**Памятка для беременных**

ПЕРВЫЙ ПРЕНАТАЛЬНЫЙ СКРИНИНГ беременных на врожденные пороки развития и хромосомную патологию у плода ПРОВОДИТСЯ НА ЭКСПЕРТНОМ УРОВНЕ В ЖЕНСКОЙ КОНСУЛЬТАЦИИ СТРОГО В СРОКАХ 11 – 13,6 недель с комплексным использованием 2-х методов: ультразвукового и биохимического.

*1.Исследование сывороточных маркеров матери на хромосомную патологию у плода (РАРР-А и b-ХГЧ)*

*2.Ультразвуковое обследование плода с определением маркеров хромосомных аномалий.*

В день обращения в клинико-диагностическую лабораторию по талону, выданному в женской консультации по месту наблюдения по беременности, Вы пройдете ультразвуковое обследование и получите протокол УЗИ для врача женской консультации. Образец крови, взятый в этот день для исследования материнских сывороточных маркеров хромосомной патологии у плода, будет передан в лабораторию при Перинатальном центре.

В случае включения Вас в группу риска по данным комплексного обследования в течение 3-4-х дней после обращения в КДЛ Вы получите приглашение по указанному Вами контактному мобильному телефону на прием **к врачу генетику**, где проведут дополнительное обследование в целях уточнения диагноза у будущего ребенка.

ОБРАЩАЕМ ВАШЕ ВНИМАНИЕ, что по контактному телефону будут извещаться о результатах проведенного пренатального скрининга ТОЛЬКО БЕРЕМЕННЫЕ ГРУППЫ РИСКА! При нормальных результатах скринингового обследования данные будут переданы Вашему врачу в женскую консультацию. Ультразвуковое обследование в сроках 18-21 недели беременности проводится в женской консультации по предварительной записи.