ıłıłı	
كولايف	

توجه	انتخاب نوع آزمون غربالگری:
این آزمایش فقط از ابتدای هفته ۱۱ (۱۱+۰) تا هفته ۱۳ و ۶ روز (۶+۱۳) بارداری قابل انجام و دارای ارزش است.	<b>FTS (Double Marker)</b>
این آزمایش فقط از ابتدای هفته ۱۵ (۱۵+۱۵) تا هفته ۲۲ و ۶ روز (۲۲+۶) بارداری قابل انجام و دارای ارزش است.	<b>Triple Marker</b>
این آزمایش فقط از ابتدای هفته ۱۵ (۱۵+۱۰) تا هفته ۲۲ و ۶ روز (۶+۲۲) بارداری قابل انجام و دارای ارزش است.	<b>Quad Marker</b>
این آزمایش فقط از ابتدای هفته ۱۵ (۱۵+۱۰) تا هفته ۱۸ بارداری قابل انجام و دارای ارزش است.	<b>NTD Screen</b>
این آزمایش درصورتی قابل انجام است که آزمایشات FTS و Quad Marker در این آزمایشگاه انجام شده باشد.	Sequential or Integrated
	انام و نام حانوادگی: مدار
»: تلفن ثابت: تلفن ثابت:	
ىفته (ماه پنجم):	
ایمان زودرس (زایمان قبل از هفته ۳۷): تعداد سزارین: تعداد آخرین زایمان: / / ا	ا <mark>تعداد سقط: </mark> تعداد ز
بلي 🗆 خير 👘 اگر بله؛ چه تعداد در روز؟	
هستيد؟ □ بلي □ خير اگر بله؛ چه بيماري؟	- آیا مبتلا به بیماری تیروئیدی
<mark>؟</mark> خیر 🗆 خیر	- آيا اين اولين بارداري شماست
<mark>سولین (نوع ۱) هستید؟</mark> 🗆 بلی 🗆 خیر	
۱۷) (باردار شدهاید؟ <mark>)</mark> 🗆 بلی 🗅 خیر	- <mark>آیا از طریق لقاح مصنوعی (F/</mark>
الا آیا از تخمک شخص دیگری برای این منظور استفاده شده است؟ 🛛 🗆 بلی 🗅 خیر	
الا تاریخ تولد یا سن شخص اهداکننده تخمک را قید کنید: / / یا سن صاحب تخمک:	
/ تاریخ لقاح تخمک و اسپرم: / / تاریخ انتقال: / / مدت زمان فریز تخمک:	
<mark>به سندرم داون (تریزومی ۲۱) داشتهاید؟</mark> چیر علی مندرم داون (تریزومی ۲۱) داشتهاید؟	
ی قبلی داشتهاید؟ □ بلی □ خیر	
نقص لوله عصبی داشته اید؟ □ بلی □ خیر	
ین و یا نوزاد مبتلا به نقص لوله عصبی وجود داشته است؟	
انواده دارید؟ □ بلی □ خیر نسبت : نوع بیماری :	
سن جنين هنگام سونوگرافي: روز + هفته سن جنين در حال حاضر : روز + هفته	تاریخ سونوگرافی : / /
سیس کیلوگرم وی اس ایس ایس ایس ایس ایس ایس ایس ایس ایس	وزن فعلی مادر باردار:
□ <mark>(تک قلو)</mark> □ <mark>دو قلو بوده اما یک قل از بین رفته است)</mark>	
ار یا هفته بارداری اعلام شده در فرم با سونوگرافی ارائه شده به آزمایشگاه ملاک، اطلاعات جواب سونوگرافی میباشد. 	
با آگاهی از اینکه این آزمایش قادر به شناسایی تا ۹۰–۸۰ ٪ موارد بیماری میباشد و همچنین در بعضی از اوقات	
نبت كاذب داشته باشد موافقت خود را با انجام آن اعلام مىدارم.	(٪۵ موارد) ممکن است جواب من
امضاء و اثر انگشت	
با آگاهی از اینکه در بازه بیشتر از سن حاملگی مورد تایید انجمن غربالگری ایران (پایان هفته ۱۷) هستم تمایل خود	
	را مبنی بر انجام تست سه ماهه ه
مضاء و اثر انگشت ) 	
ن شما در نتیجه آزمایش تاثیر زیادی دارد، به هر علتی از ذکر سن غیرواقعی خودداری فرمائید (کپی کارت ملی الزامی است). 	لطفاً توجه فرمائيد: از آنجا که س
<b>یسید</b> : ارسالی از: شماره پذیرش آزمایشگاه مبدا:	لطفاً در این قسمت چیزی ننو
، آزمایشگاه:	تاريخ ارسال: / / کد

شماره پذیرش: ...... بشماره پذیرش: ...... تاریخ پذیرش : ..... / ..... / .....



