

Screening Downovy choroby

a jiných chromozomálních vad v 11. až 13. týdnu těhotenství

CÍL VYŠETŘENÍ

- * **Přesné** stanovení délky trvání těhotenství, výpočet data porodu.
- * Posouzení rizika Downova syndromu a jiných genetických vad.
- * Každé ženě bude stanoveno její individuální riziko.
- * Rodiče budou informováni o významu těchto rizik a možnostech dalšího testování.
- * Diagnostika vícečetného těhotenství. Zda mají společnou placentu. Toto zjištění je zásadní pro další správné sledování vícečetného těhotenství.

PROVEDENÍ

- * Odběr krve v 10. týdnu těhotenství.
- * Ultrazvukové vyšetření od začátku 11. do konce 13. týdne těhotenství. Na konci tohoto vyšetření okamžité sdělení jeho výsledku.
- * Je-li pravděpodobnost postižení plodu vysoká – doporučujeme invazivní vyšetření nebo genetické vyšetření z krve matky – Prenascan.

Invazivní vyšetření spočívá v odběru plodové vody nebo odběru choriových klků (aminocentéza nebo CVS). Obě vyšetření jsou prováděna pomocí jehly zavedené do dělohy. Tyto testy s sebou nesou riziko potratu okolo 1 %.

Vyšetření provádíme podle nejvyšších standardů a doporučení FMF (Fetal Medicine Foundation v Londýně) certifikovanými lékaři na nejmodernějších přístrojích.

Ambulance prenatální diagnostiky

Kde: Prenatální poradna GPO - pavilon V

Objednání: tel.: + 420 553 766 301

Odběry krve denně od 7:00 do 9:00 hod.

Ultrazvukové vyšetření a zhodnocení testu:

Pátek od 7:00 do 14:00 hod.

Cena 950,- Kč (včetně DPH)





Slezská nemocnice v Opavě
Příspěvková organizace
Olomoucká 470/86, Předměstí, 746 01 Opava
Gynekologicko-porodnické oddělení

Další informace pro Vás najdete na:

<http://www.nemocnice.opava.cz/oddeleni/gpo>

<https://www.facebook.com/porodnice.opava?fref=ts>



Těšíme se na Vás.