

# Moderkageprøve

## Hvad undersøges der for?

Ved en moderkageprøve (CVS) undersøges fosteret for kromosomsygdomme. Der kan også undersøges for visse arvelige sygdomme, hvis sygdommen er kendt og diagnosticeret i familien.

## Hvad er en kromosomsygdom?

Alle kroppens celler indeholder kromosomer. I disse findes arvematerialet. Det normale kromosomantal er 46. Kromosomsygdom opstår ved en ubalance i kromosommaterialet. Fælles for de fleste kromosomsygdomme er, at de indebærer medfødte handicaps, eventuelt misdannelser, samt fysisk og psykisk udviklingshæmning. Typen og graden af de enkelte symptomer varierer mellem de forskellige slags kromosomsygdomme. Den hyppigste kromosomsygdom er Downs syndrom, der skyldes et ekstra kromosom nr. 21.

## Hvornår kan prøven foretages?

Moderkageprøven kan foretages fra graviditetsuge 10.

## Hvordan foregår prøvetagning?

Prøven foretages med en tynd nål gennem maveskindet, mens du bliver skannet. Bedøvelse anvendes ikke, idet ubehaget ved stikket oftest er som svarende til en blodprøve. Du skal påregne cirka en halv time til undersøgelse og prøvetagning. Hvis du er i behandling med blodfortyndende medicin, skal du ikke tage injektionen om morgenen inden moderkageprøven.

## Hvad er risikoen ved prøvetagning?

Der er en risiko for abort som følge af proceduren på maksimalt 0,5 %.



## Hvordan skal du forholde dig efter prøvetagning?

Efter prøven anbefaler vi, at du tager det med ro resten af dagen. Du bør holde fri fra arbejde. Nogle gravide oplever pletblødning eller menstruationslignende smerter. Dette aftager normalt i løbet af 24 timer. Ved behov kan du tage smertestillende håndkøbsmedicin f.eks. Panodil. Ved kraftig blødning kan du kontakte: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

## Hvornår og hvordan får du svar på prøven?

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX  
Såfremt der er afvigelser i prøvesvarene eller der er foretaget specielle undersøgelser f.eks. udvidet kromosomanalyse af fosteret (Array CGH) eller undersøgelse for kendt arvelig sygdom, vil du blive kontaktet af en læge.

## Får jeg et sikkert svar?

Svaret på en moderkageprøve er et sikkert diagnostisk svar. I sjældne tilfælde kan det dog være nødvendigt at supplere med en fostervandsprøve.

## Hvor foregår undersøgelsen?

Du skal henvende dig XXXXXXXXXXXX

Du er velkommen til at have **en voksen ledsager** med til undersøgelsen.

# Fostervandsprøve



## Hvad undersøges der for?

Ved en fostervandsprøve (amniocentese/AC) undersøges fosteret for kromosomsygdomme. Der kan også undersøges for virus og visse arvelige sygdomme, hvis sygdommen er kendt og diagnosticeret i familien.

## Hvad er en kromosomsygdom?

Alle kroppens celler indeholder kromosomer. I disse findes arvematerialet. Det normale kromosomantal er 46. Kromosomsygdom opstår ved en ubalance i kromosommaterialet. Fælles for de fleste kromosomsygdomme er, at de indebærer medfødte handicaps, eventuelt misdannelser, samt fysisk og psykisk udviklingshæmning. Typen og graden af de enkelte symptomer varierer mellem de forskellige slags kromosomsygdomme. Den hyppigste af kromosomsygdommene er Downs syndrom, der skyldes et ekstra kromosom nr. 21.

## Hvornår kan prøven foretages?

Fostervandsprøven kan foretages fra graviditetsuge 16.

## Hvordan foregår prøvetagning?

Prøven foretages med en tynd nål gennem maveskindet, mens du bliver skannet. Bedøvelse anvendes ikke, idet ubehaget ved stikket oftest er som svarende til en blodprøve. Du skal påregne cirka en halv time til undersøgelse og prøvetagning.

## Hvad er risikoen ved prøvetagning?

Der er en risiko for abort som følge af proceduren på maksimalt 0,5 %.

## Hvordan skal du forholde dig efter prøvetagning?

Efter prøven anbefaler vi, at du tager det med ro resten af dagen. Du bør holde fri fra arbejde. Nogle gravide oplever pletblødning eller menstruationslignende smerter. Dette aftager normalt i løbet af 24 timer. Ved behov kan du tage smertestillende håndkøbsmedicin f.eks. Panodil. Ved kraftig blødning eller siven af fostervand fra skeden skal du kontakte XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

## Hvornår og hvordan får du svar på prøven?

XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX  
Såfremt der er afvigelser i prøvesvarene eller der er foretaget specielle undersøgelser f.eks. udvidet kromosomanalyse af fosteret (Array CGH) eller undersøgelse for kendt arvelig sygdom, vil du blive kontaktet af en læge.

## Får jeg et sikkert svar?

Svaret på en fostervandsprøve er et sikkert diagnostisk svar.

## Hvor foregår undersøgelsen?

Du skal henvende dig XXXXXXXXXXXX

Du er velkommen til at have **en voksen ledsager** med til undersøgelsen.