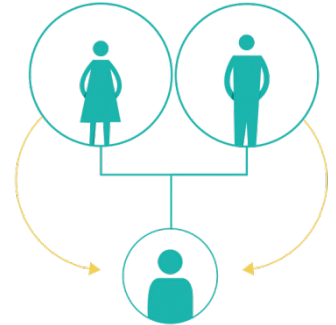


NOUVEAU TEST GÉNÉTIQUE : Dépistage des porteurs pour une planification familiale informée

LifeLabs Genetics vous propose le test de dépistage génétique « Family Prep Screen » de Counsyl pour déterminer le statut de porteur des individus pour 102 conditions génétiques. Le test est effectué par un échantillon de sang ou de salive et de précieux renseignements médicaux, utiles lors de la planification familiale, sont communiqués aux couples.

Le test de dépistage « Family Prep Screen » de Counsyl est :

- Complet – dépiste 102 conditions génétiques
- Flexible – s’effectue avant ou pendant la grossesse
- Informatif – comprend des services de conseil génétique
- Rapide – résultats dans 2 à 3 semaines



Test "Family Prep Screen:

Analyse approfondie par séquençage de 102 gènes. (Premier membre du couple 995.\$, deuxième membre du couple 795.\$)

Qui devrait se faire tester :

- Les couples qui prévoient fonder une famille
 - Il est important de savoir si les deux parents sont porteurs de la même condition
 - Les partenaires peuvent se faire tester individuellement ou ensemble
- Les personnes qui viennent de milieux ethniques avec une incidence plus élevée de certaines conditions génétiques spécifiques
 - Par exemple, la maladie de Tay-Sachs dans la population juive ashkénaze
- Les personnes ayant des antécédents familiaux connus de consanguinité.

Comment commander :

- Le médecin remplit la réquisition et le patient signe le formulaire de consentement (accessible à : www.lifelabsgenetics.com)
- Un échantillon de sang du patient est prélevé à un centre de prélèvement ou le patient peut demander une trousse d'échantillon de salive qu'il prélèvera lui-même (comprenant l'expédition de retour prépayé avec FedEx).
- Le médecin reçoit les résultats par télécopieur et remet une copie au patient
- Le patient consulte les vidéos éducatives en ligne et s'inscrit pour recevoir du conseil génétique (sans frais supplémentaire)

*C'est bon
de savoir*

- Nous sommes tous porteurs d'au moins une maladie héréditaire – ce qu'il faut savoir c'est si vous êtes tous deux porteurs de la même maladie.
 - La majorité des porteurs n'ont pas d'antécédents familiaux de la maladie.

Pour de plus amples renseignements, veuillez consulter notre site Web ou nous contacter.