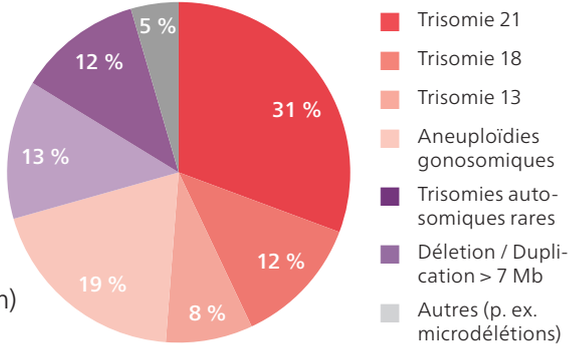


## v-natal®

### Test prénatal non invasif (NIPT) dans le sang maternel

<b>Prémisse</b>	Désormais, le NIPT détecte également les trisomies autosomiques rares et les délétions / duplications ('All Chromosomes'), qui représentent jusqu'à 30 % des résultats suspects. Cela permet de continuer à améliorer la pertinence du NIPT.	
<b>Quand</b>	Test du 1 <sup>er</sup> trimestre (1TT) : SG 10 + 6 jusqu'à la SG 13 + 6 (≙ longueur cranio-caudale 45 – 84 mm)  NIPT : recommandé après 1TT, possible à partir de la SG 9 + 0	
<b>Indication</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Risque &gt; 1:1'000 (p. ex. 1:780) lors du 1TT après une échographie ne révélant pas de particularités</li> <li>• Grossesses gémeillaires ainsi que les grossesses après traitement ART avec un risque &gt; 1:1'000 (1TT calculé exclusivement à l'aide de l'âge et de la CN)</li> <li>• Souhait de la femme enceinte, p. ex. risque &lt; 1:1'000 (p. ex. 1:2'500) lors du 1TT, âge &gt; 35 ans</li> </ul>	<i>Distribution des résultats NIPT positif (n=1'569, étude avec 55'517 femmes enceintes, Soster et al. 2021)</i>
<b>Valeur diagnostique</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Résultat non suspect → trisomies peuvent être exclues avec une très grande certitude</li> <li>• NIPT positif → examen invasif par ponction toujours indiqué pour une confirmation</li> <li>• Valeur prédictive positive pour la trisomie 21 : 93 %, trisomie 18 : 74 % trisomie 13 : 50 %</li> <li>• Détection d'aneuploïdies gonosomiques (syndrome de Turner, de Klinefelter, de XYY)</li> <li>• Les trisomies autosomiques rares – p. ex. la trisomie 16 – donnent des indications sur des maladies fœto-placentaires telles que les disomies uniparentales</li> <li>• Détection de délétions / duplications &gt; 7 Mb</li> </ul>	
<b>Méthode</b>	Next Generation Sequencing de DNA acellulaire (Illumina VeriSeq™ NIPT Solution v2)	
<b>Matériel</b>	2 x tubes Cell-Free DNA™ BCT (06D), non centrifugés, N° Art. 15525	
<b>Prix</b>	CHF 459.– Trisomies fœtales 21, 18, 13, sexe fœtal incl. → prise en charge par l'assurance obligatoire des soins si risque combiné de trisomies lors du 1TT > 1:1'000, voir Avis d'experts N° 52 du 14.03.2018  CHF 100.– En supplément, aneuploïdies gonosomiques  CHF 200.– En supplément, 'All Chromosomes'	

Nouveau :  
'All Chromosomes'  
TAT < 4 jours

#### Information Littérature sur demande

Dr phil. II Christoph Noppen, Spécialiste FAMH en médecine de laboratoire, responsable Biologie moléculaire  
 Dr rer. nat. Henriette Kurth, Spécialiste FAMH en médecine de laboratoire, responsable Biologie moléculaire  
 Dr sc. nat. Andrea Salzmann, Candidate Spécialiste FAMH en médecine de laboratoire, Biologie moléculaire

#### Rédaction

Dr méd. Uta Deus, FMH Médecine interne générale, Spécialiste FAMH en médecine de laboratoire, responsable adj. Inner Corelab  
 Dr méd. Maurice Redondo, FMH Hématologie, Spécialiste FAMH en médecine de laboratoire, resp. du département Laboratoires de routine