

پرسنال

(Phi)

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت دانش و تحقیق

وزیر

ساعت

شماره شماره
تاریخ تاریخ
پرست ندارد

تولید، دانش‌بنیان و اشتغال‌آفرین
مقام معظم رهبری

رئیس / سرپرست محترم دانشگاه / دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ...

رئیس محترم دانشگاه علوم توانبخشی و سلامت اجتماعی

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی اردش

رئیس محترم دانشگاه شاهد

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا... (عج)

معاون محترم علوم پزشکی دانشگاه آزاد اسلامی

مدیر عامل محترم سازمان انتقال خون

رئیس محترم موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی

رئیس محترم انتیتوباستور ایران

رئیس محترم مرکز آموزشی، درمانی و تحقیقاتی قلب و عروق شهید رجایی

رئیس محترم دانشگاه تربیت مدرس

سلام علیکم

با احترام در راستای اجرای تکلیف قانونی ماده ۵۳ قانون حمایت از خانواده و جوانی جمعیت، به

پیوست "دستورالعمل کشوری بررسی ناهنجاری های کروموزومی جنین در مادران باردار مراجعه

کننده به متخصصین زنان" جهت اجرا ابلاغ می گردد. مستول نظارت بر حسن اجرای این دستورالعمل،

ریاست محترم دانشگاه خواهد بود.

#signature#

رونوشت:

۱. دفتر مقام معظم رهبری
۲. مجلس شورای اسلامی
۳. دفتر رئیس جمهور
۴. رئیس قوه قضائیه
۵. دبیرخانه شورای عالی امنیت ملی
۶. دبیر ستاد ملی جمیعت
۷. دبیرخانه شورای عالی انقلاب فرهنگی
۸. سازمان بازرسی کل کشور
۹. سازمان پزشکی قانونی
۱۰. سازمان نظام پزشکی
۱۱. مدیرعامل بیمه سلامت
۱۲. کلیه معاونت های وزارت بهداشت

بسم الله الرحمن الرحيم

دستورالعمل کشوری

پرسنلی ناهنجاری های گروموزومی جنین

در مادران باردار مراجعه کننده به متخصصین زنان

ویرایش ۱۴۰۱

دستورالعمل کشوری
پرسنلی ناهنجاری های گروموزومی جنین
در مادران باردار مراجعه کننده به متخصصین زنان

دستورالعمل کشوری بروزی ناهنجاری های گرمووزومی حنین در عادران یاردار مراجعته گشته به متخصصین زنان

بررسی تأثیراتی های گرموموزومی چین فرایندی است که طی آن والدین در دوران بارداری در خصوص ابتلاء به نوع تزریزومی ۱۳، ۱۱ و ۲۱ (سندره داون)، آگاهی و اطمینان پیدا می کنند به جز سندرم داون، تزریزومی ۱۳ و ۱۸ قبلیت حیث نداشته و یا با فحشه گوتاهی پس از تولد فوت می کنند. لذا تست های مروطه، با هدف درمان بیماری ها و تأمین و ارتقای سلامت مادر و چین طراحی شده است. از سوی دیگر احتمال بروز سندرم داون بسیار اندک است بنحوی که بینون انجام هرگونه بررسی بیش از ۹۹,۸٪ رخداد از عکوم مادران باردار از این نظر فرزندشان سالم است و چین احتمال اندک نیز در بارداری زیر ۳۵ سال به طور قابل توجهی از بارداری های بالای ۴۵ سال کمتر می باشد.

در خرآیند پژوهی ناهمجارتی های گروموزومی جنین به واسطه ای انجام سونوگرافی و تست های آزمایشگاهی و تلفیق نتایج به دست آمده از این تستها و همچنین سن مادر در سه ماهه ای اول با دوم باره ای، اختلال ابتدایی فرزند به سندروم داون به صورت یک ریسک (احتمال ابتلاء)، مشخص می شود. در صورتی که این احتمال از نفعه برتر تعیین شده (۱۹۵٪) کمتر باشد، فره از نظر ابتدایی فرزندش به ترتیبومی ۱۸، ۲۱ و ۲۴ محدوده طبیعی است و بیگیری بسته، وجهی ندارد. در صورتی که نتیجه نهایی بروزی های مذکور بالاتر از نفعه برتر تعیین شده باشد، ویسنه به رویکرد اخلاقی، شرعاً و فرهنگی جامد است. امکان بیگیری در برخی سلامت جنین وجود دارد و مادر می تواند برای اطلاع از سلامت فرزندش از طریق نجوم تست های تکمیلی به وجود باید و عدم وجود سندروم داون و ترتیبومی ۱۳ و ۱۸ بی برد. با توجه به چالش های اخلاقی و منوعیت شرعاً، از هنین بردن جنین تنها به دلیل تشخیص سندروم داون، نسیم کبری نهایی در حضور امکان سقط جنین در دایره اختیار پوشکی قانونی است.

