

	ANNEXE DPNI / NIPT - DNA FŒTAL IM MÜTTERLICHEN BLUT (TRISOMIE 21)			
	Identification A_MO_PREL_38_G	Approbateur Pierre BLONSKI	Date d'application 09/07/2024	Version 3

1. Vorgehensweise ?

Der genetische Test (DPNI – prä-natales nicht invasives screening oder NIPT) basiert auf der Analyse des ADN (oder DNA) foetal, welches im mütterlichen Blut zu finden ist, und zur Suche der Trisomien 13, 18 und 21 dient. Jedes positive Resultat muss durch einen Caryotype Test bestätigt werden.

Material	2 Streck Röhrchen
Vorsichts- massnahmen	<ul style="list-style-type: none"> ‣ Der Test kann ab der 10. Woche der Amenorrhoe, idealerweise ab der 12 Woche der Amenorrhoe durchgeführt werden ‣ Das Formular muss vom Arzt und der Patientin ausgefüllt und unterschrieben sein
Protokoll	<ul style="list-style-type: none"> ‣ Die Röhrchen nicht öffnen ‣ Reihenfolge beachten <div style="text-align: center; margin: 10px 0;">  </div> <ul style="list-style-type: none"> ‣ wenn in der Farbreihenfolge das Streck Röhrchen unmittelbar auf ein Heparin Röhrchen folgt, ist es nötig ein Röhrchen ohne Zusatzstoffe oder ein EDTA-Röhrchen dazwischen zu nehmen, welches dann sofort entsorgt wird. Danach erst das Streck Röhrchen nehmen ‣ Die Streck Röhrchen bis obenhin komplett füllen ‣ Die Röhrchen 8-10-mal drehen (per Kippbewegung)

2. Historique

Date de mise à jour	Version	Nature des modifications
19.10.21	1	Erstausgabe
16.04.24	2	Photo der Röhrchen. Übersetzung ins Deutsche.
25.06.24	3	Im Abschnitt "Protokoll" hinzugefügt : - die Röhrchen nicht öffnen. - obligatorischer Ablauf, wenn ein Streck Röhrchen auf ein Heparin Röhrchen folgt.