

ماده ۳) اصول کلی مربوط به متخصص زنان به شرح ذیل میباشد.

الف) بر اساس قانون، پزشک هیچ الزامی به تجویز و ارجاع مادر باردار به بررسی های ناهنجاری های کروموزومی در بارداری نخواهد داشت.

ب) در صورت عدم تقاضای والدین برای بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، مشاوره ای در این مورد نباید صورت گیرد.
ج) مطابق پیوست شماره ۱ در صورت درخواست یکی از والدین و صلاحدید پزشک متخصص زنان جهت انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، ابتدا لازمست اطلاعات مادر باردار شامل موارد ذیل وارد سامانه شود :

کد ملی و سن مادر، سن بارداری بر اساس اولین روز از آخرین دوره قاعدگی -LMP- یا اندازه CRL در سونوگرافی سه ماهه اول یا HC در سه ماهه دوم، سوابق زایمان و نوع آن، سوابق سقط جنین و نوع آن (خود بخودی، پزشکی، غیرقانونی) BMI، بارداری چندقلویی، سابقه داشتن فرزند یا جنین مبتلا به سندرم داون (با تایید مستند کاریوتایپ)، سابقه ترانسلوکاسیون ۲۱ در مادر یا همسر وی، استفاده از روش IVF و ICSI در همین بارداری، ترانسفیوژن در ۴ هفته اخیر، سابقه پیوند بافتی، تخمک اهدایی، رحم اجاره ای.

د) لازمست برای ثبت اطلاعات در سامانه، پزشک اطمینان حاصل نماید که شماره تماس فعال «مادر یا پدر» ثبت شود.
ه) اگر مادر متقاضی بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، زیر ۳۵ سال باشد و سابقه فرزند مبتلا به سندرم داون نداشته باشد لازمست پزشک به مادر در خصوص عدم نیاز به انجام این بررسی ها مطابق با دستورالعمل کشوری بررسی ناهنجاری های کروموزومی اطلاع رسانی نماید و ادامه مراقبتهای بارداری پیگیری شود.

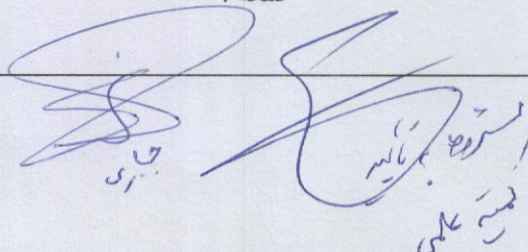
و) در صورتیکه مادر متقاضی انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی زیر ۳۵ سال باشد و سابقه فرزند مبتلا به سندرم داون نداشته باشد وعلیرغم اطلاع رسانی و مشاوره پزشک مبنی بر عدم نیاز به انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی، همچنان بر انجام این تستها اصرار داشته باشد، چنانچه پزشک انجام آنها را لازم تشخیص دهد، لازمست ضمن اخذ رضایت نامه (پیوست شماره ۲) تصویر آن را در سامانه ثبت نماید و در ادامه سونوگرافی و آزمایش بررسی های ناهنجاری های کروموزومی را مطابق دستورالعمل برای مادر در خواست نماید. بدنبال ثبت تستهای مرحله اول محتوای مشاوره ای بصورت پیامکی برای مادر ارسال میشود. در صورتی که مادر محتوا را مشاهده نمود و تمایل به انجام تستها داشت با ارسال کد رهگیری امکان انجام آن پس از ۱ روز برای وی فعال میشود.

ز) در صورتی که مادر متقاضی انجام بررسی های ناهنجاری های جنینی، ۳۵ ساله و بالاتر باشد یا سابقه ابتلا به ناهنجاری کروموزومی در فرزندان قبلی مستند به کاریوتایپ وجود داشته باشد، پزشک پس از اطلاع رسانی در خصوص فرایند بررسی های ناهنجاری های کروموزومی و اخذ فرم رضایت نامه (پیوست شماره ۲) و بارگذاری تصویر آن، با ثبت دلایل تجویز (از جمله در صورتی که علت درخواست انجام بررسی های ناهنجاری های کروموزومی وجود سابقه تریزومی ها باشد، بارگذاری مستندات آن در سامانه الزامیست) ، انجام سونوگرافی NT و آزمایش مربوطه را مطابق پیوست شماره ۳ برای مادر درخواست مینماید.

ح) در صورتی که نتیجه بررسی های ناهنجاری های کروموزومی «نیازمند بررسی» باشد در صورت تمایل مادر به ادامه فرایند ، متخصص زنان ضمن مشاوره، با وارد نمودن کد رهگیری که به دنبال دریافت محتوای آموزشی برای مادر پیامک شده است، تست NIPT را در سامانه درخواست و ثبت مینماید .

ط) در صورتی که نتیجه آزمایش NIPT «نیازمند بررسی» باشد اگر علیرغم مشاوره، مادر همچنان بر از بین بردن فرزندش اصرار داشته باشد، پزشک متخصص زنان با ثبت کد رهگیری که پس از ارسال محتوای مشاوره ای برای مادر پیامک میشود، درخواست او را در سامانه ثبت کرده و او را برای تصمیم گیری در خصوص ورود به مرحله آزمایشات تشخیصی به پزشکی قانونی ارجاع میدهد .

تبصره ۱: در تمام مراحل بررسی ناهنجاری های کروموزومی در بارداری انصراف از ادامه روند حق مادر می باشد و در هیچ مرحله ای کارکنان و ارائه کننده این تستها نباید به این فرایند توصیه، تشویق و ارجاع کنند.



Handwritten signatures and stamps are present at the bottom of the page. One signature is clearly legible as 'مستشار' (Advisor) and another as 'مستشار علمی' (Scientific Advisor). There are also some illegible stamps and initials.