

4

Moderkageprøve



+ Fordele



Påviser 100% af fostre med trisomi 21, 18 og 13.



Påviser andre betydende kromosomafvigelser.*

*Se statistikkort

÷ Ulemper



Let øget risiko for graviditetstab (<0,5%).*



Ubehag og lette smerter ifm. prøvetagningen og i dagene efter.

*Se statistikkort



Nogle gange må moderkageprøven udskydes (evt. fostervandsprøve fra uge 16)

4

Blodprøve på mor (NIPT)



+ Fordele



Ingen risiko for graviditetstab.



Finder 99% af fostre med trisomi 21 og 97% af fostre med trisomi 18 og 13. *

*Se statistikkort

÷ Ulemper



Finder ikke alle fostre med andre betydende kromosomafvigelser.*



Hos <5% mislykkes prøven og må evt. gentages.

*Se statistikkort



Fund af øget sandsynlighed på NIPT skal bekræftes ved en modekageprøve.

4

Ingen genetisk undersøgelse/udredning



+ Fordele



Ingen øget risiko for graviditetstab.



Ingen smerter eller ubehag.

÷ Ulemper



Manglende afklaring på den øgede sandsynlighed for kromosomafvigelser.



Manglende mulighed for at forberede sig på et barn med svær sygdom.

4

Fostervandsprøve



+ Fordele



Påviser 100% af fostre med trisomi 21, 18 og 13.



Påviser andre betydelige kromosomafvigelser.*



Lidt mindre risiko for et ikke entydigt svar sammenlignet med en moderkageprøve (<1% vs. 1-2%).

*Se statistikkort

÷ Ulemper



Let øget risiko for graviditetstab (<0.5%).*



Ubehag og lette smerter ifm. prøvetagningen og i dagene efter.



Kan først foretages efter fulde 16 uger.

*Se statistikkort

4

Patienthistorier



Abort er af personlige/religiøse årsager ikke en mulighed for os.

Denne graviditet er vores chance for at få et barn, og vi ønsker ikke at udsætte den for risikoen for abort, ligesom vi heller ikke vil fravælge hvis barnet fejlede noget.

Af hensyn til den tid der vil gå fra vores andre børn, ønsker vi ikke et barn med et handicap og har derfor brug for vished.

Vi vil gerne være forberedte på hvad der kommer.

Vi har ikke de ressourcer et sygt barn kræver

BESLUTNINGSHJÆLPEN
preview

4

I gruppen af gravide med øget sandsynlighed for kromosomafvigelser gælder følgende:



4

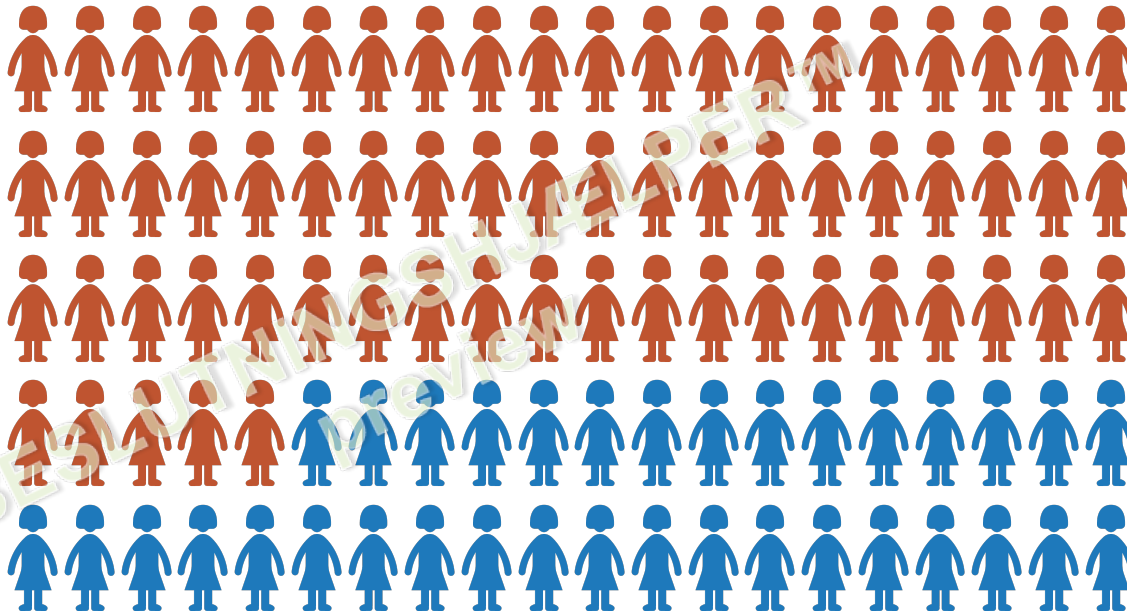
Ved fund af kromosomafvigelse fordeler de sig således:



