

	<b>ANNEXE</b>			
	<b>DPNI / NIPT - DNA FœTAL DANS LE SANG MATERNEL (TRISOMIE 21)</b>			
Identification <b>A_MO_PREL_38_G</b>	Approbateur Pierre BLONSKI	Date d'application 09/07/2024	Version 3	Page 1 / 1

## 1. Comment procéder ?

Le test génétique (DPNI – dépistage prénatal non invasif ou NIPT) est basé sur l'analyse de l'ADN (ou DNA) foetal circulant dans le sang maternel, pour recherche des trisomies 13, 18 et 21. Tout résultat positif doit être confirmé par un caryotype.

Matériel	2 tubes Streck
Précautions	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Le test peut être réalisé à partir de 10 SA, idéalement à partir de 12 SA</li> <li>▶ Formulaire rempli et signé par le médecin et la patiente</li> </ul>
Protocole	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Ne pas ouvrir les tubes</li> <li>▶ Respecter l'ordre de prélèvement</li> </ul> <div style="text-align: center; margin: 10px 0;">  </div> <ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Si dans l'ordre de prélèvement, le tube Streck suit immédiatement un tube hépariné, il est recommandé de prélever un tube sans additif ou un EDTA qui servira de tube de prélèvement à jeter avant d'effectuer le prélèvement dans le tube Streck</li> <li>▶ Remplir les tubes Streck jusqu'en haut</li> <li>▶ Mélanger en retournant délicatement 8 à 10 fois</li> </ul>

## 2. Historique

Date de mise à jour	Version	Nature des modifications
19.10.21	1	Première édition
16.04.24	2	Photo des tubes. Traduction en allemand.
25.06.24	3	Ajout dans le volet "Protocole" : - pas d'ouverture des tubes. - conduite à tenir en cas de tube Streck à prélever après un hépariné.