

	<b>ANNEXE</b> <b>DOWN TEST</b>			
	Identification <b>A_MO_PREL_38_H</b>	Approbateur Valérie GIGOT	Date d'application 07/05/2024	Version 2

## 1. Vorgehensweise ?

Die Trisomie 21 oder das Down-Syndrom ist die am häufigsten auftretende Chromosomenanomalie, mit einer Frequenz von 1 auf 700 Geburten.

Der Bluttest ist eine Einschätzung des Trisomierisikos. Er kann ab dem 1. Trimester (ausgerechnet auf der Basis der Blutwerte und der Nackentransparenz) durchgeführt werden, im 2. Trimester oder durch eine Berechnung, die die beiden Bluttests sowie die Nackentransparenz mit einbezieht (integrierter oder sequentieller Test). Besteht ein erhöhtes Risiko, kann der Gynäkologe der Patientin einen genetischen Test vorschlagen, oder die direkte Durchführung eines Caryotype foetal Tests, durch eine Amio- oder Cordosynthese.

Matériel	SST Röhrchen (gelb)
Vorsichts- massnahmen	<ul style="list-style-type: none"> <li>▶ Für das 1. Trimester, den Test zwischen der 10. und 13. Woche durchführen und nach 4Tagen der Amenorrhoe (diese Analysen sind b-HCG und PAPP-A)</li> <li>▶ Für das 2. Trimester, den Test zwischen der 15. und 18. Woche der Amenorrhoe durchführen (diese Analysen sind AFP, Oestriol und HCG total)</li> <li>▶ Wenn das Datum der Blutentnahme vor dem vom Arzt angegebenen Datum auf dem Formular liegt, die Patientin darum bitten zum angegebenen Datum wieder zu kommen. Lehnt die Patientin dies ab, die Blutentnahme durchführen, die Patientin darüber in Kenntnis setzen, dass das LNS möglicherweise einen neuen Test fordert.</li> <li>▶ DOWNLNS Formular muss vom Arzt ausgefüllt und unterschrieben sein</li> </ul>
Protokoll	Blutentnahme

## 2. Historique

Date de mise à jour	Version	Nature des modifications
19.10.21	1	Erstausgabe
11.04.24	2	Übersetzung ins Deutsche.