



Kerry B. & David A.
ont utilisé le dépistage du
statut de porteur Foresight

Si vous êtes enceinte ou pensez l'être, découvrez si vous ou votre partenaire êtes porteurs de pathologies héréditaires susceptibles d'affecter votre famille.

Dépistage simple pour les pathologies héréditaires

AVANTAGES

Le dépistage du statut de porteur peut vous aider à faire des projets et à vous préparer

Le **dépistage du statut de porteur Counsyl Foresight™** peut aider votre prestataire de santé à déterminer si vous risquez de transmettre des pathologies héréditaires graves à votre enfant. Un petit échantillon de votre salive ou de votre sang est tout ce dont nous avons besoin. Les résultats sont disponibles sous deux semaines en moyenne.



Le dépistage peut être réalisé à un stade précoce

Vous pouvez être testée à un stade précoce de la grossesse, ou même avant de tomber enceinte.

Connaître votre risque peut vous aider à vous préparer

La plupart des personnes obtiennent des résultats rassurants et ont l'esprit en paix. Si quelque chose est découvert lors du dépistage, vous pouvez travailler avec le prestataire de santé ou un conseiller en génétique pour comprendre le résultat et connaître les étapes à venir.

Un soutien quand vous en avez besoin

Nous tenons à ce que vous puissiez bénéficier de tout le soutien dont vous avez besoin. Chaque dépistage du statut de porteur Foresight inclut des consultations programmées ou à la demande avec nos conseillers en génétique et nos spécialistes financiers peuvent clarifier d'éventuels problèmes de facturation que vous pouvez avoir.

PATHOLOGIES

Nous recherchons plusieurs pathologies graves

Mucoviscidose

La mucoviscidose affecte différents organes du corps, notamment les poumons, le pancréas et le foie, les tapissant d'un mucus anormalement collant et épais. La mucoviscidose peut provoquer des problèmes respiratoires et des infections pulmonaires chroniques et les patients ont une espérance de vie réduite.

Lorsque les deux parents sont porteurs, il y a 1 risque sur 4 (25%) d'avoir un enfant affecté.

Amyotrophie spinale (AMS)

L'amyotrophie spinale (type 1) est la cause génétique la plus courante de décès des nourrissons de moins de deux ans. Elle est provoquée par des changements dans un gène appelé SMN1, l'abréviation de «survival motor neuron», soit survie du motoneurone. Les bébés atteints d'amyotrophie spinale ne peuvent pas utiliser leurs muscles pour se retourner, ramper, s'asseoir, puis finalement respirer ou avaler.

Lorsque les deux parents sont porteurs, le risque d'avoir un enfant atteint est de 1 sur 4 (25%).

Syndrome de l'X fragile

Le syndrome de l'X fragile est la cause héréditaire la plus courante du handicap intellectuel. Les enfants bénéficient d'une intervention et d'un traitement le plus tôt possible, mais l'âge moyen du diagnostic est trois ans. Il est généralement transmis de la mère à son fils et un diagnostic tôt peut faire une différence dans les compétences cognitives et sociales d'un enfant.

Comme le gène du syndrome de l'X fragile est sur le chromosome X, les femmes qui sont porteuses peuvent avoir 1 risque sur 2 (50%) d'avoir un enfant affecté.

ÉTAPES SUIVANTES

Vous avez vos résultats. Et maintenant ?

Si vous découvrez que vous êtes porteuse d'une mucoviscidose ou d'une amyotrophie spinale, il est essentiel que votre partenaire soit dépisté pour s'assurer qu'il n'est pas porteur de la même pathologie.

Si les deux partenaires sont porteurs (ou si la femme est porteuse du syndrome de l'X fragile), il y a des étapes importantes à suivre.

Réalisez un diagnostic prénatal

Une choriocentèse (CVS) ou une amniocentèse peut déterminer si une pathologie héréditaire a été transmise à votre enfant.

Préparez-vous aux résultats

Selon vos résultats, vous pouvez choisir de chercher un soutien supplémentaire pour vous aider à vous organiser et vous préparer. Dans certains cas, un traitement précoce peut faire une énorme différence. Vous pouvez commencer en parlant avec un spécialiste ou l'un de nos conseillers en génétique.

Explorez d'autres options pour fonder une famille

Si vous n'êtes actuellement pas enceinte, vos résultats peuvent vous aider à déterminer si vous voulez envisager une fécondation in vitro (FIV) où les embryons sont dépistés pour détecter d'éventuelles maladies génétiques avant l'implantation. Les autres options comprennent notamment l'adoption ou bien le don de sperme ou d'ovule.

LE PROGRAMME ACCÈS COUNSYL

Nous sommes là pour vous aider

Nous nous engageons à rendre accessible le dépistage génétique

Nous comprenons que chaque situation est unique. C'est pour cette raison que nous avons créé Accès Counsyl, un programme complet visant à rendre le dépistage génétique accessible à un plus grand nombre de patients.

Le programme Accès Counsyl s'articule autour de trois éléments visant à vous aider à faire des choix avisés concernant votre santé, votre famille et votre avenir.

- Nous vous enverrons une évaluation personnalisée des coûts par courriel ou SMS.
- Statut conventionné (in-network) avec la plupart des assurances maladie.
- Plusieurs options à choisir pour vous aider à régler la franchise.
 - Si la franchise est élevée, il est possible de bénéficier d'une remise pour paiement rapide, si vous réglez votre facture sous 45 jours.
 - Vous pouvez vous qualifier pour un dépistage gratuit en fonction de la taille de votre famille, de vos revenus et de vos frais médicaux.
 - Il existe des calendriers de paiement sans intérêts si vous payez le montant facturé total, quels que soient vos besoins financiers.

➤ Pour plus d'informations, consultez counsyl.com/foresight

➤ Avez-vous des questions ?

Nos spécialistes sont à l'écoute :

de 6 h à 17 h PST,
du lundi au vendredi

Téléphone (888) 268 6795

En ligne counsyl.com/contact