



广州康都临床检验所

孕母血清胎儿唐氏综合征筛查申请单

条码粘贴处

(以下资料医师务必填写完整)

姓名: _____ 是否汉族: 是 _____, 否 _____ (填写实际民族)
送检单位: _____ 床号: _____ 住院号/登记号: _____
住址: _____ 联系电话: _____
出生日期: _____年____月____日 筛查时间: _____年____月____日
末次月经: _____年____月____日 孕 周: _____周____天
抽血当日体重: _____公斤 月经周期: _____天 ☐规则 ☐不规则

超声日期: _____年____月____日

胎儿情况: ☐单胎 ☐双胎 (☐单绒毛膜双胎 ☐双绒毛膜双胎)

头臀径(CRL): _____mm 双顶径(BPD): _____mm NT: _____mm

本次妊娠胎儿有无异常胎: 无____, 有____异常性质 (_____)

当日 B 超提示孕周: _____周____天; 其它: _____

受孕方式: 自然 _____ 辅助生育 _____ (填写辅助生殖方法)

(辅助生育时填写) 胚胎植入时间: _____年____月____日 卵细胞提取时间: _____年____月____日

异常妊娠史: ☐无 ☐21-三体 ☐18-三体 ☐开放型神经管缺陷 ☐其他_____

家族史: ☐无 ☐21-三体 ☐18-三体 ☐开放型神经管缺陷 ☐其他_____

是否合并妊娠期糖尿病: ☐是 ☐否 吸烟: ☐有 ☐无 喝酒: ☐有 ☐无

筛查孕周: ☐早孕 9-13⁺⁶周 申请医生: _____ 申请日期: _____
☐中孕 14-20⁺⁶周 医生电话: _____

知情同意书

提高出生人口素质是我国计划生育工作的一项重要任务。孕妇在妊娠期间可借助产前筛查手段,提示胎儿罹患先天性畸形的风险率,从而减少出生缺陷的发生率。产前血清学筛查是产前筛查的一种形式,它通过经济、简便且对胎儿无损伤的检测方法,在孕妇中查找怀有唐氏综合征(21-三体综合征)和神经管缺陷胎儿的高危个体。目前我院根据孕周采用的产前筛查母血清指标的组合作为早孕期: PAPP-A、Free β -HCG; 中孕期: AFP、Free β -HCG、E3,并结合孕妇的年龄、体重、孕周等进行综合风险评估,得出胎儿罹患唐氏综合征和开放性神经管缺陷的风险率。根据资料显示的预期检出率为唐氏综合征: 60-70%, 开放性神经管缺陷: 85-90%。筛查并不是确诊,仅作为风险率高低的提示。鉴于当今医学技术水平的限制、患者的个体差异、或某些无法预知的原因,即使筛查报告提示低风险,只表明胎儿发生该种先天异常的机会低,并不能完全排除这种异常的可能性。如结果为高风险,则需要进一步检查以明确诊断。

为获得客观的检测报告,便于医生随访,请您如实提供相关信息资料,配合医生了解本次妊娠的最终结局。

本人已充分了解该检查的性质、风险、必要性和预期目的,经慎重考虑同意接受此项产前筛查,并承诺所提供的相关信息资料真实可告,愿将本次妊娠的最终结局及时与医方沟通,签字为证。

孕妇签字: _____ 日期: _____年____月____日