با عنایت به روند بورسی ناهمجاري های چنینی خصوصا سدرم دون، که در سال های گذشته موجبات تشویش خاطر و تگزگز زوجین را فراهم نموده است، در همین راستا دستورالعمل حاضر بر اساس ماده ۵۳ قانون جوانی، جمیعت و حجاب از خانواده معموب آبان ۱۴۰۰، به منظور ایجاد وحدت رویه و چارچوب مدن تقدیر میکارگیری روشهای تشخیصی، تصویربرداری و آزمایشگاهی مرتبط با بررسی ناهمجاري های کروموزومی در دوران چنینی از سوی ارائه دهندهان این خدمات تعیین و بلاغ میگردد. این دستورالعمل با رویکرد بازگرداندن آرامش به مادرانی که ناخواسته در معرض تنگرانی نست به وضیعت فروزنده خود قرار گرفته اند تدوین شده و از آنجا که روند بورسی ناهمجاري های کروموزومی چنین غیر صوری و اختیاری است توقف در هر مرحله از فرایند بنا به درخواست والدین امکانپذیر است مطابق با دستورالعمل حاضر از این پس فرآیند بورسی ناهمجاري های کروموزومی چنین شفاف، دقیق، علی و تحت سامانه الکترونیک انجام خواهد شد و در صورت اصرار مادر به از بنین بردن حسین میلان تضمیم گیری نهایی با پژوهشی قانونی خواهد بود.

[Handwritten signature]

فصل اول - مفاهیم و تعاریف

ماده(۱) در این دستورالعمل عبارات ذیل در معانی مشروح مذکوطة به کار میروند.

الف) سونوگرافی NT : اندازه گیری NT : nuchal translucency

ب) NT₂Double marker : Combined Test

ج) Free β HCG₂PAPP- A : Double marker

د) Quad Marker₃PAPP- A : Serum Integrated

ه) Inhibin-A, uE3, AFP, HCG : Quad Marker (Quadraple test)

و) آزمایش تکمیلی NIPT

ر) In Vitro Fertilization IVF

ح) Intracytoplasmic spermatozoa injection ICSI

ط) آزمایشات تشخیص تهابی ناهنجاری جنین : آمبیوستتر CVS,

ی) نتیجه برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین نیازمند برسی خطر پیش از ۱/۲۵

ک) نتیجه برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین در محدوده ملبوسی خطر کمتر از ۱/۲۵

ماده(۲) الزامات اجرایی دستورالعمل حاضر به شرح ذیل میباشد:

الف) شروع فرایند برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین از مرآمه به منخصن زنان خواهد بود لذا ارجاع به این تستها از سوی خانهها و مراکز بهداشت و بهزیستگان بهداشت و درمان، به آزمایشگاه و با هر مرتعج دیگری، نایاب صورت گیرد.

ب) پیش از آنکه در خواست انجام برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین از سوی یکن از والدین مطرح شود، توصیه به ورود به روان برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین محل اینست.

ج) پیشک، در صورت اتفاق برخلاف دستورالعمل، در صورت بروز هرگونه آسیب به جنین در قبال تجویز خود، مستول خواهد بود.

د) متخصصین زنان، آزمایشگاهها و سونولوژیست ها در صورتی که ریساخت مورده نیاز برای بست در سامانه را فراهم کنند امکان قرارگیری در این فرایند را خواهند داشت (سامانه ماده ۲۵ موضوع این دستورالعمل با رعایت اصول محرومگانی محل بست اطلاعات مراجیعن خواهد بود).

ه) هرگونه تجویز، ارجاع، اقدام، گزارش و تفسیر مداخله برسی ناهنجاری های کروموزومی جنین از سوی ارائه دهنده این تستها، خارج از این دستورالعمل و سامانه تعیین شده تخلف است و مرتكب، مطابق ماده ۷۱ قانون جوانی جمیعت و حمایت از خانواده، محلات می شود.

و) نمونه های زیستی که برای انجام آزمایشات موضوع این دستورالعمل در اختیار آزمایشگاهها قرار می گیرند، بطور روشن نایاب از کشور خارج شوند و تنها در صورتی که .

