



استخدمت Lacey O.
فحص Prelude لما قبل
الولادة أثناء حملها بطفلها

ابتداءً من الأسبوع العاشر للحمل، يمكنك إجراء اختبار دم غير جراحي لمعرفة إذا كان طفلك معرضاً لخطر متزايد لحالة الصبغيات المسببة لمتلازمة داون.

نظرة مبكرة على مراحل نمو طفلك

لماذا هذا الفحص مهم؟

يوفر فحص الحمض النووي الخالي من الخلايا للأجنة العديد من الفوائد الهامة

يوفر فحص Counsyl Prelude™ لما قبل الولادة نظرة أولية لمراحل نمو طفلك ويزودك بمعلومات حول احتمالية تعرضه لحالة الصبغيات مثل متلازمة داون.



تتسبب مراحل النمو الطبيعية في انتقال أجزاء صغيرة من الحمض النووي من مشيمة طفلك ودخولها إلى مجرى دمك. يحلل فحص Prelude لما قبل الولادة هذه الأجزاء الصغيرة ويسمى هذا التحليل باختبار الحمض النووي الخالي من الخلايا للأجنة.

يعمل الفحص على التقليل من الحاجة لإجراء الاختبارات التشخيصية الجراحية التي لا داعي لإجرائها

تؤكد المؤشرات على أن فحص ما قبل الولادة غير الجراحي المستخدم لتحليل الحمض النووي الخالي من الخلايا للأجنة هو أكثر دقة من فحص مصل دم الأم ويقفل من احتمالات حاجتك لإجراء اختبار متابعة جراحي مثل فحص الزغابات المشيمية (CVS) أو بزل السائل الأمنيوسي.

يتم تخصيص النتائج بالاعتماد على عمرك ومدى تقدم حملك، كي تحسلي على فهم متكامل عن الخطورة التي تتعرضين لها، مما سيساعدك على اتخاذ قرار حيال ما إن كنت تودين الخضوع لمزيد من الاختبارات الإضافية.

الحالات الطبية التي تخضع للفحص

نحن نبحث في هذا الفحص عن حالات الصبغيات الأكثر خطورة

بعض الأطفال يولدون بعدد مختلف من الكروموسومات

يمتلك أغلبية الأطفال 46 كروموسوم، أي 23 كروموسوم من كل من الأبوين. أحياناً، يولد بعض الأطفال بكروموسوم إضافي. وهذا ما يسمى بالتثلث الصبغي. وقد يتعرض الأطفال الذين يولدون بالتثلث الصبغي لمشاكل صحية خطيرة تشمل العيوب الخلقية والإعاقات الذهنية والعمر القصير.

يبحث فحص Prelude لما قبل الولادة عن الحالات الثلاثة الأكثر شيوعاً للتثلث الصبغي وهي:

–متلازمة داون التثلث الصبغي 21

–متلازمة إدواردز التثلث الصبغي 18

–متلازمة باتو التثلث الصبغي 13

يعاني المصابين بمتلازمة داون من إعاقة ذهنية خفيفة إلى متوسطة ويمكن أن يعيشوا عمراً طويلاً. ومع توفير الدعم الكافي، يمكنهم الانخراط في الأنشطة العائلية والمدرسية والمجتمعية. ويعيش الأطفال المصابون بمتلازمة إدواردز أو باتو لبضعة أيام أو أسابيع أو أشهر فقط.

يمكن أن يساعدك مزود الرعاية الصحية في اتخاذ قرار حيال ما إن كنت تودين إجراء فحص للكشف عن وجود أي أمراض إضافية

يمكن أن يعمل فحص Prelude لما قبل الولادة على تقييم حالة طفلك، فيما إذا كان لديه العدد الصحيح من كروموسومات تحديد الجنس، والتي يمكن أن تتسبب في مشاكل صحية مثل العقم. وبالإضافة إلى ذلك، يبحث الفحص فيما إذا كان طفلك يفتقر إلى جزء صغير من الكروموسوم (يسمى بـ"الحذف المايكروني") وذلك قد يؤدي إلى عيوب خلقية وإعاقات ذهنية.

إن فحص Prelude لما قبل الولادة هو إجراء سريع وسهل



يتم سحب عينة دم من ذراعك وإرسالها إلى مختبرات Counsyl



تُحلل العينة في معملنا



ترسل النتائج خلال أسبوع



الاستشارات متاحة من مستشار جيني معتمد من قبل مجلس الاستشارة الجينية

♀ إن كنت مهتمة في معرفة جنس طفلك،
♂ يمكن لهذا الفحص التنبؤ بذلك

الخطوات التالية

لقد حصلت على نتائجك. ماذا سيحدث بعد ذلك؟

إذا كنت ترغبين بإلقاء نظرة مبكرة على مراحل نمو طفلك، ففحص Prelude لما قبل الولادة هو خطوتك الأولى المهمة. إذا أظهر الفحص وجود نتائج غير طبيعية، سوف يناقش مقدم الرعاية الصحية الخاص بك معنى هذه النتائج ويعرض عليك إجراء تشخيص للمتابعة لتأكيد النتائج.

