

Le rapport vous précisera si des anomalies ont été détectées ou non dans les chromosomes analysés.

En cas de détection d'anomalies, il sera nécessaire de les confirmer en réalisant une amniocentèse ou un prélèvement de villosités chorales. Votre médecin vous renseignera au sujet de ces tests.

Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

Le test NACE[®] ÉTAPE PAR ÉTAPE

1. Parlez avec votre spécialiste de la reproduction au sujet du test NACE.
2. Un échantillon de sang sera prélevé et expédié à IGENOMIX pour analyse.
3. Les résultats seront livrés à votre médecin dans les 7 jours suivant la date de réception de l'échantillon chez IGENOMIX.

905-565-9495

Du lundi au vendredi 9-5 EST

www.igenomix.ca

NACE

Non-invasive
Prenatal Test
by **Igenomix**[®]

Aperçu de la santé
de votre bébé.

NACE 24
Étendue

Dépistez
tous les
chromosomes
et leurs

+5

microdélétions

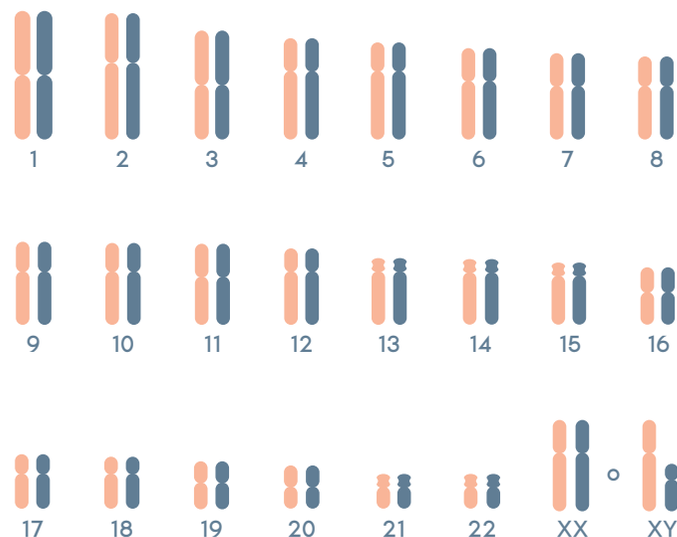
Igenomix[®]
WITH SCIENCE ON YOUR SIDE

Le test **NACE®** est un test prénatal non invasif, sans aucun danger pour vous et votre bébé.

Il utilise la dernière technologie de séquençage pour analyser l'ADN fœtal et détecter les anomalies des chromosomes.

- Beaucoup plus fiable que le dépistage biochimique.
- Aide à réduire de 90 % la réalisation d'une amniocentèse inutile.

Les humains possèdent 23 paires de chromosomes



Lorsqu'un chromosome est absent, ou présent en double, des problèmes de santé et de développement apparaissent.

5 Microdélétions

	INCIDENCE
1p36 délétions	1 sur 4 000 à 1 sur 10 000
4p Syndrome de Wolf-Hirschhorn	1 sur 50 000
5p Syndrome de cri-du-chat	1 sur 20 000 à 1 sur 50 000
15q11.2 Syndrome de Prader-Willi/Angelman	1 sur 10 000 à 1 sur 25 000
22q11.2 délétions Syndrome de Di George	1 sur 4 000

Non invasif et sans danger

À partir de la **10e semaine** de grossesse

Conseils génétiques personnalisés offerts à la demande du médecin avant et après le test.

Taux de résultats informatifs le plus élevé du marché.

Nous obtenons des résultats pour 99,9 % des échantillons analysés.

Estimation de la fraction fœtale

Nous utilisons la plateforme offrant une plus grande profondeur de séquençage, ce qui nous permet d'obtenir des résultats même avec des fractions fœtales inférieures à celles établies par d'autres laboratoires (4 %).

Le test **NACE®** détecte les anomalies des chromosomes 21, 18 et 13 ainsi que les anomalies les plus courantes des chromosomes sexuels (X et Y)*.

Anomalies liées aux chromosomes sexuels. Dans les grossesses gémellaires, seule la présence/absence du chromosome Y peut être rapportée.

Le test **NACE Extended 24** analyse les 24 chromosomes et détecte les microdélétions associées à 6 syndromes génétiques importants.

	NACE®	NACE® 24 Étendue
Chromosomes 21, 18 et 13	✓	✓
Chromosomes sexuels	✓	✓
Tous les autres chromosomes		✓
5 Microdélétions		✓

Chromosomes sexuels Microdélétions

Syndrome de Turner (45, X)
Syndrome de Klinefelter (XXY)
Syndrome XYY
Syndrome triple X

Syndrome de Di George
Syndrome d'Angelman*
Syndrome du cri du chat
Syndrome de délétion 1p36
Syndrome de Prader-Willi*
Syndrome de Wolf-Hirschhorn

En cas de grossesse gémellaire, seule la présence/absence du chromosome Y peut être rapportée.

* La région de la microdélétion est la même pour les syndromes d'Angelman et de Prader-Willi (15q11.2). Le test NACE Extended 24 ne fait pas la distinction entre les deux syndromes. Un test supplémentaire sera nécessaire pour confirmer de quel syndrome il s'agit.