

بسمه تعالیٰ

متن رضایت‌نامه بررسی ناهنجاری‌های گروموزومی در بارداری

امضای یکی از والدین	نکات مهم
	این تستها تعداد بسیار محدودی از ناهنجاری‌ها را شناسایی می‌کند (تریزومی ۱۳ و ۱۸ و ۲۱ یا سندروم داون) و به جز سندروم داون، تریزومی ۱۳ و ۱۸ قابلیت حیات ندارند.
	شیوع سندروم داون در تولد زنده، بسیار پایین است (از هر ۱۰۰۰ مادر باردار ۹۹۸ نفر فرزندشان سالم است)
	غربالگری فقط جنبه تشخیصی دارد و امکان انجام اقدام درمانی برای جنین وجود ندارد.
	انجام تستهای مربوط به بررسی ناهنجاری‌های جنینی هیچ گونه اثری در سلامت و درمان مادر و جنین ندارد.
	آزمایش سه ماهه اول یا دوم بررسی ناهنجاری‌های گروموزومی جنینی فقط «احتمال» ابتلا به ناهنجاری را مطرح می‌کند و امکان تشخیص قطعی ناهنجاری جنینی را ندارند. در صورتی که آزمایش اولیه مثبت شود باز هم احتمال سالم بودن جنین بسیار بیشتر از ناهنجاری است. تشخیص قطعی بیماری با آزمایش‌های تکمیلی مشخص خواهد شد.
	ورود به این روند می‌تواند برای مادر و خانواده بار روانی و اضطراب داشته باشد چرا که آزمایش‌ها قطعی نیستند و نتایج آنها دارای خطای مثبت و منفی کاذب هستند.
	در صورت تشخیص سندروم داون در جنین، تصمیم نهایی در خصوص نحوه ادامه بارداری با پزشکی قانونی خواهد بود.
	از نظر شرع اسلام از بین بردن جنین در هر مرحله‌ای از بارداری حرام است مگر آن که ادامه بارداری برای مادر خطر جانی داشته باشد یا نگه داری از فرزند با سختی بسیار شدید غیرقابل تحمل همراه باشد. در مورد دوم تشخیص بیماری باید قطعی باشد، روح جنین دمیده نشده باشد و دیه سقط جنین پرداخت شود.

اینجانب فرزند به شماره ملی متولد گواهی می‌کنم تمامی موارد فوق را مطالعه کردم و با این وجود، مایل به ورود به روند غربالگری اولیه ناهنجاری‌های جنینی هستم.

تاریخ و امضا