Trisomi 21, 18 eller
13 (65%)



Andre betydende
kromosomafvigelser
(35%)



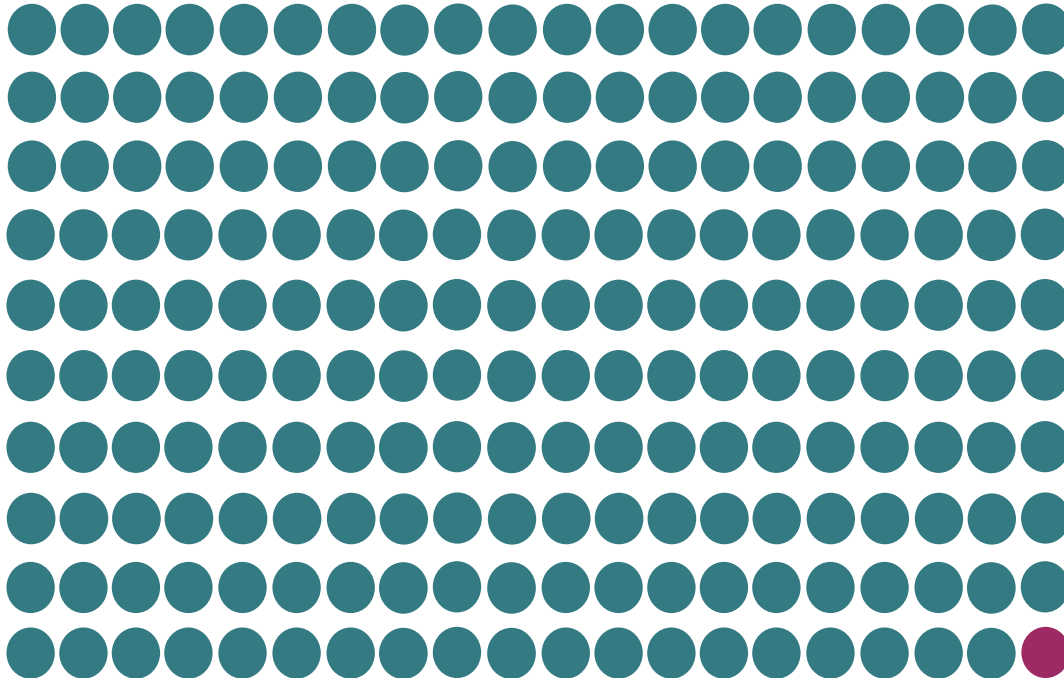
4

Risiko for kromosomafvigelser blandt gravide med øget sandsynlighed og normal NIPT



I graviditeter med øget sandsynlighed er 3,8% påvirket af en kromosomafvigelse der som udgangspunkt ikke identificeres ved NIPT.

4 Risiko for graviditetstab ved moderkageprøve



Færre end 1 ud af 200 gravide (<0,5%) aborterer som følge af moderkageprøve

Dette er et specialkort og kan derfor ikke redigeres på
BESLUTNINGSHJÆLPEN™ byggeplatformen. Kontakt den ansvarlige ved deling.