فصل دوم - چارچوب انجام فرایند برسی ناهنجاری کروموزومی جنین در بارداری

صفحه ۲

سید علی‌اصغر سپاهی
دکتر علی‌اصغر سپاهی

ماده ۳) اصول کلی مربوط به متخصص زنان به شرح ذیل میباشد.

(الف) بر اساس قانون، پزشک هیچ الزامی به تجویز و ارجاع مادر باردار به بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری نخواهد داشت.

(ب) در صورت عدم تقدیمی والدین برای بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، مشاوره ای در این مورد نایاب صورت نمیگیرد.
ج) مطابق پیوست شماره ۱ در صورت درخواست بکی از والدین و صلاحديد پزشک متخصص زنان جهت انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، ابتدا لازمت است اطلاعات مادر باردار شامل موارد ذیل وارد سامانه شود:

کد ملی و سن مادر، سن بارداری بر اساس اولین روز از آخرین دوره قاعدگی- LMP- با اندازه CRL در سونوگرافی سه ماهه اول یا HC در سه ماهه دوم، سوابق زیمان و نوع آن، سوابق سقط جنین و نوع آن (خود بخودی، پوشکی، غیرقانونی) BMI- اسدر، بارداری چندقولی، سابقه داشتن فرزند یا جنین مبتلا به سندروم داون (اذا تایید مستند گاریتوپایپ)، سابقه ترنسسکلوکاسیون ۲۱ در مادر یا همسر وی، استفاده از روش IVF و ICSI در همین بارداری، ترانسفیوزن در ۴ هفته اخیر، سابقه بیووند بافتی، تحصیل اهدافی، رسمی اجراء ای.

(د) لازمست برای لیست اطلاعات در سامانه، پزشک اضمینات حامل نماید که شمره نقص فعال «مادر یا پدر» ثبت شود
(ه) اگر مادر متخصصی بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، ریز ۳۵ سال باشد و سابقه فرزند مبتلا به سندروم داون نداشته باشد لازمست پزشک به مادر در خصوص عدم نیازه انجام بن بررسی های مطابق دستور العمل کشوری بررسی ناهنجاری های کروموزومی اطلاع رسانی نماید و اذمه مراقبتهای بارداری پیکاری شود.

(و) در صورتیکه مادر متخصصی انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی زیر ۳۵ سال باشد و سابقه فرزند مبتلا به سندروم داون نداشته باشد و علیرغم اطلاع رسانی و مشاوره پزشک مبتنی بر عدم نیازه انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، همچنان بر انجاه این نسبتها اصرار داشته باشد، چنانچه پزشک انجام آنها را لازم تشخیص دهد، لازست ضمن اخذ رضایت نامه (پیوست شماره ۲) تصویر آن را در سامانه ثبت نماید و در آنده سونوگرافی و آزمایش بررسی های ناهنجاری های کروموزومی را مطابق دستور العمل برای مادر در خواست نماید. بدنبال لیست تشتیه ای مرحله اول محتواه مشاوره ای بصورت پیامکی برای مادر ارسال میشود. در صورتی که مادر محتوا را مشاهده نمود و تمایل به انجام تستها داشت با انجام تستها از ارسال کد رهگیری امکان انجام آن پس از ۱ روز برای وی فعال میشود.

(ز) در صورتی که مادر متخصصی انجام بررسی های ناهنجاری های جنینی، ۲۵ ساله و بالاتر باشد یا سابقه ابتلاء ناهنجاری کروموزومی در فرزندهان قبلی مستند به کاربری وجود داشته باشد، پزشک پس از اطلاع رسانی در خصوص فرزنده بزرگ های ناهنجاری های کروموزومی و اخذ قرم رضایت نامه (پیوست شماره ۲) و یارگذاری تصویر آن، با ثبت دلایل تجویز (از جمله در صورتی که علت در خواست انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی وجود ساخته تریزومی ها باشد، بارگذاری مستندات آن در سامانه الزامیست)، انجام سونوگرافی NT و آزمایش مریوه را مطابق پیوست شماره ۲ برای مادر در خواست مینماید.

(ح) در صورتی که نتیجه بررسی های ناهنجاری های کروموزومی «نیازمند بررسی» باشد در صورت تمایل مادر به ادامه فرایند، متخصص زنان ضمن مشاوره، با اراده تمودن کد رهگیری که به دنبال دریافت محتواه آموزشی برای مادر پیامک شده است، تست NIFTY در سامانه درخواست و ثبت مینماید.

(ط) در صورتی که نتیجه آزمایش NIFTY «نیازمند بررسی» باشد اگر علیرغم مشاوره، مادر همچنان بر از بین پردن فرزنده اصرار داشته باشد، پزشک متخصص زنان نایت کد رهگیری که پس از ارسال محتواه مشاوره ای برای مادر پیامک میشود، در خواست او را در سامانه ثبت کرده و او را برای تصمیم گیری در حضوی ورود به مرحله آزمایشات تشخیصی به پزشکی قانونی ارجاع میکند.

توضیحه ۱: در تمام مراحل بررسی ناهنجاری های کروموزومی در بارداری انتصاف از انجام روند حق مادر می باشد و در هیچ مرحله ای کارکنان و ارائه کننده این تستها نایاب به این فرایند توصیه، تشویق و ارجاع کنند.



لیصره ۲: چنانچه بر اساس مدارک تشخیصی انتیک، مادر دارای فرزند مبتلا به سترم دلوں به دلیل ترسنلوکلیون ۲۱ است، NIPT انجام نشده و مادر پاید برای تعیین مستندات و اقدامات بعدی با نیت در سامانه به پرشکی قانونی ارجاع داده شود.

ماده ۳) اصول کلی مربوط به نتایج آزمایشگاهی به شرح ذیل میباشد.

الف) انجام هرگونه آزمایش مرتبط با بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری بدون دستور برشگ متخصص، منع است.

ب) هرگونه جواب دهنی بدون ثبت در سامانه ممنوع بوده و نخلف است.

ج) ادر عر مرحله از پاسخدهی، آزمایشگاه باید تصویر کامل و خواه از نتیجه آزمایش را در سامانه بارگذاری نماید

د) لازمست نتیجه آزمایشات بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری، به صورت کمی در سامانه قبل رویت باشد اما

گزارش آن بصورت کیفی (در محدوده طبیعی یا نیازمند بررسی) در اختصار مادر باردار فوار داده شود.

د) موارد «نیازمند بررسی» در هر مرحله ای از بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری، باید ملأفاصله پیامکی به مادر

باردار ارسان شود و محتوی مشاوره ای مشخص دربردازده نبین بزرگ احتمال بیماری در جنین و خطرات آزمایش تهاجمی

برای مادر و جنین به مادر منتقل کند.

و) در صورتی که از نظر آزمایشها اولیه بررسی های ناهنجاری های کروموزومی بر اساس استاندارد تعریف شده در دستور عمل،

نتیجه آزمایش «نیازمند طبیعی» اعلام شود، انجام سایر آزمایشها تکمیلی (NIPT، آمنیوستتر و...) در این فرد مجاز نمی باشد.

ز) در خواست و انجام NIPT و تست های تشخیصی بنوان آزمایش های اولیه خارج از دستور عمل و ممنوع است.

ماده ۴) اصول کلی مربوط به روشهای تشخیصی آمنیوستتر، CVS به شرح ذیل میباشد.

الف) هرگونه انجام تستهای تشخیصی تهاجمی بدون مجوز برشگ قانونی محاذ نمیباشد.

ب) مادرانی که با نتیجه NIPT «نیازمند بررسی» به برشگ قانونی مراجعه نمودند در صورت دریافت مجوز جهت انجام آزمایش

تشخیصی مطابق نامه شماره ۱۵۱۵۱ مورخ ۰۹/۰۷/۹۸ و نامه شماره ۱۸۵۷۱ مورخ ۹۸/۰۴/۰۸ معاونت درمان، باید انجام آمنیوستتر

توسط پریناتولوژیست و یا رادیولوژیستهای صاحب صلاحیت دارای گواهیتمام معتر از جانب وزارت بهداشت انجام شود

ج) پس از انجام آمنیوستتر با CVS، باید خطرات و عورض احتمالی آمنیوستتر / CVS توضیح داده شود و رضایتمام آگاهانه

کنی (پیوست شماره ۴) با اضلاع و اثر انگشت پدر و مادر از فرد متفاضل اخذ شده در سامانه بارگذاری شود.

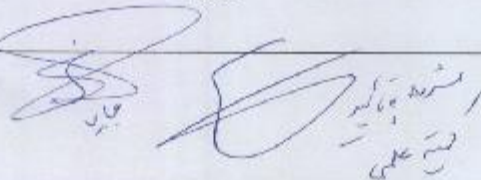
لیصره: در موارد زیر اگر نتیجه بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری «نیازمند بررسی» باشد مادر به جای NIPT

برای انجام آزمایشها تشخیصی به برشگ قانونی ارجاع می شود:

* بارداری بیش از دو قاولی

* ترانسفیوزن در ۴ هفته اخیر، سایقه بیوند بالغی، تخمک اهدابی، رحم اجاره ای.

