

산전기형아 선별검사의뢰서

의뢰기관		수진자	생년월일	바코드 부착
		차트번호	과 / 병동	
검사의뢰일	20 년 월 일		담당 의사	

임상정보	체중 : kg	초음파주수 (BPD) : 주 일	LMP 주수 : 주 일
	민족 : <input type="checkbox"/> 한국 <input type="checkbox"/> 기타 ()	최종월경일 :	당뇨 여부 : <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> NO
	CRL : mm	NT : mm	재검 여부 : <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> NO
	태아수 : <input type="checkbox"/> 단태아 <input type="checkbox"/> 쌍태아(일란성) <input type="checkbox"/> 쌍태아(이란성) <input type="checkbox"/> 다태아(3명이상)		기왕력 : <input type="checkbox"/> Down <input type="checkbox"/> ONTD
검체종류	<input type="checkbox"/> 혈청 <input type="checkbox"/> 양수 <input type="checkbox"/> 기타 ()		
기타사항			

임신 초기 검사 (임신 10주~13주6일)		검체량
<input type="checkbox"/> First double maker (PAPP-A, hCG, NT)	검체 채취일시 : 20 년 월 일 시	혈청 1.0 mL
<input type="checkbox"/> Integrated test 1차 (PAPP-A, NT)		
<input type="checkbox"/> Sequential test 1차 (PAPP-A, hCG, NT)		
임신 중기 검사 (임신 14주~22주6일)		검체량
<input type="checkbox"/> MS-AFP (AFP)	검체 채취 예정일 : 20 년 월 일 시 검체 채취일시 : 20 년 월 일 시 검체 채취 예정일 : 20 년 월 일 시 검체 채취일시 : 20 년 월 일 시	혈청 1.0 mL
<input type="checkbox"/> Triple maker (AFP, uE3, hCG)		
<input type="checkbox"/> Quad test (AFP, uE3, hCG, Inhibin A)		
<input type="checkbox"/> Integrated test 2차 (AFP, uE3, hCG, Inhibin A)		
<input type="checkbox"/> Sequential test 2차 (AFP, uE4, hCG, Inhibin A)		
정밀 검사 (임신 15주~22주)		검체량
의뢰사유	<input type="checkbox"/> AFP (양수) <input type="checkbox"/> Acetylcholinesterase (정성)	양수 2.0 mL
	<input type="checkbox"/> 산전 검진 선별검사 양성 <input type="checkbox"/> ONTD (양성) <input type="checkbox"/> MS AFP증가 <input type="checkbox"/> 35세 이상 <input type="checkbox"/> 기타 ()	

기형아 선별검사 동의서

- 본인은 임신초기 또는 중기에 시행되는 산전 기형아 선별검사가 다운증후군, 에드워드스증후군, 개방형신경관결손 태아를 선별하는 검사임을 잘 이해합니다.(다운증후군 발견율 - First double marker : 약 80%, Triple marker : 약 60%, Quad test : 약 80%, Integrated test : 약 92%, Sequential test : 약 92%)
- Integrated test 및 Sequential test 는 기존의 선별검사보다 다운증후군 발견율이 높은(92~94%)효율적인 검사입니다. Integrated test 는 임신초기 검사(1차:임신10주~13주) 진행 후에는 결과 보고가 되지 않고, 임신중기 검사(2차:임신14주~22주)진행이 끝난 후 통합분석하여 결과를 7일내 보고하고, Sequential test 는 임신초기 검사(1차) 후 결과를 보고하고, 1차 결과가 저위험군인 경우 임신중기 검사(2차)를 한 후 통합분석한 결과를 보고한다는 사실을 이해합니다.
- 본인은 산전 기형아 선별검사서 다운증후군과 에드워드스증후군의 위험도가 높게 나타날 경우 정밀검사로 양수를 이용한 염색체분석을 시행해야만 태아를 진단할 수 있다는 사실을 이해합니다.
- 본인은 산전 기형아 선별검사서 개방형신경관결손 태아의 위험도가 높게 나타날 경우 양수 AFP검사, 양수 Acetylcholinesterase 검사, 양수 염색체검사, 정밀 초음파검사 등 추가검사가 필요하다는 것을 잘 알고 있습니다.
- 본인은 산전 기형아 선별검사를 본인의 필요에 의해 요청하며, 원하지 않을 경우 언제라도 검사를 거부할 수 있음을 잘 알고 있습니다.
- 본인은 산전 기형아 선별검사 시 결과가 저위험군으로 보고되어도 이것이 100% 정상태아를 보증하는 것이 아니라는 사실을 잘 이해합니다.
- 본인은 본 검사의 필요성과 한계점을 잘 이해하며 본인의 질문에 대하여 담당 주치의로부터 상세한 설명을 듣고 본 검사를 신청합니다.