## رضایتنامه انجام پروتکلهای غربالگری پیش از تولد

تریزومی چیست؟ تریزومی وضعیتی است که در آن تعداد نسخههای کروموزوم مورد نظر به جای ۲، سه عدد میباشد.

تریزومی ۲۱: ناشی از وجود نسخه اضافی در کروموزوم ۲۱ است و موجب سندروم داون میگردد. کودکان مبتلا ممکن است دچار عقبماندگی خفیف تا متوسط، نقایص قلبی و دیگر مشکلات باشند. احتمال بروز سندروم داون ۱ در هر ۷۴۰ زایمان منجر به تولد نوزاد زنده است (احتمال بروز این سندروم به شدت به سن مادر بستگی دارد).

تریزومی ۱۸: ناشی از وجود نسخه اضافی در کروموزوم ۱۸ بوده و موجب سندروم ادوارد می گردد. این سندروم با میزان بالایی از سقط همراه است. کودکان مبتلا به این سندروم ممکن است دچار بیماریهای شدید بوده و زنده نمانند (تنها تعداد بسیار کمی از آنها تا یک سالگی زنده میمانند). احتمال بروز سندروم ادوارد ۱ در ۵۰۰۰ زایمان منتج به تولد نوزاد زنده است (احتمال بروز این سندروم نیز به شدت به سن مادر بستگی دارد).

تریزومی ۱۳: ناشی از وجود نسخه اضافی در کروموزوم ۱۳ بوده و موجب سندروم پاتو می گردد. همانند تریزومی ۱۸ احتمال سقط این جنینها بالاست. کودکان مبتلا به این سندروم معمولا از مشکلات شدید قلبی و دیگر مسایل رنج میبرند و به ندرت تا یک سالگی زنده میمانند. احتمال سندروم پاتو ۱ در ۵۰۰۰ زایمان منتج به تولد نوزاد زنده است ( و به شدت به سن مادر بستگی دارد).

## رضایتنامه انجام پروتکلهای غربالگری قبل از تولد

پروتکلهای غربالگری شامل تست غربالگری سه ماهه اول ترکیبی (Combined Test) ، غربالگری سه ماهه دوم (کواد مارکر) و پروتکلهای ترکیبی سه ماه اول و دوم (سکوئنشیال و یا انتگریتد) مجموعه تستهایی میباشند که برای تعیین ریسک (= احتمال) وجود برخی اختلالات کروموزومی در جنین مانند تریزومی ۲۱، تریزومی ۱۸، تریزومی ۱۳ و یک سری اختلالات دیگر نظیر اختلالات طناب عصبی (NTDs) و یا دیواره شکمی انجام میشوند.

این آزمایشات در بارداریهای بیش از ۲ قل حتی با وجود از بین رفتن یک قل قابل انجام نمیباشد.

**آزمون غربالگری سه ماه اول ((FTS (Double Marker)**: یک تست غربالگری است که از ا<u>بتدای هفته ۱۱ (۱۱+۰) تا هفته ۱۳ و ۶ روز</u> (۱۳+۶) قابل انجام بوده و به طور همزمان از دو سری مارکرهای بیوشیمیایی خون و سونوگرافیک (معروف به سونوی NT) استفاده نموده و بر مبنای جواب آن بیمار در سه گروه کم خطر، خطر بینابین و پرخطر قرار میگیرد. این تست ۹۰٪ جنینهای مبتلا به سندروم داون را تشخیص میدهد (منفی کاذب = ۱۰/۷) و در ۵٪ موارد نتیجه مثبت کاذب در پی دارد.