فصل سوم - چارچوب فنی بررسی ناهنجاری های کروموزومی جنین



ماده (۶) بورسی ناهنجاری های جنبی در دو بازه زمانی سه ماهه اول و سه ماهه دوم به ترتیب ذیل صورت میگیرد.

الف) سه ماهه اول

۱. هفته ۱۱ تا ۱۳ هفته و ۶ روز (و دسترسی به سونوگرافی NT)

در این سن بارداری (فاصله ۱۱ تا ۱۳ هفته و ۶ روز) روش انتخابی Combined Test انجام می شود شامل موارد زیر:

۱-۱- سونوگرافی NT

۲-۱- آزمایشات تشخیص طی (پیشیمی): شامل آزمایشات دلیل مادرکر یعنی A-PAPP و Free β HCG

تبصره: انجام سونوگرافی NT از مایشات پیشیمی مقدم است و توجه آن لازمت توسط متخصص دارای گواهی‌نامه معترف از جانب وزارت بهداشت انجام شود.

۲. هفته ۱۱ تا ۱۳ هفته و ۶ روز (و عدم دسترسی به سونوگرافی NT)

در صورتی که مادر که به سونوگرافی NT استاندارد دسترسی نداشته باشد روش انتخابی Serum Integrated Screening می‌باشد که شامل موارد زیر است:

۱-۱- اندازه گیری A-PAPP در ۱۱ هفته تا ۱۳ هفته و ۶ روز بارداری

۱-۲- اندازه گیری Quad Marker در ۱۵ هفته تا ۱۶ هفته و ۶ روز بارداری در همان آزمایشگاه و محاسبه احتمال خطر با استفاده از مجموع نتایج دو مرحله

ب) سه ماهه دوم

۱- هفته ۱۵ تا ۱۶ هفته و ۶ روز

۱-۱- در این موارد از آزمایش Quad Marker استفاده می‌شود.

۲- سن بارداری بیش از ۱۷ هفته

۲-۱- برای این مادران باید با توجه به محدودیت های زمانی، در صورت تایید متخصص زنان برازی ورود به فرایند بورسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری، آزمایش Quad Marker جدی‌تر تا سن بارداری ۱۷ هفت و ۵ روز قابل انجام خواهد بود.

فصل چهارم - تفسیر نتایج

ماده (۷) تفسیر نتایج بورسی ناهنجاری های جنبی به شرح ذیل صورت میگیرد.

الف) نتیجه Combined Test

۱- نتیجه بورسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری در محدوده طبیعی است. ($1/250 \leq$ خطر) اقدام بعدی: نامه مرآتی های معمول بارداری

۲- نتیجه بورسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری نیازمند بورسی است. ($1/250 >$ خطر)

اقدام بعدی: در صورت اصرار مادر به نامه فرایت بورسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری، متخصص زنان خمن مشاوره، با وارد کردن کد رهگیری ارسال شده برازی مادر، تست NIPT را در سامانه درخواست و ثبت میکند.

تیپسرو: در مورد تزییمی های 13 و 18 نیز نقطه برش (Cut Off) و ادامات لازم برای بررسی های ناچادری های کروموزومی در بازاری شناسه متدرم داون است.

ب) نتیجه CRL و NT و نسبت

۱-اگر $NT \geq 3/5$ mm و سمت اندازه NT به CRL کمتر از ۹۵ درصد باشد، ارجاع برای انجام آزمایشات به موقع پیشنهادی می‌شود
۲-اگر $NT \geq 3/5$ mm با سمت اندازه NT به CRL بیش از ۹۵ درصد باشد، NIPT به عنوان روش اولیه بررسی های تاهنجاری معرفی شده است.

NIPT نتیجه (۲)

۱-نتیجه در محدوده طبیعی: ادامه مواقعت های ممول بارداری

۲-نتیجه نیازمند بررسی: در صورتی که نتیجه آزمایش NIPT «نیازمند بررسی» باشد، اگر علیوغم توضیحات پزشک برای اصراف مادر از سقط فرزند خود، مادر همچنان بر این امر اصرار کند، پزشک مخصوص زنان بابت که رهگیری که بس از ارسال محتوای آموزشی برای مادر پیامک میشود، درخواست مادر را در سامانه بیت کوده و اورا برای تضمیمه گیری در خصوص ورود به مرحله آزمایشات تشخیصی بد پوشکی قانونی ارجاع میدهد.

