KETTERTHILL	ANNEXE  DOWN TEST			F_MO_QUAL_09_C_0	
Identification A_MO_PREL_38_H	Approbateur Valérie GIGOT	Date d'application 07/05/2024	Version 2	Page 1 / 1	2

## 1. Comment procéder ?

La trisomie 21 ou Down syndrome représente la plus fréquente des anomalies chromosomiques avec une fréquence de 1 pour 700 naissances.

Le test sérique est une évaluation du risque de trisomie. Il peut être réalisé au 1er trimestre (calcul sur base des marqueurs sériques et de la clarté nucale), au 2ème trimestre ou en intégrant dans un calcul les résultats des 2 prises de sang et la mesure de la clarté nucale (test intégré ou test séquentiel). Si le risque est élevé, le gynécologue propose à la patiente un test génétique ou directement la réalisation d'un caryotype fœtal sous base d'une amniocentèse ou d'une cordocentèse.

Matériel	Tube SST (jaune)		
Précautions	<ul> <li>Pour le 1<sup>er</sup> trimestre, prélever entre 10 semaines et 13 semaines et 4 jours d'aménorrhée (analyses réalisées b-HCG et PAPP-A)</li> <li>Pour le 2ème trimestre, prélever entre 15 et 18 semaines d'aménorrhée (analyses réalisées AFP, oestriol et HCG totale)</li> <li>Si la date de prélèvement est antérieure à la période mentionnée par le médecin sur le formulaire, demander à la patiente de revenir à la date mentionnée. Si la patiente refuse, faire le prélèvement mais la prévenir que le LNS demandera peut-être un nouveau prélèvement.</li> <li>Feuillet DOWNLNS rempli et signé par le médecin</li> </ul>		
Protocole	Prélèvement sanguin		

## 2. Historique

Date de mise à jour	Version	Nature des modifications
19.10.21	1	Première édition
11.04.24	2	Traduction en allemand.