

AVDELING FOR MEDISINSK GENETIKK TLF.55 97 54 75

Foretak/Rekv.kode:

Enhet/Legekontor:

Lege (for- og etternavn):

Telefonnummer til rekvirent for patologiske prøvesvar:

Kliniske opplysninger og indikasjon for prøvetaking

Fødselsnr.

Navn

Adresse

Kvinne Mann

Poststed

Betales av:

Poliklinikk/Helfo Innlagt i sykehus Bedrift

Proven tatt

 kl

Prøvetaker:



Non-invasiv prenatal test (NIPT) kan bare rekvireres av spesialisthelsetjenesten i helseforetakene

NIPT er sammen med ultralydundersøkelse i første trimester, primær screeningmetode for føtal trisomi 13 (Patau syndrom), trisomi 18 (Edwards syndrom) og trisomi 21 (Down syndrom) i norsk svangerskapsomsorg.

Analysen kan utføres f.o.m. svangerskapsuke 10 + 0. Prøvetaking bør gjøres i forbindelse med ultralyd i første trimester, og kvinnen skal være informert om testens mulige utfall, styrker og svakheter og hun skal samtykke skriftlig til analysen.

Fyll ut feltene under:

Uker: ____ Dager: ____

Tvillinger (JA/NEI)? _____

Organ eller benmargstransplantasjon hos mor (JA/NEI evt hvilket organ)? _____

Immunterapi eller kreftsykdom hos mor i løpet av de siste 3 mnd (JA/NEI)? _____

Høyde ____ cm Vekt ____ Kg

Evt: Ultralydfunn: _____

Prøvemateriale og prøvetaking:

Fyll 1 x 10mL Celle-Fritt DNA rør (CE merket) STRECK rør. Vend forsiktig 8-10 ganger

Prøven oppbevares og sendes i romtemperatur

Prøven må sendes slik at laboratoriet mottar den innen 3 døgn etter prøvetaking.