

# Dépistage prénatal rapide des aneuploïdies communes

Inscription requise sur APTITUDE et sur le site de GenQA - voir la section Spécifications.

## Génétique et Maladies héréditaires Année 2025

2025RRA

GenQA ISO/IEC 17043:2010

[EQA Testing](#) | [List of EQAs](#) | [Laboratory Testing](#)

---

|  |   |
|--|---|
| <b>Fréquence :</b>                           | 1 X par an  |
| <b>Type d'entités et volume :</b>            | 5 Tubes   |
| <b>Analyses demandées :</b>                  | Recherche et interprétation d'aneuploïdies fœtales communes par test rapide.<br>Préparation d'un rapport clinique complet.  |
| <b>Matrices :</b>                            | ADN génomique (tampon TE), Cellules en suspension fixées  |
| <b>Analytes évalués :</b>                    | Précision du génotypage - RRA   Qualité de l'interprétation clinique - RRA  <br>Précision cléricale rapport - RRA   |
| <b>Type de résultats évalués :</b>           | Qualitatifs   |
| <b>Objectifs du sous-programme :</b>         | Évaluer la performance des participants lorsqu'ils effectuent la détection et l'interprétation clinique d'aneuploïdies fœtales communes par test rapide. Évaluer la précision cléricale (contenu et format) des rapports cliniques émis par les participants lors d'une recherche d'aneuploïdies fœtales communes par test rapide.  |
| <b>Spécifications :</b>                      | <p><b>Il est possible de participer à ce programme en français et en anglais.</b></p> <p>Les participants devront tester les aneuploïdies communes suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>▪ Trisomie 13 (Syndrome de Patau)</li><li>▪ Trisomie 18 (Syndrome d'Edward)</li><li>▪ Trisomie 21 (Syndrome de Down)</li><li>▪ Triploïdie</li><li>▪ Syndrome de Turner</li><li>▪ Syndrome de Klinefelter</li></ul> <p>La soumission des résultats est effectuée sous forme d'un rapport clinique complet. Les participants peuvent utiliser leur propre format de rapport ou un gabarit fourni par GenQA. Les participants doivent soumettre des rapports anonymisés.</p> <p>Les participants auront une période de 4 semaines pour soumettre leurs rapports.</p> <p><b>ATTENTION</b> : Pour que le PEEQ défraie les coûts liés à ce programme, il est essentiel de vous inscrire via <b>votre compte</b> sur la plateforme de GenQA, <b>AINSI</b> que sur APTITUDE.</p> |
| <b>Détermination des valeurs assignées :</b> | Valeurs connues, avec des résultats déterminés par une formulation spécifique de l'entité soumise à l'essai d'aptitude.   |

---

**Paramètres et principes analytiques  
potentiellement couverts :****Paramètres analytiques****Principes analytiques**55204 - Détection rapide des aneuploïdies par  
QF-PCR (chromosomes 13, 18, 21, X et Y) (TAAN)

Détection d'acides nucléiques

**Calendrier 2025**

| <b>Campagne</b>    | <b>Ouverture</b>  | <b>Fermeture</b> |
|--------------------|---|------------------|
| A                  | 2025-10-13  | 2025-11-07       |
| <b>Info. supp.</b> | Dates à confirmer par le fournisseur au début d'avril 2025. |                  |

Date d'approbation : 2024-09-13