

Amniyosentez hakkında bilmem gerekenler nelerdir?

Hamilelikte kromozomal ve genetik anormalliklerin tanısında hâlihazırda kabul gören en kesin test, genellikle 15+0 ila 17+6 gebelik haftaları arasında uygulanan amniyosentez gibi invaziv bir testtir. Hamileliğin ilk ve/veya ikinci trimesterinde yapılan biyokimyasal laboratuvar tarama testlerinin sonuçları yalnızca istatistiksel olup, amniyotik sıvı örneği üzerinde yapılan testlerin sonuçları ise tanısaldır. Amniyosentez invaziv bir test olduğundan, uygun eğitim almış bir uzman hekim tarafından gerçekleştirildiğinde amniyosentez sonrası hamilelik kaybı riski %0.5'ten az olarak kabul edilir.

İşlem sırasında ne beklemeliyim?

Amniyosentez, karın duvarından rahime ince bir iğne ile girilerek yapılır. İğne girişi öncesinde karın bölgesi enfeksiyon riskini en aza indirmek için dikkatlice dezenfekte edilir. Ultrasonografi rehberliğinde doğru yer belirlenir ve ince bir iğne kullanılarak az miktarda amniyotik sıvı alınır.

Bazı durumlarda, tıbbi değerlendirmeye göre, hamile kişiden veya her iki partnerden kan örneği alınabilir. Eğer kan alımı gerekiyorsa, bu konuda genetik danışmanlık sırasında bilgilendirilirsiniz. Negatif kan grubuna (Rh-) sahip gebelerde, işlemden sonra Rho(D) immün globulin enjeksiyonu yapılır. Tüm işlem genellikle sadece birkaç dakika sürer.

İşlem öncesinde herhangi bir hazırlık gerekir mi?

Test öncesinde özel bir hazırlık veya açlık gerekmez. Eğer aspirin veya diğer kan sulandırıcı ilaçlar kullanıyorsanız, test öncesinde bu ilaçların devamı konusunda doktorunuzla görüşmeniz önerilir.

İşlem sonrası dikkat edilmesi gerekenler nelerdir?

İşlem sonrasında 24-72 saat boyunca orta düzeyde aktivite önerilebilir. İşlem sonrası karın hassasiyeti, basınç hissi veya enjeksiyon bölgesinde hafif rahatsızlık yaşayabilirsiniz. Ayrıca bazı gebeler hafif vajinal kanama veya az miktarda amniyotik sıvı sızıntısı fark edebilir. İşlemden sonra titreme, yüksek ateş, aşırı kanama, amniyotik sıvı kaybı veya kasılmalar gibi belirtiler yaşarsanız tıbbi yardım almanız önemlidir.

Amniyosentez

Hasta Bilgilendirme Serisi - Bilmeniz ve Sormanız Gerekenler

Amniyotik sıvı testinde laboratuvar neyi inceler?

Bebeğinizin DNA'sı açısından zengin hücreler içeren amniyotik sıvı örneği, laboratuvarda işlenir ve bazı durumlarda hücre kültürü yapılır. Bu işlem, gelişmekte olan fetüsün genetik yapısını incelemek ve fetal protein seviyesini analiz etmek için kullanılır.

Olası test sonuçları neler olabilir?

Test sonuçları birkaç kategoride olabilir:

Normal sonuç: Bu, fetal incelemede bilinen genetik sendromlarla ilişkili tespit edilebilir genetik farklılıkların bulunmadığı anlamına gelir. Ancak, normal bir sonucun fetüsün tamamen sağlıklı olduğu garantisini vermediğini bilmek önemlidir.

Anormal sonuç: Bu, testin belirli bir genetik sendromla ilişkili bir genetik anormallik kanıtı gösterdiği anlamına gelir. Gerekirse, siz ve aileniz, genetik danışmanlık oturumu için kliniğe davet edilebilirsiniz. Bu oturumda, test sonucu ayrıntılı olarak açıklanacak ve gebelik sırasında veya ailede daha fazla test yapılma olasılığı tartışılacaktır.

Belirsiz öneme sahip test sonuçları: Test sonuçları, belirsiz anlamlar taşıyan bulguları içerebilir. Bu bulgular, testin yapıldığı tarihte tıbbi sorunlara yol açıp açmayacağı veya bir risk oluşturup oluşturmayacağı henüz belirlenmemiş olan değişikliklere işaret eder. Fetüste bu tür sonuçların varlığı bazen belirsizlik ve duygusal strese yol açabilir. Bu nadir durumlarda, tıbbi ekibiniz size nasıl ilerleyeceğiniz konusunda daha fazla bilgi verecektir.

Son güncelleme Şubat 2024