فحص الزغابات المشيمية (CVS)

قبل الأسبوع الرابع عشر من حملك، يمكن أن يأخذ الطبيب عينة صغيرة من المشيمة للتأكد من نتيجة فحص Prelude لما قبل الولادة.

بزل السائل الأمنيوسي

بين الأسبوع السادس عشر والثاني والعشرين من الحمل، يمكن أن يأخذ الطبيب عينة صغيرة من السائل الموجود في الرحم للتأكد من نتيجة فحص Prelude لما قبل الولادة.

الاستعداد

في حين تتلقى معظم النساء نتائج مطمئنة، إلا أن هنالك العديد من الخطوات التي يمكن اتباعها في حال العثور على أمر غير طبيعي ضمن نتائج الفحص، وذلك بغرض التخطيط والاستعداد لولادة طفلك — بصرف النظر عن اختيارك إجراء اختبار تشخيصي أم لا. قد تودين استشارة أخصائي أو الحصول على رعاية مرفق مختص للولادة. قد يكون هنالك تدخلات مبكرة في حالة الطفل، والتي تتطلب التخطيط المسبق. أو ربما تودين التحدث مع أحد مستشارينا في الأمراض الوراثية أو العمل مع مجموعة دعم لفهم ما ينتظرك في المستقبل.

برنامج إتاحة إمكانية الوصول الخاص بـCOUNSYL

نقدم لك التغطية اللازمة

نلتزم بإتاحة الوصول إلى الفحص الجيني

وندرک الاختلاف بين الحالات، وتفرّدها. لذا، قمنا بإنشاء برنامج إتاحة الوصول الخاص بـCounsyl وهو برنامج شامل تم تصميمه ليتيح الوصول إلى الفحص الجيني لعدد أكثر من المرضى.

يتمتع برنامج إتاحة الوصول الخاص بـCounsyl بثلاثة عناصر مهمة مصممة لمساعدتك في اتخاذ القرارات المستنيرة، حيال صحتك وعائلتك ومستقبلك كذلك.

- نقدم لك التكلفة الشخصية التقريبية عبر البريد الإلكتروني و/أو الرسائل النصية
- خاصة عرض الحالة داخل نطاق الشبكة عبر معظم الخطط الصحية
- خيارات تتيح لك حرية الاختيار لمساعدتك في تحمل التكاليف التي تدفعها من جيبك الخاص
- إن كان عليك تحمل قيمة كبيرة للتكاليف التي تدفعها من جيبك الخاص، قد نتيح لك خصمًا تحفيزيًا في حال الدفع في غضون 45 يومًا من تاريخ استلام الفاتورة.
- قد تتأهل للحصول على الفحص المجاني بالاستناد إلى حجم العائلة، والدخل، والنفقات الطبية.
- نقدم لك خطط الدفع بدون فوائد في حال دفع كامل قيمة الفاتورة، بصرف النظر عن الاحتياجات المالية.

المزيد حول COUNSYL

لماذا يعد Counsyl الخيار الأمثل؟

نحن ملتزمون بتوفير فحص ما قبل الولادة غير الجراحي لكافة النساء

يستخدم فحص Prelude لما قبل الولادة العلوم والتقنيات المتطورة التي تناسب كافة النساء الحوامل، على اختلاف الأعمار والأوزان. ويمتاز هذا الفحص بفعاليته في حالات الحمل بالتوائم أو الحمل بمساعدة متبرعة بالبويضة.

تقديم الدعم عندما تحتاجيه

إننا نريدك أن تحسلي على كل الدعم الذي تحتاجيه. يتضمن كل فحص Prelude لما قبل الولادة استشارات عبر المواعيد أو بالطلب مع مستشارينا للأمراض الوراثية، ويمكن لمختصصي السداد لدينا أن يساعدوا في توضيح أي مشكلات لديك بخصوص الفواتير.

للمزيد من المعلومات، يرجى زيارة
counsyl.com/prelude

هل لديك أي أسئلة؟

أخصائيونا متاحون

من 6 صباحًا - 5 مساءً

بتوقيت منطقة المحيط الهادئ، من الاثنين - الجمعة

اتصل على الرقم 6795-268 (888)

أو تواصل معنا عبر الإنترنت على counsyl.com/contact