

	Betegtájékoztató	MU-SZÜL-01.6 M41
		<i>Változat:</i> 01
Tájékoztató Terhesség alatti magzati kromoszóma vizsgálat, chorionbiopsia (méhlepény mintavételről)		<i>Kiadva:</i> 2019.06.01.
		<i>Oldal:</i> 1 / 1

Tisztelt Betegünk!

A szülőktől öröklődő ismert, illetve véletlenül bekövetkező magzati fejlődési rendellenességek korai felismerése céljából lehet szükség erre a vizsgálatra. Ezt olyan várandós anyáknak ajánljuk fel, akiknél a rendellenességek megjelenésének kockázata magas. A genetikai vizsgálat fényt deríthet a magzat genetikai állományában felismerhető eltérésekre. A vizsgálat csak néhány feltehető rendellenesség meglétére korlátozódik. A teljes genetikai átszűrés nem lehetséges. A beavatkozás ultrahanggal kiválasztott lepenyi területéről történik a hasfalon keresztül, vékony, egyszer használatos tű segítségével. Az így nyert lepenyszövet mintát genetikai laboratóriumban vizsgálják meg és a rendellenesség meglétére vagy hiányára vonatkozóan Ön a későbbiekben leletet kap.

Indokolt esetben esetleg a vizsgálat megismétlésére is szükség lehet, mert az esetek bizonyos százalékában a vizsgálat nem ad egyértelmű eredményt.

A beavatkozás ritkán előforduló, kiküszöbölhetetlen veszélye a beavatkozást esetlegesen követő spontán vetélés, melynek kockázata 1-2%. A beavatkozás optimális időpontja a várandósság 12-15 hetében van.

Alternatív kezelési módok:

A beavatkozás egyik alternatívája a magzati kromoszómák magzatvízvételből vagy magzati vérből történő vizsgálata. Ezek a vizsgálatok viszont később adnak eredményt.

Továbbá lehetőség van egyes, terhességgel összefüggő biomarkerek (terhességgel összefüggő hormon, illetve fehérjetermészetű anyagok) anyai vérből történő meghatározására, valamint az anyai vérből magzati DNS kinyerésére és annak vizsgálatára is. Felhívjuk figyelmét, hogy ezen utóbbi két eljárás csak szűrő módszer, szemben a lepenyboholy mintavétellel, amely ugyanakkor diagnosztikus eljárás, továbbá jelenleg a társadalombiztosítás nem finanszírozza, így igénybevétele önköltséges. További felvilágosítást kaphat az elérhető vizsgálatokról és hozzáférhetőségükről az SZTE Orvosi Genetikai Intézetében, illetve a Gyermekklinika genetikai szakrendelésén.

A beavatkozás elmaradásából adódó hátrányok:

A beavatkozás elmaradásából adódó kockázatot az esetleges magzati ártalom fel nem ismerése és az ebből adódó későbbi egészségkárosodás jelenti, annak minden ismert egészségügyi, pszichés, szociális és társadalmi következményével.

A beavatkozás előtt szükséges teendők:

A beavatkozás előtt különleges teendő nem szükséges, könnyű ételt fogyaszthat, folyadékbeviteli megszorítás nincs.

A beavatkozást követő teendők:

Tekintettel a beavatkozás jellegére összességében 6 óra kórházi megfigyelés idő javasolt, ebből a beavatkozás utáni 2 óra során szigorú ágynyugalom javasolt! Hazabocsátását követően a fizikai munka kerülendő! Emellett célszerű bizonyos méhösszehúzódot csökkentő készítmények szedése is, amelyről kezelőorvosával szükséges egyeztetnie. További kérdés(ek) esetén kereshető személy(ek) megnevezése: osztályos nővérek és osztályvezető főnővér, osztályra beosztott orvos, osztályvezető orvos, a beavatkozást végző (kezelő) orvos, továbbá az intézetvezető.