

eluthia

prenatal care

NOUVEAU:
Unity Complete



NIPT Special

UNITY™ & UNITY™ Complete

Premier et seul NIPT pour les maladies monogéniques cliniquement pertinentes: mucoviscidose, amyotrophie spinale, drépanocytose et thalassémie α et β à partir de 449 euros

Eluthia : votre laboratoire spécialisé dans les tests prénataux non invasifs

Félicitations pour votre grossesse!

Dans la grande majorité des cas, la grossesse donne naissance à un bébé en bonne santé. Toutefois, comme il existe un faible risque de malformations, votre gynécologue vous fera passer une échographie. Certaines anomalies génétiques sont difficiles ou impossibles à détecter à l'échographie. Le NIPT, ou test prénatal non invasif, qui permet de détecter certaines anomalies, peut donc venir compléter l'examen échographique.

Dans cette brochure, nous souhaitons vous présenter le dispositif NIPT Special.

Comment fonctionne le NIPT ?

Pendant la grossesse, de petits fragments d'ADN de votre bébé, provenant plus précisément du placenta, se retrouvent dans votre sang. En analysant ces fragments d'ADN, le NIPT peut déterminer le risque que votre enfant soit affecté par l'une des modifications génétiques testées. Bien que le NIPT soit très sûr, il peut arriver dans de rares cas qu'un NIPT identifie un risque élevé d'anomalie génétique, même si l'enfant n'en est pas porteur.

Par conséquent, les résultats du test présentant un risque accru sont généralement confirmés par un test de diagnostic. Dans de très rares cas, il peut également arriver qu'un risque faible soit indiqué à tort pour un enfant atteint.

Quels sont les avantages du NIPT Special (UNITY™)?

Grâce à la nouvelle « technologie QCT », le UNITY est le seul NIPT au monde qui permet de dépister la mucoviscidose, l'amyotrophie spinale (SMA), la drépanocytose et la thalassémie. Certaines de ces maladies entraînent la mort au cours de l'enfance ou de l'adolescence. En Europe du Nord, 1 couple sur 225 présente les prédispositions génétiques pour l'une des maladies étudiées, lesquelles ont une probabilité de 25 % de se développer chez l'enfant. En ce qui concerne la forme particulièrement grave de la SMA de type I, il existe désormais un médicament de thérapie génique qui, pour être efficace, nécessite un diagnostic le plus tôt possible.



Dans quelle mesure ce test est-il précis et comment ce test fonctionne-t-il?

La première étape consiste à vérifier si vous êtes porteuse éventuelle d'une prédisposition qui peut entraîner l'une de ces maladies chez votre enfant. Le test permet de détecter entre 90 % (SMA) et 99 % (mucoviscidose) des porteuses. Ce n'est que si vous êtes porteuse d'une prédisposition que votre enfant peut développer la maladie. Ce n'est qu'alors que sera vérifié si votre enfant a hérité, de vous et du père, des prédispositions à l'origine de la maladie. Ce second test est réalisé à partir du même échantillon de sang et permet de détecter plus de 99 % des fœtus atteints. Votre échantillon de sang sera analysé dans notre laboratoire partenaire BillionToOne en Californie. Le résultat des troubles monogéniques est généralement envoyé à votre médecin 14 à 21 jours après réception de l'échantillon, les autres résultats (trisomies, chromosomes sexuels) généralement une à deux semaines plus tôt.

Quelles sont les options ?

UNITY: dépistage des quatre maladies monogéniques mentionnées ci-dessus (**449 euros**).

UNITY Complete: dépistage supplémentaire des trisomies 21, 18 et 13 ainsi que de la mauvaise répartition des chromosomes sexuels (**549 euros**).

En complément de la présente brochure, veuillez également consulter notre brochure explicative

Pourquoi choisir Eluthia?

Eluthia est un laboratoire indépendant dont le siège est à Giessen, en Allemagne. Nous sommes spécialisés dans les tests prénataux non invasifs (NIPT) et proposons des options de test personnalisées pour vous et votre bébé.

Comme nous n'avons aucun partenariat dans l'industrie pharmaceutique et que nous ne sommes liés par aucun contrat, nous pouvons vous proposer des solutions NIPT uniques dans le monde entier. Notre équipe d'experts (biologistes, spécialistes de la génétique humaine, gynécologues et médecins spécialisés en prénatal) est en contact avec de nombreux laboratoires en Allemagne et à l'étranger afin de toujours vous proposer les tests les plus avancés et les plus sûrs.

Notre objectif est de proposer à chaque femme enceinte le test le plus adapté.

Il nous tient à cœur de toujours vous offrir le meilleur service. Si vous avez des questions ou des suggestions, ou si vous n'êtes pas satisfait(e) de l'un de nos services, nous aimerions que vous nous en passiez part.

Contactez-nous!

Contactez notre équipe:

www.eluthia.com/unity



Contactez notre équipe:

Tel: +49 641 969932660

E-Mail: info@eluthia.com

Nous attendons votre appel!

Eluthia GmbH
Siemensstraße 7
35394 Gießen
Deutschland



SCIENTIA OMNIA VINCIT