

**ماده ۶) بروسی ناهنجاری های جنینی 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 طبی (بیوشیمی): شامل آزمایشات دبل مارکر یعنی Free  $\beta$  HCG و PAPP-A

تبصره : انجام سونوگرافی NT بر آزمایشات بیوشیمی مقدم است و انجام آن لازمست توسط متخصص دارای گواهینامه معتبر 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 میباشد که شامل موارد زیر است:

۱-۱- اندازه گیری PAPP-A 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 می شود.

۱-۲- سن بارداری بیش از ۱۷ هفته

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

**فصل چهارم - تفسیر نتایج**

**ماده ۷) تفسیر نتایج بروسی ناهنجاری های جنین به شرح ذیل صورت میگیرد.**

**الف) نتیجه Combined Test**

۱- نتیجه بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری در محدوده طبیعی است. ( $1/250 \leq$  خطر)

اقدام بعدی: ادامه مراقبت های معمول بارداری

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

اقدام بعدی: در صورت اصرار مادر به ادامه فرایند بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری، متخصص زنان ضمن مشاوره، با وارد کردن کد رهگیری ارسال شده برای مادر، تست NIPT را در سامانه درخواست و ثبت میکند.