

انتخاب یکی از پروتکل ها

زمان از ۱۱ هفته تا ۱۳ هفته و ۶ روز

مراجعه به سونوگرافی برای اندازه گیری NT, CRL, Nasal Bone* و مراجعه به آزمایشگاه جهت انجام دابل مارکر شامل PAPP-A & Free Beta HcG و گزارش کامبایند اسکرین ****

مادرانی که ریسک آنها بیشتر از ۱/۱۰۰ می باشد Positive (High Risk)

پیشنهاد انجام تست های تهاجمی می پذیرد - نمی پذیرد - اخذ برات نامه و رضایت نامه

زمان : از هفته ۱۱ تا ۱۳ : مراجعه به آزمایشگاه ژنتیک جهت CVS Karyotype & QF-PCR

زمان : از هفته ۱۵ تا ۱۸ : جهت انجام آمنیو سنتز Amniontesis Karyotype & QF-PCR

ارجاع به پزشکی قانونی جهت بررسی از نظر شمول مجوز سقط قانونی

پیگیری های معمول بارداری

مادرانی که ریسک آنها بین ۱/۱۰۰ تا ۱/۱۱۰۰ می باشد. (Intermediate Risk)

پیشنهاد انجام سل فری DNA می پذیرد - نمی پذیرد

مراجعه به آزمایشگاه جهت سل فری DNA تست Verifi

زمان : از هفته ۱۱ تا ۱۳ : مراجعه به آزمایشگاه ژنتیک جهت CVS Karyotype & QF-PCR

زمان : از هفته ۱۵ تا ۱۸ : جهت انجام آمنیو سنتز Amniontesis Karyotype & QF-PCR

ارجاع به پزشکی قانونی جهت بررسی از نظر شمول مجوز سقط قانونی

پیگیری های معمول بارداری

مادرانی که ریسک آنها بین ۱/۱۱۰۰ تا ۱/۵۰۰۰ می باشد Negative (Low Risk) ****

مراجعه به همان آزمایشگاه اول جهت انجام کواد مارکر جهت تست های AFP, Beta hcG, uE3, Inhibin A و گزارش ترکیبی (سکونشیاال) **

زمان : از ۱۵ هفته و ۳ روز تا ۱۷ هفته

از نظر بارداری همراه با تریزومی و نقص لوله عصبی ریسک بالایی دارند Positive (High Risk)

زمان : از هفته ۱۵ تا ۱۸ : جهت انجام آمنیو سنتز Amniontesis Karyotype & QF-PCR

مراجعه به سونوگرافی برای انجام آنومالی اسکن

ارجاع به پزشکی قانونی جهت بررسی از نظر شمول مجوز سقط قانونی

پیگیری های معمول بارداری

مادرانی که ریسک آنها کمتر از ۱/۵۰۰۰ می باشد Negative (Low Risk)

زمان : از ۱۵ هفته و ۳ روز تا ۱۸ هفته

مراجعه به آزمایشگاه جهت اندازه گیری AFP و گزارش NTD Screen به منظور نقص لوله عصبی

از نظر بارداری همراه با تریزومی و نقص لوله عصبی ریسک کمی دارند Negative (Low Risk)

مراجعه به سونوگرافی برای انجام آنومالی اسکن

ارجاع به پزشکی قانونی جهت بررسی از نظر شمول مجوز سقط قانونی

پیگیری های معمول بارداری

زمان از ۱۱ هفته تا ۱۳ هفته و ۶ روز

تست سل فری از هفته ۱۰ به بعد قابل انجام است. بهترین زمان برای سونوی NT هفته های ۱۲ تا ۱۳ هستند.

مراجعه به سونوگرافی برای اندازه گیری NT, CRL, Nasal Bone* و مراجعه به آزمایشگاه جهت انجام تست سل فری DNA (Verifi) *

مادرانی که ریسک آنها کمتر از ۱/۵۰۰۰ می باشد Negative (Low Risk)

زمان : از هفته ۱۱ تا ۱۳ : مراجعه به آزمایشگاه ژنتیک جهت CVS Karyotype & QF-PCR

زمان : از هفته ۱۵ تا ۱۸ : جهت انجام آمنیو سنتز Amniontesis Karyotype & QF-PCR

ارجاع به پزشکی قانونی جهت بررسی از نظر شمول مجوز سقط قانونی

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

پیگیری های معمول بارداری

* NT بالای صدک ۹۹ یا مساوی و یا بالاتر از 3.0 مستقیماً ارجاع به آزمایشگاه جهت CVS یا آمنیو سنتز ** کواد مارکر تا انتهای هفته ۲۱ قابل انجام است ولی چنانچه سن بارداری بالاتر از هفته ۱۷ می باشد باید بعد از اطلاع رسانی به بیمار در خصوص اتمام یا روبه اتمام بودن مهلت اخذ مجوز سقط قانونی دستور انجام کواد در زمان بالاتر از ۱۷ هفته ارائه گردد *** طبق پروتکل کشوری بارداری که ریسک کمبایند اسکرین آنها کمتر از ۱/۱۱۰۰ می باشند صرفاً نیاز به NTD Screen و آنومالی اسکن دارند. **** غلظت پایین PAPP-A در سه ماهه اول (MoM < 0.5) با افزایش احتمال عوارض جنینی و پیامدهای ناگوار بارداری همراه است لذا ضرورتاً مشاوره با پره ناتولوژیست انجام شود.

تهران - خیابان جناح - بالاتر از بلوار شهید گلاب
نرسیده به فلکه دوم صادقیه - نبش کوچه عابدزاده
ساختمان پارسه - طبقات اول تا چهارم
تلفن و دورنگار: ۵ - ۴۴۲۸۷۶۳۲
www.ParsehLab.com
www.ParsehLab.net
info@parsehlab.com
@ParsehLaboratory