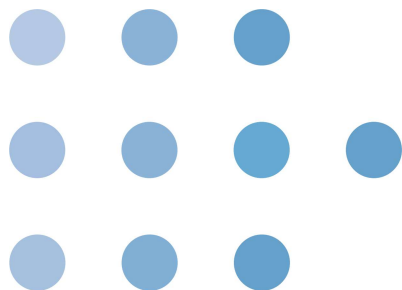




فحوصات

حمل للطفل في البطن

تهانينا على الحمل !



جميع الحوامل يحصلن على كشف سونار مرتين خلال فترة الحمل لنرى لو أن الجنين يتطور كما ينبغي. بالطبع أنت من تقررين إذا كنت تريدين أن تأخذي تلك العروض وفحوصات الأخرى في فترة الحمل. كالمعتاد يتم كشف التصوير على البطن. لا يوجد أي خطر من كشف التصوير عليك ولا على الطفل .



1. كشف التصوير عند الأسبوع 13-11

خلال الثلاث الأول من فترة الحمل يتم فحص :

- إذا كانت هناك حياة
- إذا كان هناك جنين أو أكثر
- أين وصلت في فترة الحمل

– وتحديد الموعد المتوقع للولادة

إذا كنت تريدين أن تعلمي إذا كان الجنين لديه زيغ صبغي (خلل في الكروموسومات) ، مثل العته المنغولي فسوف يجرى كشف تصوير لشفافية القوية للجنين أيضاً . قد تبين حجم الشفافية القوية - مع اختبار الدم ومع عمرك - الاحتمالية خلل او انحرافات في الكروموسومات. قد يعني الزيغ الصبغي أن يولد الطفل بإعاقة عقلية أو جسدية وأن لا ينمو بشكل طبيعي .



2. كشف التصوير عند الأسبوع

خلال الثالث الثاني من فترة الحمل يتم فحص :

- أعضاء الجنين (الكلى والقلب والرئات ... إلخ)
- وضع المشيمة في الرحم
- إذا كان الجنين ينمو كما ينبغي

التحاليلات يمكنها أن تبين :

- إذا كانت هناك علامة على أن الجنين لديه زيف صبغي
- إذا كانت هناك علامة على تشوهات، مثل خلل في القلب



احتمال الزيغ الصبغي

عند أول فحص حمل سوف يسألك طبيبك الممارس حول رغبتك في فحص الجنين من وجود احتمال للزيغ الصبغي . وإذا وافقت على ذلك، فسوف يتم أخذ منك عينة من الدم للتحليل ، وهذه الموافقة ليست معنها الموافقة على المزيد من الفحوصات والتدخلات . ففي كل مرة عليك اتخاذ القرار عندما يعرض عليك فحوصات جديدة .

في المستشفى يقوموا بحساب الاحتمال لإصابة الجنين بزيغ صبغي بناء على تحليل عينة الدم وحجم الشفافية القفوية للجنين وبناء على عمرك . سوف تحصلين على رد لذلك عند كشف التصوير الأول عند الأسبوع 11-13. وسوف تُبلغين إذا كان هناك احتمال منخفض أو مرتفع لإصابة الجنين بإحدى الحالات التي يتم الكشف عنها .

الأجوبة المحتملة

احتمال منخفض

أن الجنين لديه زيغ صبغي. أغلب الحوامل (95 %) لديهم احتمال منخفض .

احتمال مرتفع

أن الجنين لديه زيغ صبغي. بالرغم من أن هناك احتمال مرتفع، فلا يزال الجنين في أغلب الأحيان لديه كرومومسomas طبيعية . يكون الاحتمال مرتفع عندما يكون واحد من كل ثلاثة أو أكبر، مثلاً واحد من كل خمسين . احتمال واحد من كل ثلاثة يعني أن الجنين لديه كرومومسomas طبيعية في 299 حالة ، فقط في حالة واحدة من كل ثلاثة يكون لديه زيغ صبغي . إذا كان الاحتمال مرتفع، فسوف يعرض عليك فحوصات إضافية .

إذا تبين أن هناك احتمال مرتفع لإصابة الجنين بزيغ صبغي ، فعليك اتخاذ القرار إذا كنت تريدين الحصول على معرفة أكبر بحالة الجنين .



فحوصات إضافية

إذا وجد احتمال مرتفع للزيف الصبغي، أو إذا كان هناك ظن بوجود تشوهات بناء على ما يشير إليه كشف التصوير، فسوف يعرض عليكِ فحوصات إضافية.

إذا كانت نتائج جميع الفحوصات طبيعية، فيمكن الشعور بالاطمئنان – لكن ليس هناك ضمان بأن يكون الطفل بصحة جيدة عند الولادة. لا يمكن فحص كل شيء، ولا يتم العثور على كل ما يفحص عنه.

