

نام خانوادگی:

Last Name:

First Name:

نام:

تاریخ تولد:

کد ملی:

سن:

پزشک معالج:

شماره تماس:

امضاء:

ساعت

:

(دقیقه)

سال

ماه

روز

سال

ماه

روز

ساعت نمونه گیری:

(۱۳)

- تعداد جنین در این بارداری:

دو قلو بوده اما یک قل از بین رفته است دو قلو تک قلو

توجه: در صورتیکه یک قل از بین رفته باشد باید ۸ هفته از زمان سقط گذشته باشد.

- در صورت ازبین رفتن یک قل و یا چند قل در این بارداری تاریخ سقط را ذکر کنید: (روز / ماه / سال ۱۳)

اطلاعات بالینی:

نکته: حتما LMP از روی جواب سونوگرافی نوشته شود.

تاریخ انجام سونوگرافی: (روز / ماه / سال ۱۳)

تاریخ اولین روز از آخرین قاعدگی (LMP): (روز / ماه / سال ۱۳)

قد سانتیمتر

وزن کیلو گرم

- بارداری بیمار و علت در خواست آزمایش NIPT کدام یک از موارد زیر می باشد؟

کوتاه بودن بازوی جنین آزمایش غربالگری پر خطر (ثبت) طبیعی تخمک اهدایی یا IVF سابقه خانوادگی اختلالات کروموزومی سونوگرافی غیر طبیعی بارداری به روش IUI سن بیشتر از ۳۵ سال حرکت غیر طبیعی جنین NT بالاتر از ۲mm

* در صورت داشتن تخمک اهدایی سن اهداکننده تخمک ذکر گردد:

- برای زنان بالای ۱۷ هفته بارداری:

زمان مناسب برای انجام تست NIPT از هفته ۱۰ تا ۲۴ بارداری می باشد و طبق قوانین داخلی کشور در صورت تایید پزشکی قانونی مبنی بر سقط ، اجزاء سقط های قانونی تا ۱۹ هفته داده می شود ، اگر در صورت ارجاع در هفته های بالای ۱۷ هفته جواب آزمایش بعداز ۱۹ هفته حاضر شود مسئولیت قانونی آن به عهده فرد آزمایش دهنده می باشد. و مسئولیت تمام خطرات را با توجه به اینکه هیچ تست تشخیصی دیگری را برای تایید نتایج این تست نمی توانم انجام دهم، به عهده می گیرم.

امضاء و اثر انگشت:

تاریخ: (روز / ماه / سال ۱۳)

نام:

این قسمت توسط آزمایشگاه تکمیل شود

نام آزمایشگاه ارسال کننده:

شماره پذیرش آزمایشگاه ارسال کننده:

نام فرد نمونه گیرنده: (روز / ماه / سال ۱۳)

تاریخ نمونه گیری: (روز / ماه / سال ۱۳)

تاریخ ارسال:

شماره لوله آزمایش:



نشانی: تهران ، خیابان کریم خان زند ، خیابان ایرانشهر ، نرسیده به طالقانی ، ساختمان ۱۵۰

www.Manalab.ir

+۹۸۹۳۳۴۴۵۴۵۱۸

تلفن: ۸۸۸۴۰۸۳۳

● معرفی بیماری و روش تشخیص:

- تریزومی ۲۱، تریزومی ۱۸ و تریزومی ۱۳، سه مورد از رایج ترین ناهنجاری های کروموزومی هستند که علت حضور یک نسخه اضافی کروموزوم ۲۱ و یا ۱۳ به وجود می آیند. تست NIPT خطر ابتلا جنین به آنپلوئیدی های کروموزومی را با کمک مواد کروموزومی جنین و با استفاده از تکنولوژی نسل جدید تعیین توالی و تجزیه و تحلیل بیوانفورماتیک پیشرفته بررسی می کند. این تست غیر تهاجمی، بدون خطر ایجاد سقط جنین و عفونت داخل رحمی با حساسیت بسیار بالا و نتیجه آن بیش از ۹۹٪ حساس و اختصاصی می باشد.
- زمان مناسب برای انجام تست NIPT از هفته ۱۰ تا ۲۴ بارداری می باشد.

