



Screening prenatale delle anomalie cromosomiche

Gentile Signora,

se desidera aderire al percorso di screening illustrato nel video la invitiamo a:

- Effettuare la prima visita in gravidanza entro le 9-10 settimane di gestazione, al fine, di stimare l'epoca gestazionale, verificare se la gravidanza è singola o gemellare, discutere con un operatore qualificato delle varie opzioni di screening
- Richiedere al proprio Medico di Medicina Generale o Specialista Ginecologico del SSN no 2 impegnative separate per le seguenti prestazioni:

88.78.4	ECOGRAFIA OSTETRICA PER STUDIO DELLA TRANSLUCENZA NUCALE	36,00 Euro
90.17.A	HCG FRAZIONE LIBERA E PAPP-A.	26,70 Euro

- Prenotare l'ecografia ostetrica per la valutazione della translucenza nucale (11- 13.6 settimane di gestazione attraverso i canali di prenotazione offerti dalla ASST Bergamo Est (sportelli aziendali CUP, numero verde regionale 800 638 638). Prima dell'ecografia è necessario pagare il ticket.
- Preferenzialmente tra 9 e 11 settimane recarsi c/o il punto prelievi di ASST Bergamo Est (Seriate, Alzano Lombardo e Piario) con impegnativa per eseguire il prelievo ematico per il BI TEST (BETA hCG frazione libera e PAPP-A).
- Il giorno in cui verrà eseguita l'ecografia ostetrica, il medico prenderà visione dei risultati del bi-test e eseguirà il calcolo del rischio per trisomia 21, 13 e 18.
- Verrà quindi discusso l'esito del test combinato e programmati gli eventuali accertamenti successivi.

Le ricordiamo che il percorso di screening per le anomalie cromosomiche fetali non è obbligatorio: se non desidera aderire al percorso di screening sopra illustrato, si raccomanda comunque di effettuare l'ecografia ostetrica di screening del I trimestre (11-13 settimane gestazionali), che può essere eseguita gratuitamente nelle strutture del Sistema Sanitario Regionale (impegnativa con esenzione M12).