

DÉCOUVRIR L'OBÉSITÉ RARE^{MC}

UN PROGRAMME DE TESTS GÉNÉTIQUES DES
MALADIES GÉNÉTIQUES RARES DE L'OBÉSITÉ
DONT LES COÛTS SONT COUVERTS PAR
RHYTHM PHARMACEUTICALS

L'usage de tests génétiques est essentiel dans la prise en charge de l'obésité

Toutes les formes d'obésité ne se ressemblent pas. Certaines formes d'obésité sont attribuables à des variantes génétiques. Les tests génétiques peuvent vous permettre ainsi qu'à vos patients de comprendre la cause primaire de l'obésité de ces derniers en identifiant les variantes génétiques pertinentes¹.

Ces connaissances sont utiles pour :

- Poser un diagnostic
- Prévoir des possibilités de prise en charge appropriées
- Évaluer l'admissibilité potentielle à des études cliniques

Les directives d'évaluation, de traitement et de prévention de l'obésité recommandent d'utiliser des tests génétiques pour faciliter le diagnostic et les interventions appropriées dans les cas précoces d'obésité sévère et d'hyperphagie^{2,3}.

Les personnes présentant ces symptômes caractéristiques peuvent bénéficier d'un test génétique.

Admissibilité

Pour pouvoir bénéficier d'un test dans le cadre du programme Découvrir L'Obésité Rare^{MC}, les patients doivent être domiciliés aux États-Unis, au Canada, ou dans ses territoires, et avoir :

≤ 18
ans
avec un IMC
≥ 97^e
percentile

OU

≥ 19
ans
avec un IMC
≥ 40
et des antécédents
d'obésité de l'enfant

OU



être un membre de la famille
proche d'un patient particulier
ayant déjà eu un test
de dépistage

OU



présenter des symptômes
cliniques qui évoquent un
syndrome de Bardet-Biedl
(SBB), car le test peut fournir
des éléments probants
complémentaires pour étayer
le diagnostic

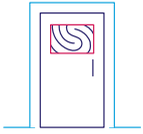


Veillez consulter

www.preventiongenetics.com/sponsoredTesting/Rhythm/

pour demander un kit de prélèvement d'échantillons pour vos patients admissibles

Le programme en détail



Analyses réalisées par un laboratoire partenaire

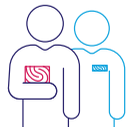
Les tests ADN sont effectués par PreventionGenetics, un laboratoire clinique accrédité CLIA.



Test génétique qui fournit des renseignements

Le panel de tests comprend 87 gènes (29 gènes associés au SBB) et 1 région chromosomique, reflétant la quasi-totalité des gènes les plus fréquemment testés associés à l'obésité. Les patients qui ont déjà été testés peuvent bénéficier d'un nouveau test, pouvant leur apporter un nouvel aperçu de leur état de santé. La liste complète des gènes et des régions testés est disponible sur le site

www.preventiongenetics.com/sponsoredTesting/Rhythm/. Il ne s'agit pas d'un test de dépistage du syndrome de Prader-Willi.



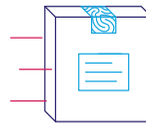
Soutien lors de l'interprétation des résultats

Le programme vous permet de bénéficier des services d'un généticien par l'intermédiaire de notre partenaire, PreventionGenetics, pour vous aider à interpréter les résultats.



Plusieurs options de prélèvement d'échantillons

Des kits de prélèvement peuvent être utilisés en cabinet médical ou envoyés au domicile du patient. Les échantillons peuvent être prélevés en cabinet par le biais d'écouvillons buccaux OCD-100. Selon les préférences, des kits buccaux OCD-100 à domicile peuvent être envoyés directement chez les patients.



Accès facile aux résultats du test

Les résultats du test sont disponibles en ligne et vous sont envoyés environ 3 semaines après la réception par le laboratoire de l'échantillon et des formulaires remplis.



Ressources dédiées

Des ressources sont disponibles pour répondre à vos besoins éducatifs continus après les tests, y compris des documents pour vous aider à déterminer les interventions possibles. Des documents d'information sur la maladie sont également disponibles pour vos patients.



**DÉCOUVRIR
L'OBÉSITÉ RARE^{MC}**

Coordonnées

POUR LES PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ
PreventionGenetics | +1 844-513-3994
Lundi – vendredi, 09:00 – 20:00 HE

GÉNÉRAL

UncoveringRareObesity@rhythmtx.com