ولا بد أن تعلمي أيضاً أن الفحوصات بعض الأحيان يمكن أن تبين أن الجنين احتمال أن يكون به عيب، ولكن لا يستطيع أحد أن يقول ذلك بتأكيد. ولذلك فمن الممكن أن يتعرض المرأة لاعتبارات وخيارات صعبة.



وهذه هي بعض الفحوصات التي يمكن أن تعرض عليكِ:

فترة الحمل فيمكن أخذ عينة من المشيمة أو السائل الذي يحيط بالجنين لفحص المواد الوراثية من الجنين. تتم الفحوصات في المستشفى. سوف يجرى كشف تصوير على البطن وفي نفس الوقت يتم إدخال إبرة رفيعة من خلال جلد البطن. الإحساس بأنه وخز في الجلد. ومن خلال الإبرة يتم امتصاص القليل من الأنسجة من المشيمة أو قليل من السائل المحيط بالجنين. العينة ترسل إلى التحليل، ويتم فحص جميع كروموسومات الجنين. وسوف يتم إبلاغك بتاريخ الحصول على النتيجة.

هناك احتمال ضئيل للإجهاض الغير مرغوب فيه عند اختبار المشيمة واختبار السائل المحيط بالجنين ، والنسبة أقل من واحد من كل 200 فحص (أقل من نصف في المئة).

اختبار الدم تحليل الدم للدلائل على الانحرافات الكريموزومية

يوجد في دم الأم مواد وراثية (الحمض النووي) من الجنين. بتحليل عادي للدم من الأم يمكن فحص احتمال وجود زيف صبغي شائع. لا يوجد أي مخاطر من اختبار الـ NIPT على الأم ولا على الطفل.

مع اختبارـ NIPT لا يعثر على كل زيف صبغي ولكن يمكنه فحص بنسبة كبيرة أكثر ثلاثة متلازمات شيوعاً، وهم بالإضافة إلى متلازمة داون، متلازمة إدوارد ومتلازمة باتو.

اختبار المشيمة أو السائل الذي يحيط بالجنين اعتماداً على المرحلة التي وصلت إليها من



المزيد من المعلومات
يمكنك قراءة المزيد على الفحوصات
للحنين على موقع المستشفى أو على
www.sundhedsstyrelsen.dk

عند احتمالية الإجهاض

يمكن أن يكون الجنين مصاب بمرض خطير أو لديه تشوهات أو إعاقة إلى درجة تجعلك تفكري في إنهاء الحمل. إنه قرار صعب وسوف تعرض عليك المشورة قبل وبعد تدخل محتمل. إذا كانت هناك رغبة في الإجهاض بعد الأسبوع الثاني عشر، فسوف يطلب الطبيب التصريح بذلك من لجنة التشاور بشأن الإجهاض في المنطقة وهي سوف تنظر فيما لو كان يمكن إنهاء الحمل.

الجمعية الوطنية بشأن وفيات الأطفال تصدر مواد إعلامية وتعرض دورات مجانية للمحادثة قبل أو بعد الإجهاض. راجع الموقع
spaedbarndoed.dk

الجواب على نتيجة الفحوصات

إذا كل شيء على ما يرام
إذا أظهرت النتائج أن كل شيء يبدو طبيعي،
فسوف يستمر الحمل بالاستشارات والفحوصات
المخطط لها.

إذا كان هناك شيء غير طبيعي
إذا أظهرت الفحوصات أن هناك شيء غير طبيعي، فسوف يعرض عليك استشارة في المستشفى.

عند المشورة سوف تحصلين على معلومات عن تبعات الحصول على طفل به المرض أو الإعاقة التي سوف يولد الطفل بها. ويمكنك أيضا الحصول على المشورة حول الإمكانيات للعلاج بعد الولادة. علاوة على ذلك يمكنك أيضا التحدث مع مستشارة اجتماعية في البلدية عن نوع المساعدة والدعم التي يمكنك الحصول عليها بعد ولادة الطفل.

وإذا كانت لديك الرغبة في التواصل مع آباء وأمهات لديهمأطفال بهم نفس المرض أو الإعاقة، أو في التواصل مع مؤسسات ذو صلة والتي يمكنك توفير معلومات إضافية لك، فسوف نوصل لك بهم.

إنه حق المرأة أن تحدد المصير، إذا أظهرت الفحوصات أن هناك شيء غير طبيعي. سوف يرشدك الطبيب حول الإمكانيات المتاحة لك في الوضع المحدد. اختيارك سوف يحترم ويساند.