

# NIPT

## Qu'est-ce que le NIPT ?

**NIPT** signifie **T**est **P**renatal **N**on **I**nvasif (Non invasive prenatal test). Il dépiste les affections chromosomiques fœtales courantes. **Les chromosomes** sont des parties de nos cellules qui renferment nos gènes. **Les gènes** sont des traits qui sont transmis des parents aux enfants (comme la couleur des yeux).

Il existe de nombreux noms pour ce type de test, tels que :

- **NIPT** (**D**épistage **P**renatal **N**on **I**nvasive, Non invasive prenatal screen )
- **Test ADN sans cellule**

## Que m'indique ce test ?

Ce test vous indique si :

- Vous présentez un risque élevé d'avoir un fœtus avec un nombre de chromosomes plus ou moins élevé (c'est ce qu'on appelle l'aneuploïdie). S'il y a des chromosomes supplémentaires ou manquants, cela peut affecter leur santé et leur développement.
- Il peut vous dire le sexe de votre bébé si vous voulez le savoir.

## À quoi sert ce test ?

Ce test recherche :

- Trisomie 21 (connue sous le nom de syndrome de Down)
- Trisomie 18
- Trisomie 13

## Comment se déroule le test ?

- Il s'agit d'un test sanguin qui peut être effectué au cabinet de votre prestataire de soins.
- Le test peut être fait **dès 10 semaines de grossesse**.

## Comment savoir ce que signifient les résultats ?

- Nous nous attendons à trouver 23 paires de chromosomes.
- Si le test montre qu'il peut y avoir des chromosomes supplémentaires ou manquants, un fœtus peut avoir l'une de ces affections. Vous pourriez avoir besoin de tests supplémentaires pour en être sûre.
- Ce test est très efficace pour dépister un nombre supérieur ou inférieur de chromosomes. Cependant, il est important de savoir que les résultats peuvent ne pas toujours être bons. Le test ne recherche que certaines affections. Il pourrait y avoir d'autres problèmes à la naissance que ce test ne recherche pas.



## Qui devrait passer ce test ?

- N'importe qui voulant passer ce test peut le passer. **Les personnes à haut risque sont celles qui ont le plus besoin de ce test .**

### Comment savoir si je suis à haut risque d'aneuploidie ?

- Si vous avez 35 ans et plus et êtes enceinte d'un bébé.
- Si vous avez eu une échographie qui montre des problèmes de santé possibles avec lesquels le bébé pourrait naître.
- Si vous ou un membre de votre famille avez certaines différences chromosomiques.

## Où puis-je obtenir ce test ?

- Vous pouvez obtenir **ce test dans l'un des centres CHN .**

**Parlez à votre prestataire de soins du CHN si vous avez d'autres questions !**