توصیه در صورتی که بس از حصول نتیجه NIPT نیازمند بررسی، تضمیم زوجین، لاده بارداری و توک نوزادی که اختلال استلا به سدرم داون باشد، با توجه به ازوم مواقعت های لازه برای کشتن سلامی نوزادان مبتلا به سندرم داون، مادر باردار باید به یک مرکز تخصصی سطح ۲ برای زایمان ارجاع شوند.

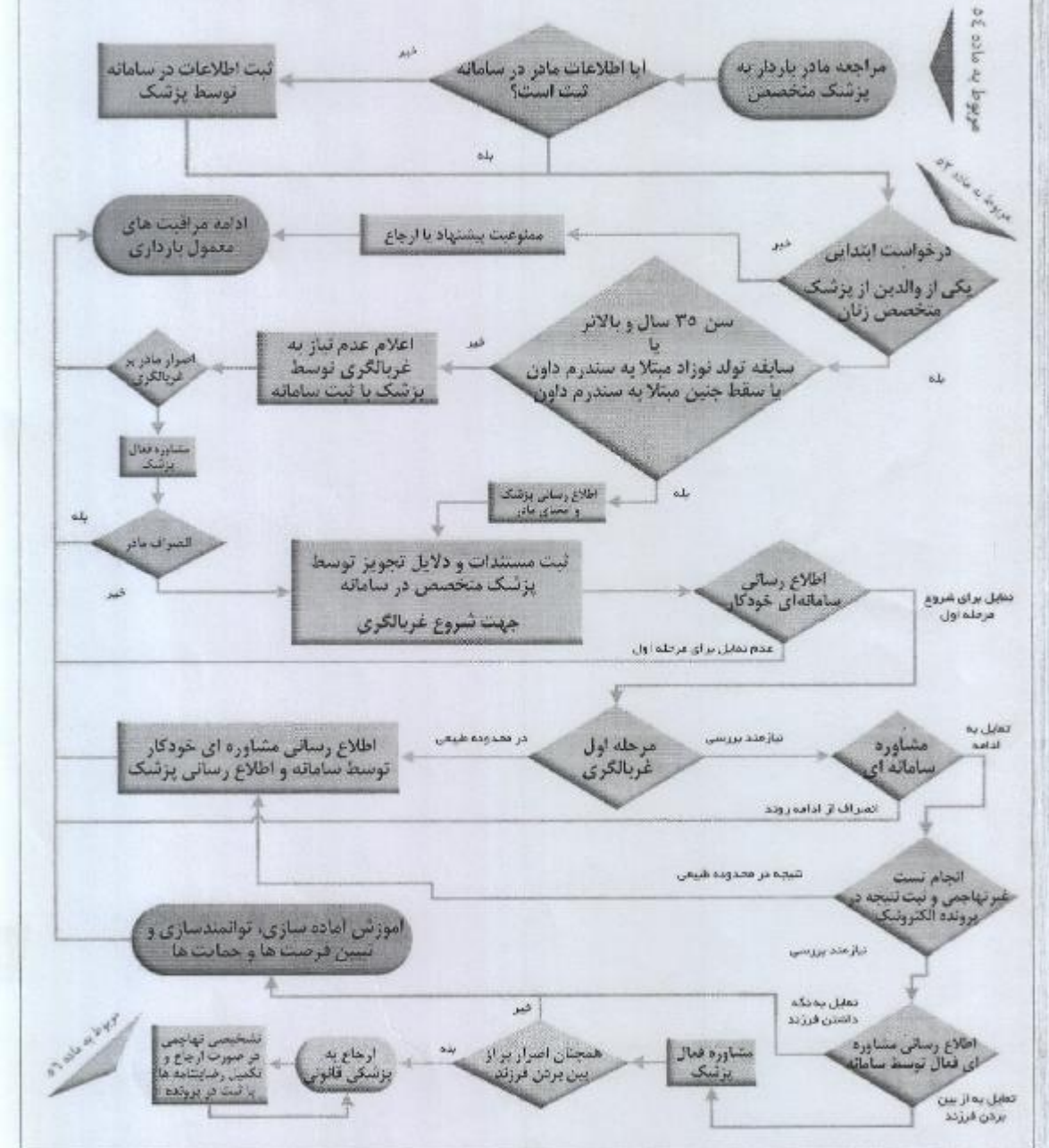
۳-نتیجه آزمایش No Cell NIPT لازم است تکرار شود در صورت تکرر آزمایش و تکرار نتیجه، محتوای مشاوره ای مربوطه برای مادر پیامک میشود و در صورت اصرار مادر بابت که رهگیری ارسال شده برای وی پزشک مادر را برای انجم آزمایش تشخیصی به پوشکی قانونی ارجاع مینماید.

