

Poroniłam... Co dalej?

1. Zadbaj o to, aby materiał został właściwie zabezpieczony.
2. Kosmówkę zabezpieczoną przez lekarza (w czasie zabiegu oczyszczania jamy macicy), umieszczoną w jałowym pojemniku i zalaną solą fizjologiczną, należy przekazać niezwłocznie do laboratorium.
3. Jeśli do poronienia doszło w domu, należy wówczas umieścić materiał poronny w jałowym pojemniku na mocz i zalać go solą fizjologiczną i szczelnie zamknąć.
4. Materiał biologiczny powinien trafić do Punktu Pobrań Diagnostyki jak najszybciej, do czasu dostarczenia, pojemnik z materiałem biologicznym należy przechowywać w lodówce (nie zamrażać!). Materiał z Punktu Pobrań transportowany jest niezwłocznie do laboratorium Diagnostyki Genesis.
5. Do materiału z poronienia należy dołączyć wypełniony i podpisany formularz dotyczący pacjentki i obumarłej ciąży.

Testy dostępne w ofercie sieci Diagnostyka

Kod	Nazwa badania
3816	Określenie płci płodu met. QF-PCR Badanie materiału z poronienia
3856	Badanie aneuploidii chromosomowych (X, Y, 13, 18, 21, 16, 15, 22) met. QF-PCR Badanie materiału z poronienia
4899	Analiza aberracji (liczby i struktury) oraz mikroaberracji chromosomowych, określenie płci płodu metodą mikromacierzy CGH Badanie materiału z poronienia
4898	Panel wirusowy w materiale poronnym: wirus cytomegalii HCMV, wirus opryszczki HSV I/II met.PCR

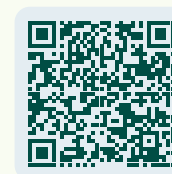


Badania genetyczne materiału z poronienia

miejsce na pieczętkę oddziału

Uwaga:

Informacje zawarte w niniejszej ulotce mają charakter wyłącznie poglądowy oraz edukacyjny i nie mogą stanowić podstawy do podejmowania decyzji dotyczących podjęcia lub niepodjęcia leczenia lub innych procedur medycznych. Interpretacji wyników badań powinien dokonywać lekarz.



Dowiedz się więcej.
Wejdź na diagnostyka.pl

Diagnostyka+

Poronienie samoistne

Poronienie samoistne jest dramatem dla każdej rodziny oczekującej dziecka. Pojawiają się pytania jaka była jego przyczyna, czy można było uratować życie rozwijającego się dziecka i czy istnieje zagrożenie, że przy kolejnych ciążach znowu nastąpi poronienie?

Badania genetyczne materiału z poronienia samoistnego pozwalają w wielu przypadkach odpowiedzieć na te wątpliwości ponieważ pomagają w ustaleniu, z jakiego powodu nastąpiło poronienie.

Aż 10-15% rozpoznanych ciąż kończy się poronieniem samoistnym, najczęściej w pierwszym trymestrze ciąży

Okolo 60% poronionych samoistnie zarodków i płodów ma aberrację chromosomową co stanowi najczęstszą przyczynę obumarcia ciąży.

Materiałem właściwym do badania powinna być **kosmówka** pobrana przez lekarza podczas zabiegu oczyszczania macicy po rozpoznaniu obumarłej ciąży. Jednak niekiedy dochodzi do spontanicznego wydalenia jaja płodowego w domu - w takich przypadkach badanie genetyczne również może się udać.

Dlaczego badanie genetyczne materiału z poronienia jest ważne?

Pozwala w wielu przypadkach na szybkie ustalenie, jakie były powody poronienia i wskazuje lekarzowi ginekologowi kierunek dalszych badań diagnostycznych.

Jest ważnym czynnikiem rokowniczym dotyczącym szansy utrzymania następnej ciąży (pomaga określić, jakie jest ryzyko kolejnego poronienia).

Pozwala na udzielenie właściwej porady genetycznej i identyfikację rodzin tzw. podwyższonego ryzyka genetycznego.

Efekt psychologiczny: w przypadku stwierdzenia, że przyczyną obumarcia ciąży była aberracja chromosomowa u zarodka/płodu, rodzicom łatwiej jest zaakceptować fakt utraty ciąży. Mogą być spokojni, że niczego nie zaniedbali, ani nie mogli nic zrobić, by zapobiec poronieniu.

- + Badanie materiału z poronienia jest rekomendowane przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne jako jeden z etapów procedury diagnostycznej u par doświadczających nawracających poronień.
- + Badanie wykonywane jest w wyspecjalizowanym laboratorium Diagnostyka Genesis, które ma największe w Polsce doświadczenie w badaniu materiału z poronienia.
- + Badanie nie wymaga skierowania od lekarza.

Diagnostyka+
GENESIS

Rodzaje i metodyka badań - które badanie wybrać?

Mikromacierz kliniczna aCGH

Rekomendowana metoda oparta na nowoczesnych osiągnięciach technologicznych, która umożliwia jednoczesną analizę całego materiału genetycznego z wysoką rozdzielczością. Zastosowanie mikromacierzy pozwala na skuteczne wykrywanie:

- + wszystkich abberacji liczbowych wszystkich chromosomów,
- + nie zrównoważonych abberacji struktury wszystkich chromosomów,
- + submikroskopowych zmian genomowych: mikrodelecji i mikroduplikacji,
- + określenie płci płodu.

QF-PCR (X, Y, 13, 16, 18, 21, 22)

Badanie, które pozwala na wskazanie nieprawidłowości liczbowych wybranych chromosomów będących przyczyną najczęściej występujących zaburzeń m. in.

- + zespołu Downa,
- + zespołu Edwardsa,
- + zespołu Patau,
- + nieprawidłowości w zakresie liczby chromosomów płci np. zespół Turnera,
- + określenie płci płodu.

Określenie płci płodu met. PCR

Badanie pozwala na określenie płci obumarłego zarodka/płodu, co również może stanowić wskazanie do pogłębienia diagnostyki w kierunku tzw. chorób sprzężonych z płcią.

- + Badanie QF - PCR można wykonać również z materiałów archiwalnych - bloczków parafinowych dostępnych po badaniu histopatologicznym.
- + Materiał z poronienia można również zbadać pod kątem infekcji wirusem cytomegalii CMV oraz opryszczki ludzkiej HSV1/2, które również mogą stanowić niezależną przyczynę poronienia.

