

Ўзбекистон Республикаси
Соғлиқни сақлаш вазирлиги

Муассаса номи

Ўзбекистон Республикаси
Соғлиқни сақлаш вазирининг
2017 йил 25 декабрдаги № 777 сонли
буйруғи билан тасдиқланган
021- рақамли тиббий хужжат шакли

**ҲОМИЛА 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 сухбат ўтказилди.«_____» 20____й. Эр-хотинлардан диагностик пренатал инвазив муолажа ўтказишга ёзма розилик олинди.

«_____» 20____й. Пренатал инвазив муолажаҳоринонбиопсия/ 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 холда

ХУЛОСА: _____

Тавсиялар: _____

Маслаҳат бўлими мудири: _____

Шифокор-генетик: _____

Шифокор-пренатолог: _____

Шифокор-цитогенетик: _____

Сана «_____» 20____й.