

Her kan du få mere at vide om fosterdiagnostik, specifikke handicaps og sygdomme, og hvordan det er at være forældre til et barn med handicap

- LEVs rådgivning på tlf. 8038 0888
- LEVs hjemmeside om fosterdiagnostik: www.fosterdiagnostik.lev.dk
- Landsforeningen LEV: www.lev.dk
- Landsforeningen Downs Syndrom: www.downssyndrom.dk
- Rygmarvsbrokforeningen af 1988: www.rygmarvsbrokforeningen.dk
- Kennedy Instituttet: www.kennedy.dk
- Center for Små Handicapgrupper: www.csh.dk

Landsforeningen LEV

Landsforeningen er en landsdækkende interesseorganisation, som arbejder for udviklingshæmmede og deres pårørende. Landsforeningen har 16 kredse og 19 tilsluttede landsdækkende foreninger. Foreningen har eksisteret siden 1952 og har i denne periode været med til at sætte fingeraftryk på en stor del af den danske handicappolitik.



Landsforeningen LEV

Kløverprisvej 10 B, 2659 Hvidovre, tlf. 3635 9696, fax 3635 9697
email lev@lev.dk, hjemmeside www.lev.dk



Til dig, der er **GRAVID**

- Før du tager stilling
- Hvis du vælger risikovurdering
- Når du får svar på undersøgelserne
- Her kan du få mere at vide
- Landsforeningen LEV



Før du tager stilling...

Tillykke med din graviditet. Den vil højst sandsynligt give dig et fuldstændigt sundt og rask barn.

Ved den første graviditetskonsultation hos din praktiserende læge vil du, uanset din alder, få et **tilbud** om information om risikovurdering. Ved hjælp af denne information skal du tage stilling til, om du ønsker at få foretaget en egentlig risikovurdering på hospitalet.

Risikovurderingen vil give dig et billede af, hvor stor risikoen er for, at dit foster har en kromosomafvigelse (eks. Downs syndrom) eller rygmarvsbrok. Denne risikovurdering kan altså ikke sige noget om andre sygdomme eller handicaps.

Som vordende forældre er det en god idé at tale om, hvad I hver især ønsker, og hvad I vil bruge eventuelle resultater af undersøgelsen til.

Hvis du vælger risikovurdering...

Risikovurderingen består af en nakkefoldsscanning alene eller suppleret med en blodprøve.

Ved blodprøven måles, hvor stor risikoen er for kromosomafvigelse og/eller rygmarvsbrok hos dit barn. Ved nakkefoldsscanningen måler man størrelsen af en lille væskebræmme i fostrets nakke. På baggrund af dette vurderer man, om der er øget risiko for kromosomafvigelser. Disse undersøgelser er i sig selv ufarlige for mor og barn.

Hvis man kombinerer blodprøven med nakkefoldsscanningen, bliver prøven endnu bedre til at skelne mellem høj og lav risiko for Downs syndrom.

Din praktiserende læge vil løbende informere dig om de handicaps, der undersøges for, og hvilke muligheder du har for at indhente yderligere informationer.

Hvis risikovurderingen viser, at du, sammenlignet med andre kvinder på din alder, har en øget risiko for at få et barn med kromosomafvigelse eller rygmarvsbrok, vil du få **tilbudt** at få foretaget en moderkage- eller fostervandsprøve. Det vil med sikkerhed kunne på- eller afvise en kromosomafvigelse (f.eks. Downs syndrom) eller rygmarvsbrok. Moderkageprøven kan foretages, når du er 9-13 uger henne, fostervandsprøven når du er 14-18 uger henne

Undersøgelsen medfører en risiko for ufrivillig abort på omkring en procent.

Når du får svar på undersøgelserne...

Hvis en eller flere af undersøgelserne viser, at dit foster har et handicap, er det vigtigt, at du har et kvalificeret grundlag for at beslutte, hvad du videre vil gøre.

Din praktiserende læge, jordemoderen eller lægerne på dit hospital skal fortælle dig om organisationer, foreninger eller kontaktpersoner, der repræsenterer mennesker med det pågældende handicap eller sygdom.

Du skal orienteres om, hvilke muligheder du har for at få hjælp til dit barn, f.eks. har kommunen pligt til at hjælpe forældre med hjemmeboende, handicappede børn under 18 år.

Du kan også få henvisning til en genetisk afdeling, hvor den genetiske baggrund for Downs syndrom eller andre kromosomafvigelser kan forklares.

Du kan få yderligere informationer om støttemuligheder mm. hos din kommune eller hos LEV.

