

Dépistage simple pour les pathologies héréditaires



Kerry B. & David A.

Ont utilisé le dépistage du statut de porteur Foresight
Parents d'une petite fille d'un an

PANEL FONDAMENTAL

Si vous êtes enceinte ou pensez à le devenir, découvrez si vous ou votre partenaire êtes porteur de maladies génétiques susceptibles d'affecter votre famille.

AVANTAGES

Le dépistage du statut de porteur peut vous aider à fonder une famille en bonne santé

Le **dépistage du statut de porteur Counsyl Foresight™** peut aider votre prestataire de santé à déterminer si vous risquez de transmettre des pathologies héréditaires 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 environ.



Cela peut être fait tôt

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

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.

Réalisation d'un diagnostic prénatal

Une choriocentèse ou une amniocentèse peut déterminer si une maladie héréditaire a été transmise à votre enfant.

Préparation 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 à un spécialiste ou l'un de nos conseillers en génétique.

Exploration 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.

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

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 collant anormalement 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, et éventuellement 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.

Pourquoi Counsyl ?

Nous pensons que si une personne souhaite un dépistage, elle devrait pouvoir le faire.


Garanties d'assurance étendues

Le dépistage du statut de porteur Foresight est couvert par la plupart des régimes d'assurance. Si vous avez une assurance, il est plus que probable qu'il figure sur votre régime d'assurance. Nous avons des options pour vous aider à faire face à une franchise élevée si vous en avez une.

Nous nous engageons à rendre abordable le dépistage génétique

Counsyl peut proposer le test gratuitement aux personnes répondant aux critères. Les critères d'admissibilité portent sur plusieurs facteurs, notamment le revenu total de votre foyer, la taille de votre famille et les frais médicaux annuels de votre famille.

N'importe quel patient peut demander des échéanciers de paiement sans intérêt. Il est également possible de payer en espèces.

 **Pour en savoir plus sur la couverture assurance du Counsyl, consultez la page counsyl.com/access ou appelez le (888) 268 6795**



Il est très important de planifier votre futur et les tests ADN sont là pour vous aider. Nous avons 25% de risque d'avoir un enfant atteint et sans le dépistage, nous n'en aurions jamais rien su.

— **KERRI B. & DAVID A.**

Counsyl est une société de technologie médicale qui étudie votre ADN pour détecter d'éventuelles pathologies susceptibles d'avoir une répercussion sur vous ou vos enfants.

Nous proposons deux dépistages prénataux chez les femmes enceintes :

Dépistage du statut de porteur Foresight™

Recherche des pathologies héréditaires comme la mucoviscidose.

Dépistage prénatal Prelude™

Recherche des pathologies chromosomiques comme le syndrome de Down (trisomie 21).



Des questions ?

Nos spécialistes sont à l'écoute de 6 h à 17 h PST, du lundi au vendredi

Téléphone (888) 268 6795

Adresse électronique
support@counsyl.com

Messagerie instantanée counsyl.com

180 Kimball Way, South San Francisco, CA 94080