آزمون غربالگری سه ماه اول (Triple Marker): یک تست غربالگری است که از ابتدای هفته ۱۵ (۰+ ۱۵) تا انتهای هفته ۲۲ و ۶ روز (۲۲+۶) قابل انجام بوده و در این آزمایش HCG ،AFP و استریول غیر کونژوگه اندازه گیری میشود. این تست ۹۰٪ جنینهای مبتلا به سندروم داون و سندروم ادوارد و نقائص لوله عصبی مانند اسپینا بیفیدا و چندقلویی را تشخیص میدهد (منفی کاذب = ٪۱۰) و در ۵٪ موارد نتیجه مثبت کاذب در پی دارد.

آزمون غربالگری سه ماهه دوم (Quad Marker): یک تست غربالگری است که از ابتدای هفته ۱۵ (۰+ ۱۵) تا انتهای هفته ۲۲ و ۶ روز (۲۲+۶) قابل انجام بوده، ولی بهترین زمان انجام آن از ابتدای هفته ۱۵ (۰+۱۵) تا ابتدای هفته ۱۷ (۱۷+۰۱) میباشد. تست فوق فقط شامل اندازه گیری مارکرهای بیوشیمیایی خون بوده و از دادههای سونو گرافیک فقط برای تعیین سن جنین استفاده میشود. بر مبنای جواب آن بیمار در سه گروه کم خطر، خطر بینابین و پرخطر قرار می گیرد. این تست ۲۰۰٪ جنینهای مبتلا به سندروم داون را تشخیص میدهد (منفی کاذب = ٪۲۰) و در ۵٪ موارد نتیجه مثبت کاذب در پی دارد.

**اختلالات طناب عصبی یا (NTDs)**: احتمال بروز اختلال طناب عصبی، یک در هر ۱۵۰۰ زایمان منتج به تولد نوزاد زنده است و شامل مواردی مانند مننگوسل، میلومننگوسل و آنسفالی می اشد.

آزمون غربالگری ترکیبی سه ماه اول و دوم (Sequential or Integrated): ترکیب پروتکلهای سه ماه اول و دوم و تعیین یک ریسک واحد میباشد. بر مبنای جواب آن بیمار در سه گروه کم خطر، خطر بینابین و پر خطر قرار می گیرد. این تست ۹۵٪ جنینهای مبتلا به سندروم داون را تشخیص میدهد (منفی کاذب = ۵ ٪) و در ۳٪ موارد نتیجه مثبت کاذب در پی دارد.

**هزینه**: هزینههای پروتکلهای فوق بر مبنای آخرین تعرفه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی محاسبه و دریافت میگردد.

تفسیر تست: مثبت شدن نتیجه تست غربالگری به معنی ابتلا جنین به اختلالات مورد اشاره نمیباشد و فقط به معنی آن است که در فرد کاندید انجام تستهای تشخیصی (مانند CVS و یا آمنیوسنتز) و یا غربالگری دقیق تری (مانند NIPT) میباشد.

اینجانب ------- اینجانب ------- با ملیت ایرانی 🗋 غیرایرانی 🔲 ( ------------) نژاد سفید 🗋 سیاه 🗋 زرد 🗋 موافقت خود را جهت انجام پروتکل فوق توسط آزمایشگاه کولایف به عنوان آزمایشگاه مبداء اعلام میدارم. با علم بر اینکه آزمایشگاه مبداء نتایج را ترجمه و تفسیر خواهد نمود و متعهد می گردد که نتایج با توجه به قوانین و مقررات در اختیار بیمار گذاشته شود. همچنین اعلام میدارم تمام سؤالات موجود در پرسشنامه را به دقت مطالعه و به درستی پاسخ دادهام.

اطلاع دارم که این پروتکل یک تست غربالگری بوده و تشخیصی نمیباشد و درک میکنم که تمامی جنینهای مبتلا به اختلالات کروموزومی نامبرده در فوق، ممکن است توسط این پروتکلها قابل شناسایی نباشند.

اینجانب از امکانات و محدودیتهای نهفته در این روشها از طریق بخش اطلاعرسانی به بیمار مطلع شده ام و موارد مربوط به من خاطر نشان شده است.

نام و نام خانوادگی: .....

تاريخ: ..... / ..... / .....

امضا و اثر انگشت: