



UNIwersyteckie Centrum Zdrowia Kobiety i Noworodka WUM SP. Z.O.O

Jest Pani obecnie w pierwszym trymestrze ciąży. Badanie, na które Pani oczekuje to test przesiewowy w kierunku wad genetycznych. Wykonuje się go między 11. -13. tygodniem ciąży

Badanie składa się z dwóch elementów:

1. **Specjalistycznego badania USG**
2. **Badania krwi ("tak zwany test PAPP-A")**

W czasie badania USG dowie się Pani czy ciąża jest żywa, ile płodów znajduje się w macicy i czy płód nie ma dużych wad anatomicznych. Ocenia się także specjalne markery ultrasonograficzne wad genetycznych. Wynikiem badania jest oszacowanie ryzyka wystąpienia zespołu Downa i innych rzadszych wad genetycznych u Pani dziecka. Test jest wykonany poprawnie tylko wtedy, gdy do badania USG dołączy się badanie krwi.

Niestety badanie nie jest refundowane przez NFZ dla kobiet poniżej 35. roku życia.

W naszej Klinice to specjalistyczne badanie USG wykonujemy bez opłat, w ramach kompleksowej opieki nad pacjentkami ciężarnymi, które prowadzą ciążę w naszym Ambulatorium oraz bez względu na wiek pacjentek. Jednak za badanie krwi pacjentka musi zapłacić sama (jeśli ma mniej niż 35 lat).

Badanie można wykonać w punkcie pobrań ALAB na 1. piętrze (w Ambulatorium Kliniki), a jego koszt wynosi około 250 zł. Do jego wykonania nie trzeba być na czczo, ale krew powinna być pobrana w dniu badania, bezpośrednio przed USG lub bezpośrednio po nim.

Niektóre kobiety nie decydują się na wykonanie badań krwi, zmniejszając tym samym dokładność badania. Tak zwany "test PAPP-A" znacząco zwiększa skuteczność testu i poprawia jego dokładność.

Prosimy poinformować lekarza przeprowadzającego badanie USG, czy decyduje się Pani na wykonanie badań krwi będących integralną częścią oceny ryzyka wad genetycznych w ciąży.

Proszę pamiętać, że **Polskie Towarzystwo Ginekologiczne** zaleca wykonanie pełnego badania (składającego się z badania USG oraz badań krwi) u każdej kobiety ciężarnej.