

PROCESSUS DE COMMANDE

2. RÉSULTATS

Counsyl analyse l'ADN du patient et LifeLabs envoie les résultats au médecin.



1. COMMANDE

Un médecin remplit une réquisition et un formulaire de consentement. Un échantillon de sang du patient est prélevé au centre de prélèvement de LifeLabs. Le patient peut également demander une trousse d'échantillon de salive qu'il prélèvera lui-même.

3. SUIVI

Le médecin communique le rapport au patient. Le patient s'inscrit en ligne sur Counsyl pour consulter des vidéos éducatives adaptées à ses résultats.

4. CONSEIL

Le patient prend rendez-vous avec un conseiller génétique agréé de Counsyl. Le médecin reçoit une note récapitulative.

NOTRE ÉQUIPE DE CONSEILLERS GÉNÉTIQUES EST À VOS CÔTÉS

“Grâce à toutes ces informations, nous pourrions prendre de meilleures décisions tant pour moi, ma femme que pour notre future famille.”

—Rajeev
partenaire: résultat positif

C'est bon de savoir

Vous pouvez passer le test de dépistage “Family Prep Screen” avant ou pendant la grossesse.

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.

LifeLabs
Genetics™

1-84-GENEHELP (1-844-363-4357)

Ask.Genetics@LifeLabs.com
www.lifelabsgenetics.com

En partenariat avec:

 **Counsyl**

CSYL001 | V.1 | MAR 2015 PATIENT PAMPHLET

DÉPISTAGE “FAMILY PREP SCREEN” DE COUNSYL



PROPOSÉ PAR :

LifeLabs
Genetics™

 **Counsyl**

LE TEST DE DÉPISTAGE “FAMILY PREP SCREEN” DE COUNSYL

QU'EST-CE QUE LE TEST DE DÉPISTAGE “FAMILY PREP SCREEN”?

Votre médecin vous a prescrit le test de dépistage “Family Prep Screen” de Counsyl. Celui-ci peut déceler plus d'une centaine de problèmes de santé que les parents peuvent transmettre aux enfants, sans le savoir. Vous connaissez peut-être certains d'entre-eux :

- ▶ **La fibrose kystique:** touche les poumons et le pancréas et nécessite un traitement à vie ou une transplantation pulmonaire
- ▶ **Le syndrome de l’X fragile:** la principale cause héréditaire de déficience intellectuelle et d'autisme
- ▶ **La maladie de Tay-Sachs:** trouble métabolique qui entraîne souvent la mort de l'enfant au cours de ses premières années de vie
- ▶ **La drépanocytose:** réduit la capacité du sang à transporter l'oxygène dans toutes les parties du corps

Une liste exhaustive des maladies pouvant être dépistées par les tests “Family Prep Screen” de Counsyl est disponible à l'adresse: www.lifelabsgenetics.com.

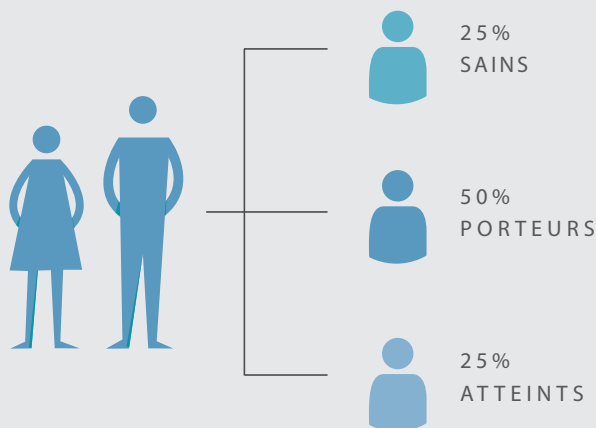
QUI DEVRAIT PASSER CE TEST?

Les associations de médecins telles que l'ACOG et l'ACMG recommandent à tous ceux qui prévoient une grossesse ou aux femmes enceintes de passer un test de dépistage génétique. Le test “Family Prep Screen” de Counsyl offre un dépistage simple qui garantit l'analyse la plus complète pour tout individu, indépendamment de ses origines ethniques.

