

11-14 Haftalık Bebekte Triküspit Yetmezliği

Hasta Bilgilendirme Serisi - Bilmeniz gerekenler, sormanız gerekenler.

Triküspit yetersizliği nedir?

Triküspit kapak, kalbin üst (kulakçıklar) ve alt (karıncıklar) odacıkları arasındaki iki kapaktan biridir. Sağ tarafta (sağ kulakçık ile sağ odacık arasında) bulunur ve kalp kasılmadan önce kapanan üç yaprakçığı içerdiği için triküspit olarak adlandırılır. Kapanma sıkı olmadığında, bir miktar kan odacıktan atriyuma doğru geriye sızar. Sızıntı şiddetli ise buna “regürjitasyon” denir. Bu özellik kromozom anomalisi, özellikle Down sendromu (ekstra kromozom 21) veya kalp defekti olan bebeklerde daha sık görülür ve bu nedenle görüldüğünde bu anormallikler için bir belirteç olarak adlandırırız ve bebeğinizde mevcut olma riskini artırır.

Ancak triküspit yetmezliği normal bebeklerde de görülebilir ve net bir açıklaması olmayan bir bulgu olarak kabul edilir. Down Sendromu tarama testlerinde (kombine test gibi), triküspit yetmezliği (TR) bulgusu, bebeğinizin kromozomlarında bir sorun olma olasılığını kombine testle hesaplanan başlangıç riskinin üzerine çıkarır. Doktorunuz size verilen riskin ne anlama geldiğini sizinle tartışacak ve test sonucunu yorumlamanıza yardımcı olacaktır. Örneğin, 1:100'lük bir risk “yüksek” olarak kabul edilir ve 100 kadına aynı risk verilmişse, bunlardan yalnızca birinin sorunlu bir bebeği olacağı, 99'unun ise olmayacağı anlamına gelir.

Sonuç olarak, riskin yorumlanması son derece bireyseldir ve sizin için hangi riskin kabul edilebilir olduğuna ve pozitif bir tarama testini, kromozomları analiz etmek için plasentadan küçük bir örnek veya bebeğin etrafından bir miktar amniyotik sıvı (koryon villöz örnekleme / amniyosentez) almak gibi doğrulayıcı, tanısal bir testle takip etmek isteyip istemediğinize yalnızca siz karar verebilirsiniz.

Non-invaziv test (NIPT) yaptırmalı mıyım?

Doktorunuz NIPT için uygun olup olmadığınızı veya invaziv bir test yaptırmayı düşünmeniz gerekip gerekmediğini size bildirecektir

Kromozomların triküspit yetmezliği ile ilgisi nedir?

Kromozomlar genetik bilgimizin çoğunun saklandığı yerdir. Genellikle 46 tanesi çiftler halinde eşleşir: 23 tanesi bir ebeveyninden, diğer 23 tanesi ise diğer ebeveyninden gelir. Örneğin Down sendromlu kişilerde fazladan 21 numaralı kromozom bulunur. Kromozomal anomalisi olan bebekler, genellikle fazladan bir 21 veya 18 veya 13 kromozomu, genellikle kalınlaşmış bir NT gösterir ve/veya bazen triküspit yetersizliği gösterir. Bu durum, kromozomlar normal olsa bile bebekte bir kalp anomalisi olduğunda da ortaya çıkabilir

Daha fazla test yaptırmalı mıyım?

Teşhis testinin sonucu normalse, doktorunuz muhtemelen tüm fetal yapıları, özellikle de normal olup olmadığını kontrol etmek için kalbi analiz etmek üzere gelişmiş bir fetal tarama yapmanızı önerecektir.

11-14 Haftalık Bebeğe Trikuspit Yetmezliği

Hasta Bilgilendirme Serisi - Bilmeniz gerekenler, sormanız gerekenler.

Hamilelik sırasında nelere dikkat etmek gerekir?

Testlerin tümü negatifse (kromozomlar ve bebeğin kalbinin taranması), bebeğinizde herhangi bir sorun bulunmadığı ve hamileliğinizin normal kabul edilebileceği anlamına gelir, bu nedenle hamilelikte daha fazla özel bakıma ihtiyacınız yoktur. Trikuspit yetmezliği de hamileliğin ilerleyen dönemlerinde kaybolacaktır ve hamileliğin erken dönemlerinde görülmesinin açıklaması net değildir.

Tekrar olur mu?

Genellikle trikuspit yetmezliği bir sonraki hamilelikte tekrarlamaz, ancak bebekte kromozomal anomali varsa bir sonraki hamileliğinizde risk biraz artabilir.

Başka hangi soruları sormam gerekir?

- Trikuspit yetmezliği varsa bebeğimde kromozomal anomali olma ihtimali nedir?
- Doktor kombine bir test yapıp bebeğimde kromozomal anomali riskini tam olarak söyleyebilir mi?
- Hangi invaziv testi tercih etmeliyim (koryon villöz örnekleme veya amniyosentez)?
- Bu invaziv testler hangi riskleri taşır?
- Hangi genetik incelemeler yapılacak?
- Bu testler küçük genetik sorunları teşhis edecek mi?
- Doktor, trikuspit yetmezliğinin bir kalp sorunu ile ilişkili olup olmadığını kontrol etmek için hamilelikte ekstra özel taramalar düzenleyecek mi?
- Hem kalp hem de kromozomlar normale, trikuspit yetmezliğinin kaybolup kaybolmadığını görmek için bebeğim hamileliğin ilerleyen dönemlerinde kontrol edilecek mi?

Son Güncelleme Ocak 2023