● محدودیت ها :

- این تست برای تشخیص جنین تریزومی ۲۱، ۱۸، و ۱۳ در دوران بارداری جنین تک قلو و هم دو قلو انجام می شود. همچنین ممکن است این تست برای کشف آنپلوئیدی های کروموزوم های جنسی استفاده کرد. تست دارای قدرت تشخیص بیش از ۹۹٪ درصد و مثبت کاذب کمتر از ۱٪ برای تریزومی های ۲۱، ۱۸، و ۱۳ است. با این حال این تست یک تست تشخیصی نیست و نتایج مثبت باید توسط روش های تشخیصی مانند کاریو تایپ تایید شوند. به علت محدودیت های تکنولوژی NGS، نتیجه منفی نمی تواند امکان تریزومی جنین را کاملاً نادیده بگیرد.
- در صورتی که این تست در مراحل خیلی زودتر از ۱۰ هفته انجام شود، ممکن است به خاطر کافی نبودن مواد کروموزومی جنین نتایج نا صحیحی بدست آید. در چنین شرایطی ممکن است دقت و صحت تست NIPT به خطر افتاد: آنپلوئیدی های کروموزومی در مادر، موزائیسم، حذف و اضافه شدن های ریز، اگر به زنان باردار خون تزریق شده باشد و یا تحت درمان با سلول های بنیادی قرار گرفته باشند، امکان بدست آمدن نتایج گمراه کننده به دلیل وجود DNA برونو زا وجود دارد.
- این تست یک تست غربالگری می باشد و احتمال گزارش مثبت کاذب ۱ در ۵۰۰ و منفی کاذب از ۱ در ۴۰۰۰ می باشد که البته در بارداری دوقلو می تواند کمی بیشتر باشد.

● رضایت نامه آگاهانه خانم باردار:

- اینجانب.....رضایت کامل خود را جهت نمونه گیری و ارسال خون اینجانب جهت انجام تست NIPT اعلام می دارم و تایید می نمایم که اطلاعات تست را خوانده ام و برای من توضیح داده شده به طوری که تمام مطالب آن را متوجه شده ام، همچنین به این جانب فرصت داده شده تا با پژوهش ارجاع دهنده زنان (زنیک) در مورد تمامی جنبه های تست که شامل مزایا و محدودیت های تست است مشورت کنم، من به طور کامل از محدودیت این تست، و به خصوص از این موضوعات که ۱) این تست برای تشخیص تریزومی ۲۱، ۱۸ و ۱۳ و تشخیص کروموزوم های جنسی می باشد.
- ۲) میزان شناسایی تریزومی ۲۱، ۱۸ و ۱۳ بالاست، اما ۱۰۰٪ نیست، مطلع هستم، همچنین تایید می کنم تمام اطلاعات شخصی نوشته شده در فرم درخواست تست صحیح است چیزی پنهان نشده و مرکز مانا هیچگونه مسئولیتی در قبال اطلاعات اشتباه و نادرست به عهده نمی گیرد، با اطلاع از نکات بالا و محدودیت های روشن های آزمایشگاهی می پذیرم که تفسیر جواب آزمایش به عهده پژوهش در خواست کننده بوده و در صورت بروز هرگونه خسارت مادی و معنوی ناشی از عدم رعایت موارد فوق الذکر اذعان دارم که آزمایشگاه مانا هیچگونه مسئولیتی در قبال آسیب های وارد ندانندو همچنین رضایت دارم که بررسی ژنتیکی، جمع آوری و انتقال اطلاعات، استفاده از آن ها، ذخیره سازی و استفاده از نمونه در بررسی های بیشتر صرفا جهت مقاصد تشخیصی، درمانی و پژوهشی در آینده بدون ذکر نام و مشخصات فردی بلا مانع است.

- میدانم که نتیجه تست در ۹۸٪ موارد طی ۱۲ روز پس از تحويل نمونه به آزمایشگاه آمده می شود و می دانم که ممکن است نمونه گیری مجدد به علت ناکافی بودن غلظت DNA جنینی، و لیز شدن نمونه خون و یا اشکالات روش های آزمایشگاهی، لازم شود.

- میدانم که نتیجه تست نمی تواند به عنوان تنها شاهد برای نتیجه گیری تشخیصی استفاده شود. نتایج حاصل از تست ها و یا معاینات دیگر نیز باید برای تعیین و تشخیص نهایی در نظر گرفته شود.

- جنسیت یک بخش آپشنال می باشد و فقط در بارداری های تک قلو و دوقلو مو نو کوریو نیک با قاطعیت بیش از ۹۵٪ قابل گزارش خواهد بود.

نام:

تاریخ: (روز / ماه / سال) ۱۳

امضاء و اثر انگشت:

