

Moderkageprøve(CVS)

Til patienter og pårørende

Information om moderkageprøve(Chorion Villus Biopsi) i graviditeten

Hvad undersøges der for?

Ved en moderkageprøve (CVS) undersøges fosteret for kromosomafvigelser. 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.

Kromosomafvigelser opstår ved en ubalance i kromosommaterialet.

Fælles for de fleste kromosomafvigelser 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 kromosomafvigelser.

Den hyppigste kromosomafvigelse 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. Du må helst ikke have ladt vandet de sidste 2 timer inden undersøgelsen.

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.

I enkelte tilfælde kan moderkagen ligge på en sådan måde i livmoderen, at man ikke kan komme til moderkagen på en sikker måde. Man kan da være nødt til, at vente til graviditetsuge 16 + 0 med at foretage en fostervandsprøve. Dette foregår på næsten samme måde.

Moderkageprøve(CVS)

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.

Graviditet Ambulatoriet på hverdage fra kl 8-15 på telefon 7918 2744.
Udenfor dette tidsrum kontaktes vagthavende læge på Kvindesygdomme og Fødsler på telefon 7918 5487.

Hvornår og hvordan får du svar på prøven?

Svartiden for udvidet kromosomundersøgelse (Kromosom mikroarray) er ca. 10 hverdage

Det vil oftest være en læge fra Graviditet Ambulatoriet, som vil ringe til dig med svaret og derefter kan I sammen lægge den videre plan.

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, da der kan være tilstande som kun findes i moderkagen.

Hvor foregår undersøgelsen?

Undersøgelsen foregår i Graviditet Ambulatoriet.

Du er velkommen til at have én voksen ledsager med til undersøgelsen.

Link til pjece fra Genetisk afd. OUH

[Genetiske undersøgelser i graviditeten](#)