

DATI GESTANTE		
Cognome		
Nome		
Data di nascita		
Via		N.
Città		Prov.
Telefono		
Cellulare		

GINECOLOGO CURANTE	
Nome	
Parto previsto presso	

La gestante ha ricevuto tutte le informazioni riguardanti l'efficacia del test combinato avendo la possibilità di chiedere chiarimenti in proposito. La gestante intende sottoporsi al test combinato.

Data _____

Firma della Gestante _____

Firma del Ginecologo _____

DATI ANAMNESTICI E BIOMETRICI			
Data prelievo _____		Gruppo etnico	
EG al prelievo _____		bianco	nero
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		asiatico	<input type="checkbox"/>
Precedenti nati affetti da cromosomopatie		<input type="checkbox"/> sì	<input type="checkbox"/> no
Trisomia 13	<input type="checkbox"/>	18	<input type="checkbox"/>
		21	<input type="checkbox"/>
		Altro _____	

U.M. _____	Ecografista _____
E.P.P. _____	Reg. FMF _____
E.P.P.US _____	
CRL mm <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>	NT mm <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>
E.G. all'ecografia _____	Firma Ecografista _____
Data ecografia _____	_____
Fumo <input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no	Metrorragia <input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no
Gravidità <input type="text"/> <input type="text"/>	Parità <input type="text"/> <input type="text"/>
Peso materno (al momento del prelievo)	Kg <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>

COSA E' IL TEST COMBINATO

Il Test Combinato si basa sull'utilizzo di una tecnica combinata che associa all'esame ecografico della **translucenza nucale (TN)** un'analisi biochimica del sangue materno.

Nell'esame ecografico viene misurata la TN, una zona compresa tra la cute e la colonna cervicale del feto. Nel campione di sangue si misura la concentrazione di due molecole prodotte a livello della placenta: la **Free-Beta hCG** e la **PAPP-A**.

Scopo dell'esame è quantificare il rischio che il feto possa essere affetto da Sindrome di Down (Trisomia 21) o da Sindrome di Edwards (Trisomia 18). Se per esempio il risultato è 1:1000 questo significa che la probabilità o il rischio è di 1 caso su 1000.

Se la probabilità va oltre 1:250 il test è da considerarsi **NEGATIVO** cioè a basso rischio di anomalia cromosomica. Se la probabilità è compresa tra 1:1 e 1:250 il rischio che il feto sia affetto è da considerarsi elevato. In questo caso il test è **POSITIVO**.

Un risultato di alta probabilità non significa che il bambino sia affetto dalla Trisomia 21 o 18. Per confermare o escludere il sospetto che lo sia, è necessario sottoporsi ad esame invasivo per l'analisi del cariotipo (amniocentesi o biopsia dei villi coriali).

La sensibilità del test combinato è dell'83% con il 5% di falsi positivi.

Il momento migliore per eseguire il Test Combinato è tra le 11⁺⁰ e le 13⁺⁶ settimane di gravidanza.

Per eseguire il **prelievo** prenotare al numero **030-3996320** (da lunedì a venerdì dalle ore 9.00 alle ore 17.00) indicando all'operatore l'intenzione di eseguire il test combinato e la data indicata dal ginecologo.

L'**ecografia** per la misurazione della TN deve essere effettuata tra le 11⁺⁰ e le 13⁺⁶ settimane da un operatore accreditato.

Al momento del **prelievo**, la misurazione della TN deve essere già stata effettuata.

Al prelievo è necessario consegnare:

- **Questo depliant** debitamente compilato e firmato sia dalla gestante che dal ginecologo curante
- Copia del **referto della misurazione della TN**. In alternativa il referto della TN potrà essere inviato via fax allo **030-3995079**.
- La ricevuta del **pagamento (Euro 70)**

Non è necessario il digiuno.



SPEDALI CIVILI BRESCIA

Azienda Ospedaliera

DETERMINAZIONE DEL RISCHIO DI ANOMALIA CROMOSOMICA

TEST COMBINATO

Scheda di raccolta dei dati anagrafici e biometrici

da parte del Ginecologo curante

DIPARTIMENTO OSTETRICO GINECOLOGICO

Direttori: Prof. S. Pecorelli – Prof. E. Sartori

**DIPARTIMENTO DI DIAGNOSTICA DI
LABORATORIO**

3° Servizio Analisi Chimico Cliniche

Direttore: Prof. Luigi Caimi

SETTORE ORMONI

Responsabile: Dott. C. Iacobello



ISO9001:2000

Certificato 9122.SP03