دستورالعمل حفظ مشتمل بر ۷ ماده و ۶ تبصره در مورخ ۱۴۰۱/۰۲/۲۲ به تصویب وزیر پهداشت درمان و آموزش پزشکی وسیده و از تاریخ ابلاغ، جایگزین دستورالعمل برنامه ساماندهی غربالگری ناهنجاری های کروموزومی جنین سندروم دلوں و تریزوسمی های ۱۳ و ۱۸ موضع نامه ۱۴۰۰/۰۵/۲۰ مورخ ۱۴۰۰/۰۵/۲۰ وزیر پهداشت میگردد.

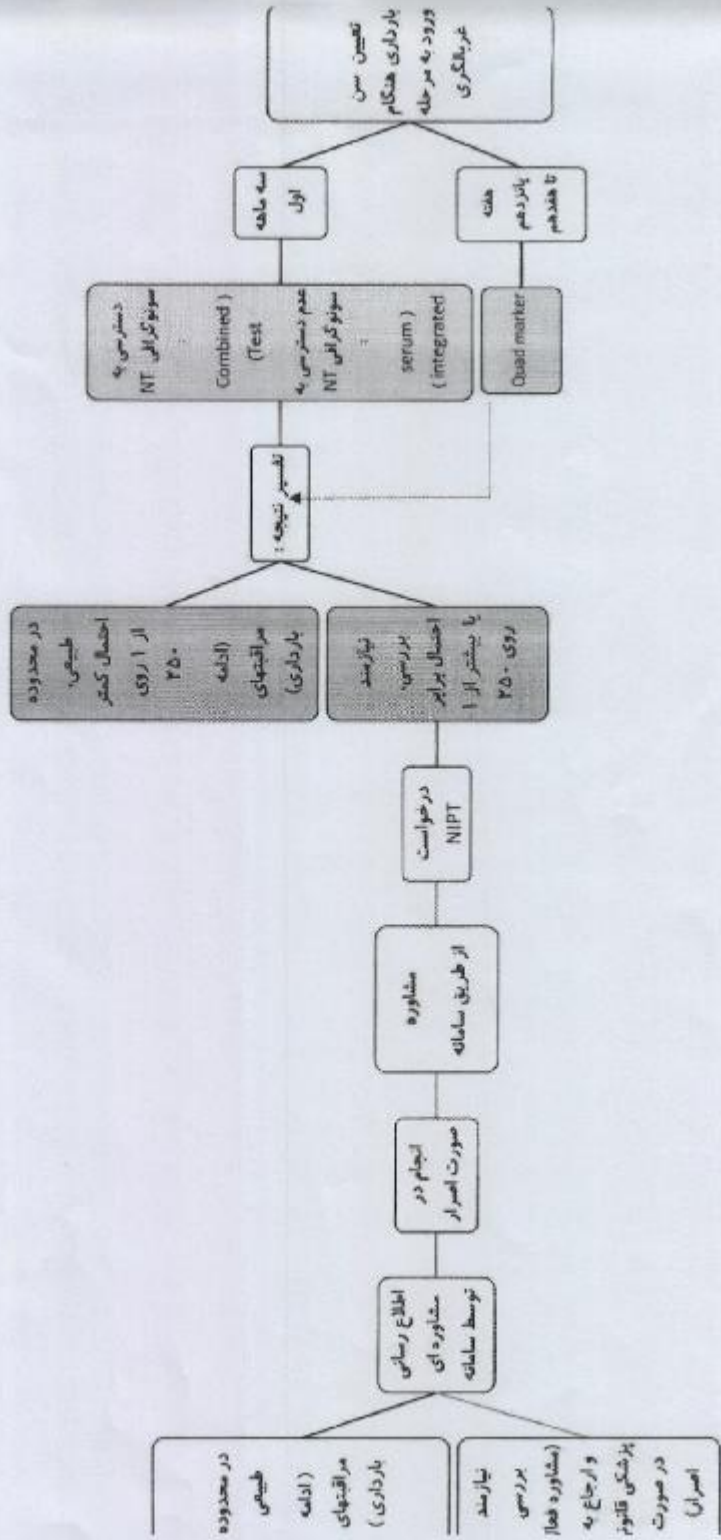
۱. روند نمای (فلوچارت) انجام آزمایش ناهنجاری های کروموزومی جنینی
 ۲. رضایت نامه انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری
 ۳. الگوریتم صور سریع و فوری فرایند بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری
 ۴. رضیتname اطلاع از عوارض احتمالی تستهای تشخیصی