Les couples peuvent choisir d'être dépistés en même temps. Il s'agit d'une bonne option si l'obtention rapide de réponses constitue votre priorité.

JE N'AI PAS D'ANTÉCÉDENTS FAMILIAUX. DEVRAIS-JE TOUT DE MÊME PASSER UN TEST DE DÉPISTAGE?

Même sans antécédents familiaux, vous pouvez être porteur d'une maladie. Lorsque deux personnes sont porteuses de la même maladie, elles risquent d'avoir un enfant souffrant de problèmes de santé à vie, sans le savoir. En fait, 4 enfants sur 5 présentant une maladie génétique récessive sont issus de couples sans antécédents familiaux de cette maladie.



Transmission autosomique récessive

EN QUOI CONSISTE UN DÉPISTAGE GÉNÉTIQUE?

Un dépistage génétique consiste à analyser les gènes d'un individu pour déterminer s'il est porteur d'une maladie génétique récessive. Un dépistage permet de repérer de nombreux porteurs d'une maladie, mais pas tous.

QU'EST-CE QU'UNE MALADIE RÉCESSIVE ET QU'EST-CE QU'UN PORTEUR?

Les maladies récessives sont causées par des changements (appelés mutations) dans les gènes d'une personne. Toute personne hérite de deux copies de la plupart des gènes, une de la mère et une du père. Une maladie récessive survient quand les deux copies du même gène ont une mutation.

Un porteur est une personne qui possède un gène avec une mutation et un gène sain. Il ne présente généralement pas de symptôme et ignore qu'il est porteur d'une mutation.

Certaines maladies détectées par le test “Family Prep Screen” sont transmises différemment. Il suffit que la femme soit porteuse pour donner naissance à un bébé à risque. Le syndrome de l’X fragile en constitue un exemple.

QUE DOIS-JE FAIRE SI JE DÉCOUVRE QUE JE SUIS PORTEUR?

Il est important pour vous de savoir que vous avez des options. Quand les deux parents sont porteurs de la même maladie génétique, un enfant a un risque sur quatre (25 %) d'être atteint de la maladie. Pour certaines maladies, telles que le syndrome de l’X fragile, seule la mère doit être porteuse pour que l'enfant présente un risque élevé de la maladie. Votre médecin sera à même de vous accompagner à travers les différentes options afin de déterminer ce qu'il y a de mieux pour vous. Connaître votre statut de porteur avant ou au début de la grossesse vous donne le temps de vous renseigner sur la maladie et de vous y préparer.

QUE DOIS-JE FAIRE SI JE NE SUIS PAS PORTEUR?

Habituellement, aucun test de suivi des maladies soumises au test de dépistage n'est conseillé. Il est important que vous compreniez qu'aucun test n'est en mesure de dépister tous les porteurs de toutes les maladies. Sachez également que bien que le test de dépistage “Family Prep Screen” offre de nombreuses informations, il ne nous est pas possible de détecter toutes les éventuelles anomalies congénitales et maladies génétiques.

Si vous avez des préoccupations en raison de vos antécédents familiaux ou d'autres facteurs, parlez-en à votre médecin.

COMMENT PUIS-JE PASSER UN TEST DE DÉPISTAGE?



Le test de dépistage « Family Prep Screen » de Counsyl consiste en un simple prélèvement de sang ou de salive prescrit par votre médecin. Le délai moyen de retour des résultats est de deux semaines. Pour toute question sur le dépistage génétique, veuillez communiquer avec LifeLabs Genetics par courriel à l'adresse Ask.Genetics@LifeLabs.com ou en composant le 1-844-363-4357.

Si vous avez des questions à propos de vos résultats, vous pouvez vous adresser à votre médecin ou prendre un rendez-vous gratuit en vous rendant sur le site: www.counsyl.com/counseling.

Consultez le site www.lifelabsgenetics.com
pour de plus amples informations.