



Dépistage prénatal des aneuploïdies fœtales par analyse de l'ADN plasmatique maternel

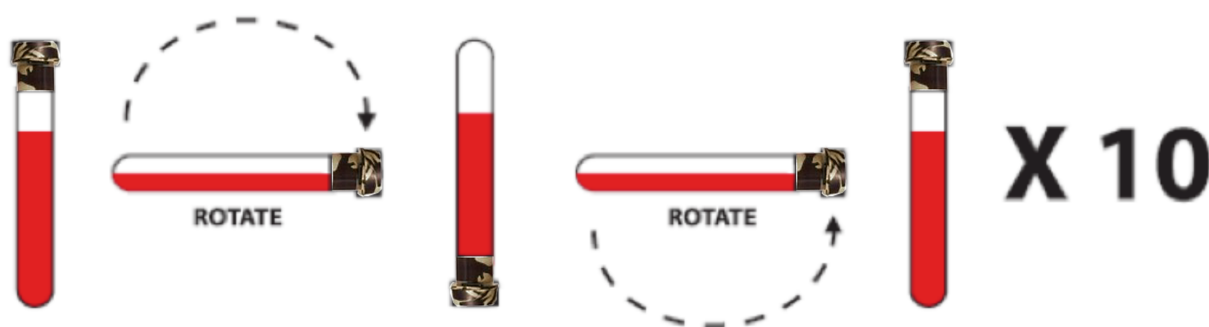
Notice d'information pour le prélèvement

Technique de prélèvement

Le prélèvement s'effectue selon les règles en vigueur pour les prélèvements veineux sanguins (cf Manuel de prélèvement des échantillons primaires)

Consignes spécifiques au prélèvement pour analyse de l'ADN fœtal circulant

Le prélèvement s'effectue dans les tubes BCT Streck[®] qu'il faut remplir complètement puis mélanger immédiatement en réalisant 8 à 10 rotations par basculement autour de leur centre de gravité comme expliqué dans l'image ci-dessous.



Conservation après le prélèvement

Après prélèvement, conserver les tubes à température ambiante et les faire acheminer au laboratoire de Cytogénétique dès que possible. Ne pas oublier d'insérer dans le sachet les documents suivants :

- La feuille de demande dûment renseignée.
- Les résultats et comptes rendus en lien avec l'indication (marqueurs sériques, échographie, antécédents génétiques).
- L'attestation de consultation signée par le prescripteur.
- Le consentement signé de la patiente.