58

روندنامه‌ای آزمایش ناهمجارتی‌های کورو-عوزو-همی جنبینی در مراجعته به پژوهش متخصص



الگوریتم مرور سریع فرایند غربالگری



فریده کاظمی

فریده کاظمی



بسمه تعالیٰ

عن رضایتمند بروزی ناهنجاری های گروموزومی در بارداری

لکات بیمه	امضای یکنی از والدین
این لستها تعداد بسیار محدودی از ناهنجاری ها را شناسایی می‌کند (تریزووی ۱۴ و ۱۸ و ۲۱ یا سنترووم داون) و به جریان سنتروم داون، تربزومی ۱۳ و ۱۸ قابلیت حیات ندارند.	
شیوع سنتروم داون در تولد زنده، بسیار پایین است (از هر ۱۰۰۰ مادر باردار نفر فرزندشان سالم است)	
غربالگری فقط جنبه تشخیصی دارد و امکان انجام اقدام درمانی برای جنین وجود ندارد.	
الجام تستهای مربوط به بررسی ناهنجاری های جنینی همچنین گونه اثری در سلامت و در عان مادر و جنین تدارد.	
از عایش سه ماهه اول با دوم بررسی ناهنجاری های گروموزومی جنبی فقط «احتمال» اینلا به ناهنجاری را عطیر می کند و امکان تشخیص قطعی ناهنجاری جنینی را ندارند. در صورتی که آزمایش اولیه مثبت شود باز هم احتمال سالم بودن جنین بسیار بیشتر از ناهنجاری است.	
تشخیص قطعی بیماری با آزمایش های نکمیابی مشخص خواهد شد.	
ورود به این روند می تواند برای هادر و خانواده بار روانی و اضطراب داشته باشد چرا که آزمایش ها قطعی تبستند و تتابع آنها دارای خطای مثبت و منفی کاذب هستند.	
در صورت تشخیص سنتروم داون در جنین، تسبیه نهایی در خصوص لجوه ادامه بارداری با پرشکی قانونی خواهد بود.	
از نظر شرع اسلام از بین بودن جنین در هر مرحله ای از بارداری حرام است سگر آن که ادامه بارداری برای مادر خطر جاتی داشته باشد یا نگه داری از فرزند با سختی بسیار شدید غیرقابل تحمل همراه باشد. در عورد دوم تشخیص بیماری باید قطعی باشد. روح جنین دمیده شده باشد و دید سقط جنین پرداخت شود.	

اینجانب خرید بی شماره ملی متولد گواهی می کنم تمامی عوارض فوق را سطalte کردم و با این وجود، مایل به ورود به روند غربالگری اولیه ناهنجاری های جنینی هستم.

تاریخ و امضاء



بیوست شماره ۴

رضایت نامه انجام تست تشخیصی آمبوسنتر (نمونه برداری از مایع دور جنین) / CVS (نمونه برداری از بزرگ‌های جفتی)

نکت مهم	امضای مادر	امضای پدر	امضای مادر
مطلع شدم تست تشخیصی آمبوسنتر یا CVS دارای خطر سقط جنین سالم است.			
مطلع شدم تست تشخیصی آمبوسنتر یا CVS دارای خطر عفونت رحمی و انتقال عفونت به جنین است.			
مطلع شدم تست تشخیصی آمبوسنتر یا CVS دارای خطر اصابت سوزن با جنین است.			
مطلع شدم تست تشخیصی آمبوسنتر یا CVS دارای خطر نشست مایع دور جنین است.			
مضع شدم تست تشخیصی آمبوسنتر یا CVS دارای خطر حساسیت Rh برای مادر با گروه خونی Rh منفی است.			

متن رضایت‌نامه

این‌جانبین مادر باردار بنام و همسر ایشان بنام اعلام می‌داریم که اطلاعات مربوط به تست تشخیصی آمبوسنتر CVS را دریافت نمودیم و در کمال آگاهی و اختیار با علم به عوارض احتمالی تست‌های تشخیصی از جمله سقط جنین سالم، جهت انجام تست تشخیصی رضایت حود را اعلام می‌داریم.

امضا و اثر انگشت پدر

امضا و اثر انگشت مادر باردار