

NIPT (Non-Invasiv Prænatal Test)

Til patienter og pårørende

Information om blodprøve NIPT i graviditeten

NIPT er en blodprøve, hvor man undersøger fosterceller i mors blod. Prøven kan sige noget omrisikoen for, at fosteret har trisomi 13 (Patau syndrom), 18 (Edwards Syndrom) eller 21 (Downs Syndrom).

Nakkefoldsskanningen og risikovurderingen viser sammen, om du har en øget risiko for at vente et foster med trisomi 13, 18 eller 21.

NIPT tilbydes, hvis man kommer i høj risiko gruppen, og der ikke er fundet andet, der gør, at der skal tilbydes en moderkage- eller fostervandsprøve.

Ved moderkageprøven/fostervandsprøven får man svar på alle 23 kromosompar inklusiv kønskromosomerne.

Ved NIPT får man kun svar på om kromosom 13, 18 og 21 er normale eller om det tyder på, at de er unormale.

Svartiden på NIPT er ca. 14 dage og du vil modtage et brev med svar medmindre svaret giver anledning til yderligere undersøgelser.

I disse tilfælde vil du blive kontaktet pr. telefon

Resultatet:

Normalt resultat: Normalt resultat af NIPT udelukker med > 99 % sandsynlighed trisomi 13, 18 og 21

Abnormt resultat: Opfattes som øget risiko og du vil blive tilbudt en moderkage- eller fostervandsprøve

Inkonklusivt svar: Det har ikke været muligt at give svar på undersøgelsen og du vil blive tilbudt en moderkage- eller en fostervandsprøve

Ved spørgsmål er du velkommen til at kontakte:

Graviditet Ambulatoriet, Sydvestjysk Sygehus

Tlf. 7918 2744

Link til pjece fra Genetisk afd. OUH

[Genetiske undersøgelser i graviditeten](#)