

## 2 Om øget sandsynlighed for kromosomafvigelser



Der er forskellige muligheder for videre genetisk udredning, som vi nu vil informere dig/Jer om, for at du/I sammen med sonografen eller lægen kan træffe den bedste beslutning, som passer bedst til dig/Jer.

Hvor meget information ønsker du at få om fordele og ulemper ved valgmulighederne?

☐ Mindst mulig information ☐ Mest mulig information

Øget sandsynlighed for kromosomafvigelser ved 1. trimester screeningen

BESLUTNINGSHJÆLPER™ skabelon, version 2.0, 2025

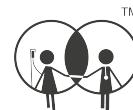
Dansk Føtalmedicinsk Selskab

dfms



©  
Hospitalsenhed: Rigshospitalet  
Version: 1  
Dato: 22. januar 2026  
Udviklet af: Dansk Føtalmedicinsk Selskab (DFMS). Arbejdsgruppe  
bestående af sonografer og læger.  
Opdateres: 22-01-2027  
Ansvarlig: Kasper Gadsbøll, Læge, Rigshospitalet.  
Kilder: 1) Gadsbøll K, Vogel I, Kristensen SE, Pedersen LH, Hyett J, Petersen OB; Danish Cytogenetic Central Register study group. Combined first-trimester screening and invasive diagnostics for atypical chromosomal aberrations: Danish nationwide study of prenatal profiles and detection compared with NIFT. Ultrasound Obstet Gynecol. 2024 Oct;64(4):470-479. doi: 10.1002/uog.27667. Epub 2024 Sep 4. PMID: 38642365.  
2) Salomon LJ, Sotiriadis A, Wulff CB, Odibo A, Akolekar R. Risk of miscarriage following amniocentesis or chorionic villus sampling: systematic review of literature and updated meta-analysis. Ultrasound Obstet Gynecol. 2019 Oct;54(4):442-451. doi: 10.1002/uog.20353. Epub 2019 Sep 6. PMID: 31124209.

## 1 BESLUTNINGSHJÆLPER™



Formålet med denne BESLUTNINGSHJÆLPER™ er at støtte dig og din sonograf/læge i samtalen, så I sammen kan træffe det bedste valg for dig om evt. yderligere undersøgelser/genetisk udredning. Du har mulighed for at vælge mellem ikke at få foretaget yderligere, en moderkageprøve eller en blodprøve på mor.

# 3 Dig som patient



For at vi sammen kan træffe den bedste beslutning, er det særligt vigtigt at forstå, hvad der betyder noget for dig i din hverdag. Når du skal træffe en beslutning, er der både tilvalg og fravalg, som kan afhænge af dine personlige holdninger.

Hvad er det vigtigste for dig i forhold til det videre forløb?



Sikkerhed for et præcist genetisk svar	<input type="checkbox"/> Lidt	<input type="checkbox"/> Moderat	<input type="checkbox"/> Meget
Risiko for graviditetstab	<input type="checkbox"/> Lidt	<input type="checkbox"/> Moderat	<input type="checkbox"/> Meget
Ubehag/smerter ved yderligere undersøgelser	<input type="checkbox"/> Lidt	<input type="checkbox"/> Moderat	<input type="checkbox"/> Meget

# 4 Valgmuligheder, fordele / ulemper



# 5 Beslutning



Er du klar til at træffe en beslutning?

☐ Jeg ønsker moderkageprøve

☐ Jeg ønsker blodprøve (NIPT)

☐ Jeg ønsker ikke yderligere genetisk udredning

☐ Jeg er ikke klar til at træffe en beslutning

Hvad skal der til for, at du kan træffe en beslutning?

.....

.....

Husk, din beslutning kan altid ændres.