

**LÄHETE**
**B -NIPTdel, KL 6374**
**Sikiön trisomia- ja mikroleletiotutkimus:**

Kromosomit 13, 18, 21 ja X + Y sekä kuusi mikroleletio-oireyhtymää (CATCH/ Di George, 1p36, Angelman, Prader-Willi, Cri-du-Chat ja Wolf-Hirshhorn)

Lähetäjä		Asiakasnumero	
Potilaan nimi		Henkilötunnus	
Näytteenottopäivä		Hoitava lääkäri	

**Kliiniset esitiedot**

Raskauden kesto näytteenottopäivänä	<input type="checkbox"/> UÄ:n perusteella <input type="checkbox"/> Muulla perusteella, millä?
Äidin pituus	Äidin paino Sikiöiden lukumäärä <input type="checkbox"/> 1 (Huom! Tutkimus ei sovellu kaksosraskauksille.)

**Tutkimusindikaatio**

<input type="checkbox"/> Äidin ikä
<input type="checkbox"/> 1. trimesterin seulassa kohonnut riski, riskiluku:
<input type="checkbox"/> Poikkeava UÄ-löydös, mikä?
<input type="checkbox"/> Muu, mikä?
Ilmoitetaanko sukupuoli? <input type="checkbox"/> Kyllä <input type="checkbox"/> Ei

**Potilaan allekirjoitus**

Allekirjoituksellani vakuutan, että minulle on annettu riittävät perustiedot ymmärtääkseni B -NIPTdel -testin merkityksen, hyödyt ja rajoitukset (B -NIPTdel -potilasinfo). Lisäksi minulla on ollut mahdollisuus kysyä testistä lisää niin halutessani.	
Päivämäärä	Potilaan allekirjoitus