

SZÜLÉSZETI ÉS NŐGYÓGYÁSZATI CENTRUM

- Szülészeti Osztály
- Nőgyógyászati és Onkosebészeti Osztály

Tájékoztató

a magzati kromoszóma rendellenességek térítési díj ellenében történő szűrési lehetőségeiről

A vizsgálat önkéntes, a kismama kérésére történik térítési díj ellenében. Anyai vérvétel során történik a vizsgálat így semmiféle magzati kockázattal nem jár. A szűrő vizsgálatok a rendellenesség kockázatát határozzák meg, nem diagnózist adnak, eltérés esetén genetikai tanácsadáson kell megbeszélni a további teendőket.

A kromoszóma rendellenességek súlyos, nem gyógyítható betegségek. Amennyiben a betegség igazolódik, mivel súlyos, nem gyógyítható betegségekről van szó, úgy szülői kérésre, a terhesség megszakítható.

Elérhető vizsgálatok:

1. Kombinált teszt a 11-13 hét 6 hat nap között vehető igénybe. Ennek során ultrahang vizsgálat történik illetve anyai vérvétel, mely lepényi fehérjék vizsgálatát jelenti és ezek együttes eredménye alapján határozható meg a magzati kockázat a 13, 18, 21-es kromoszómák számbeli rendellenességére.
2. NIPT (azaz nem - invazív - terhességi - tesztek) melyek modernebb, nagyobb pontosságú vizsgálati módszerek, a várandósság 11-18. hete között igényelhetők előzetes negatív, azaz rendellenességet nem mutató ultrahang vizsgálatot követően. A vizsgálat során szintén anyai vérvétel történik, de ebben az esetben az anyai keringésben megjelenő magzati lepényi szövetből származó DNS elemeket vizsgálják melynek révén a kromoszóma rendellenességek nagyobb hatékonysággal mutathatóak ki.

A vizsgálatok technikai lebonyolítása:

1. Kombinált teszt esetén a vizsgálatra lehetőség van a Borsod-Abaúj-Zemplén Vármegyei Kórház terhes ambulanciáján, illetve ultrahang rendelőjében, valamint a Semmelweis Tagkórház Rendelőintézet várandós gondozásán és ultrahang rendelőjében. A vizsgálati adatlap kitöltésben munkatársaink segítenek. A vérvételt megelőzi a magzati ultrahang vizsgálat. A térítési díj fizetésére internetes átutalás vagy postai befizetés formájában van lehetőség. A vérvétel a Borsod-Abaúj-Zemplén Vármegyei Kórház laboratóriumában, illetve a Semmelweis Tagkórház Rendelőintézet laboratóriumában történik, az eredményről e-mailben kapnak tájékoztatást a várandósok, melyet minden esetben kérünk bemutatni a várandós gondozás során.
2. DNS alapú vizsgálatra csak a Borsod-Abaúj-Zemplén Vármegyei Kórházban van lehetőség. A vizsgálatot kérő kismama jelentkezik a várandós ambulancián a 11-13 hetes ultrahang leletével. A vérvételi egység csomagot munkatársunk a várandós ambulancián átadja, az adatlap kitöltésében segítséget nyújtunk. A térítési díj fizetésére internetes átutalás vagy postai befizetés formájában van lehetőség. A vérvétel a Borsod-Abaúj-Zemplén Vármegyei Kórház laboratóriumában történik, az eredményről e-mailben kapnak tájékoztatást a várandósok, melyet minden esetben kérünk bemutatni a várandós gondozás során.

Dr. Farkas László
centrumvezető főorvos

Dr. Dienes József
klinikai genetikus