

REKVIRENTOPPLYSNINGER	PASIENTOPPLYSNINGER
Legekantor/sykehus/institusjon/kommune	Fødselsnr. (11 siffer)
Lege/avdeling/kommunal tjeneste	Navn
Postadr.	Postadr.
Postnr./-sted	Postnr./-sted
Telefonnr.	Nasjonalitet (hvis ikke norsk)
HER-id (Lege/kommunal tjeneste)	Analysetjeneste skal betales av / omsorgsnivå (må oppgis)
	<input type="checkbox"/> Helfo (poliklinikk) <input type="checkbox"/> Rekvirent (inneliggende/institusjon/selvbetalende)
Prøvene er tatt ved	<input type="checkbox"/> Kopi av svar ønskes sendt til (sett kryss og angi rekvirentopplysninger under)
	Legekantor/sykehus/institusjon/kommune
	Lege/avdeling/kommunal tjeneste

Kopi av svar sendes til	HER-nr.	Prøvetakingstidspunkt	Prøvetakers signatur
Legenavn	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Avdeling/Legekantor			
Adresse			
Postnr./sted			

NIPT er en undersøkelse av fosterets DNA (fritt føtalt DNA) i mors blodprøve. Resultatet angir lav eller økt sannsynlighet for trisomi 13, 18 og 21 hos fosteret. Blodprøve av mor kan tas fra svangerskapsuke 10+0

Graviditetslengde på prøvetakningsdato:	For laboratoriet																																								
UKER: (kryss av)	<input type="checkbox"/> Prioritet																																								
<table border="1"><tr><td>10</td><td>11</td><td>12</td><td>13</td><td>14</td><td>15</td><td>16</td><td>17</td><td>18</td><td>19</td></tr><tr><td>20</td><td>21</td><td>22</td><td>23</td><td>24</td><td>25</td><td>26</td><td>27</td><td>28</td><td>29</td></tr><tr><td>30</td><td>31</td><td>32</td><td>33</td><td>34</td><td>35</td><td>36</td><td>37</td><td>38</td><td>39</td></tr><tr><td>40</td><td>41</td><td>42</td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42								<input type="checkbox"/> Streck-rør
10	11	12	13	14	15	16	17	18	19																																
20	21	22	23	24	25	26	27	28	29																																
30	31	32	33	34	35	36	37	38	39																																
40	41	42																																							
DAGER: (kryss av)	Annet:																																								
<table border="1"><tr><td>0</td><td>1</td><td>2</td><td>3</td><td>4</td><td>5</td><td>6</td></tr></table>	0	1	2	3	4	5	6																																		
0	1	2	3	4	5	6																																			
Tvillinger (eventuelt chorionisitet)?	Ja <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/>																																								
Organ- eller benmargstransplantasjon hos mor?	Ja <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/>																																								
Hvis ja, spesifiser: _____																																									
Immunterapi eller kreftsykdom hos mor i løpet av de siste 3 mnd?	Ja <input type="checkbox"/> Nei <input type="checkbox"/>																																								
Høyde: _____ cm Vekt: _____ Kg																																									
Ultralydfunn og øvrige opplysninger.	Dato og sign:																																								
Telefonnummer til rekvirent (for patologiske prøvesvar): <input type="text"/>	Kommentarer:																																								

Prøvemateriale og prøvetaking
For NIPT-analyse benyttes Streck-rør "Cell-Free DNA BCT® CE". Prøverørene kan bestilles på www.nordicbiosite.com. Røret fylles med 7-10 ml blod (fylles til over rød strek). Vend røret forsiktig 8-10 ganger etter prøvetaking.
Prøven skal ikke sentrifugeres. Prøven skal ikke fryses. Etter prøvetaking oppbevares prøven i romtemperatur før forsendelse. Laboratoriet må få prøven innen 3 dager etter prøvetaking.
Prøven transporteres i romtemperatur (4-30 grader). Ved feil prøvehåndtering vil det bli bedt om en ny prøve.

For mer informasjon om prøvetaking, se hjemmesiden til Avdeling for medisinsk genetik: <http://www.stolav.no/lab>
For mer informasjon om NIPT-analysen, se www.helsenorge.no.
Animasjonsfilm om NIPT finner man også på hjemmesiden til Avdeling for medisinsk genetik ved Oslo universitetssykehus.