

## ХОМИЛА ХРОМОСОМ СИНДРОМИГА

### ПРЕНАТАЛ ИНВАЗИВ МУОЛАЖА ХУЛОСАСИ

Ҳомиладорнинг Ф.И.Ш \_\_\_\_\_ туғилган санаси \_\_\_\_\_

Ҳомилада хромосом/туғма патологиянинг хавфиюқори бўлганлиги сабабли:

\_\_\_\_\_ Ҳомиладор билан пренатал инвазив муолажа ўтказишга кўрсатмалар ва муолажа пайтида содир бўлиши мумкин бўлган асоратлар тўғрисида суҳбат ўтказилди. « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ й. Эр-хотинлардан диагностик пренатал инвазив муолажа ўтказишга ёзма розилик олинди.

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ й. Пренатал инвазив муолажа хорионбиопсия/ плацентоцентез/ амниоцентез/ кордоцентез методи билан амалга оширилди. Пункция қилиш йўлитрансцервикал/трансабдоминал \_\_\_\_\_

Ҳомиладан олинган биоматериал: хорион туклари/ йўлдош туклари/ ҳомила олди сув/ ҳомила қони \_\_\_\_\_ миқдорда.

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ й Цитогенетик текширувхулосаси:

Анамнез маълумотлари ва пренатал инвазив муолажа натижаларини инобатга олган ҳолда

**ХУЛОСА:** \_\_\_\_\_

**Тавсиялар:** \_\_\_\_\_

Маслаҳат бўлими мудири \_\_\_\_\_

Шифокор-генетик \_\_\_\_\_

Шифокор-пренатолог \_\_\_\_\_

Шифокор-цитогенетик \_\_\_\_\_

Сана « \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ й.