

 1^{er} trimestre (dépistage) - à charge de la patiente (35€)

 PIGF

 2 et 3^{ème} trimestre - à charge de la patiente (50€)

 Ratio sFt1 / PIGF

Lors de la prescription d'un NIPT et lorsque l'examineur est certifié FMF, le test de dépistage de la pré-éclampsie est réalisé à titre scientifique par le laboratoire de la Citadelle.

DONNÉES CLINIQUES

Pression : bras droit 1 : / 2 : /

Artérielle : bras gauche 1 : / 2 : /

Doppler : PI droit

artères utérines* : PI gauche

Antécédant de pré-éclampsie chez la :

 Patiente Mère Non

 Fumeuse oui non

 Diabète insulino-dépendant oui non

 Hypertension chronique traitée non non traitée

 Lupus érythémateux oui non

 Synd. des anti-phospholipides oui non

Origine ethnique (autre que caucasienne) :

 afro-caribéen asiatique oriental autre :

ANTÉCÉDENTS

G P FC

Interruption de Grossesse

Date et terme de la grossesse précédente*

..... / / AG* : SA

Antécédents de transfusion, cancer, transplantation, thérapie par cellules souches (préciser)

PRESCRIPTEUR

Je certifie que ma patiente a été pleinement informée des détails, des capacités et des limites du/des test(s). La patiente a donné son plein consentement pour ce(s) test(s).

Date : / /

Copies :

 Cachet et signature
 du prescripteur

CONSENTEMENT

Le test prénatal non invasif, est un test de dépistage qui analyse l'ADN acellulaire (cfDNA) dans le sang maternel en laboratoire. Il aide à déterminer le risque d'anomalies génétiques (trisomie 13, 18 et 21) chez le fœtus, ainsi que le sexe du fœtus, si désiré.

D'autres anomalies chromosomiques (aneuploïdie des chromosomes sexuels, monosomie X, 22q 11.2) pourraient être éventuellement identifiées au niveau foetal et/ou maternel mais ce test n'est pas accrédité pour la détection de ce type d'anomalie. Celles-ci ne seront communiquées que si elles ont été explicitement demandées.

L'âge gestationnel doit être d'au moins 10 semaines d'aménorrhée. (Remboursement à partir de 12 semaines d'amménorrhée).

Le test prénatal ne convient pas aux patientes ayant reçu une greffe de moelle osseuse ou d'organe.

Le résultat est fiable mais pas à 100% (c'est-à-dire que les trisomies 13, 18 et 21 ne peuvent être entièrement exclue en cas de négativité du test).

Le test prénatal n'a été ni conçu ni validé pour le diagnostic ou la détection du mosaïcisme, de la trisomie partielle ou des translocations. Certaines conditions biologiques rares peuvent également affecter la précision du test.

Les résultats concernant les grossesses gémellaires reflètent la probabilité qu'au moins un des fœtus soit affecté. En ce qui concerne les grossesses gémellaires, les résultats « garçon » s'appliquent à l'un des fœtus ou aux deux, et les résultats « fille » s'appliquent aux deux fœtus.

Seul un nombre limité d'aneuploïdies issues de grossesses gémellaires et avec don d'ovule a pu être évalué car ces conditions sont rares.

Le résultat ne doit pas être considéré comme un diagnostic. Un résultat de « RISQUE ÉLEVÉ » signifie un risque accru mais doit toujours être confirmé par un test de diagnostic, par exemple une ponction de liquide amniotique (PLA).

Dans de rare cas, un résultat ne peut être obtenu avec le premier échantillon (par exemple suite à une concentration trop faible d'ADN foetal). Un nouveau prélèvement sanguin pourra être réalisé et analysé sans frais supplémentaire.

Vous consentez à participer à des études de développement et de validation anonymisées en laboratoire. Vous reconnaissez et donnez votre accord pour qu'une fois le(s) test(s) de votre choix effectué(s), vos données personnelles (y compris, sans s'y limiter, les informations incluses dans le formulaire de demande de test[s] et les résultats du/des test[s]), ainsi que la partie restante non utilisée de votre échantillon, qui pourra être conservée durant plus de 60 jours, puissent être utilisées sous forme anonymisées dans des études en laboratoire de validation, développement de processus et/ou contrôle qualité.

Si je souhaite m'y opposer, je coche cette case

Ma signature sur ce formulaire atteste que j'ai lu, ou qu'on m'a lu, le consentement éclairé qui figure ci dessus. Je comprends les termes du consentement éclairé et autorise le LABOCITA à effectuer les tests de laboratoire sélectionnés. J'ai eu la possibilité de poser des questions et de discuter des capacités, limites et risques potentiels du/des test(s) avec mon médecin ou un représentant attitré de mon médecin. Je sais que je peux, si je le désire, obtenir une consultation de génétique de la part d'un professionnel avant de signer ce consentement.

PATIENT

Nom :

Prénom :

Date : / /

Signature :

MÉDECIN / CLINICIEN

Nom :

Prénom :

Date : / /

Signature :