

	ANNEXE DOWN TEST			
	Identification A_MO_PREL_38_H	Approbateur Valérie GIGOT	Date d'application 07/05/2024	Version 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 1^{er} trimestre (calcul sur base des marqueurs sériques et de la clarté nucale), au 2^{ème} 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 style="list-style-type: none"> ▶ Pour le 1^{er} trimestre, prélever entre 10 semaines et 13 semaines et 4 jours d'aménorrhée (analyses réalisées b-HCG et PAPP-A) ▶ Pour le 2^{ème} trimestre, prélever entre 15 et 18 semaines d'aménorrhée (analyses réalisées AFP, oestriol et HCG totale) ▶ 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. ▶ Feuillet DOWNLNS rempli et signé par le médecin
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.