

**Tablo 2. Amniyosentezde Kromozom Anomalisi Saptanan Olgular (n=5)**

| KARYOTİP                                 | YAŞ | GRAVİDA | YAŞAYAN ÇOCUK | GEBELİK HAFTASI | AMNİYOSENTEZ ENDİKASYONU | DOĞUM HAFTASI | PROGNOZ   |
|--|-----|---------|---------------|-----------------|--------------------------|---------------|---|
| 1- 47, XY, +21<br>(Klasik Down sendromu) | 38  | 2       | 1             | 19              | İleri anne yaşı          | 23            | Sonlandırıldı   |
| 2- 47, XY, +21<br>(Klasik Down sendromu) | 36  | 2       | 1             | 18              | İleri anne yaşı          | 21            | Sonlandırıldı   |
| 3- 46, XY, inv (9) (p1q1)                | 43  | 4       | 2             | 17              | İleri anne yaşı          | 38            | Fenotip normal  |
| 4- 46, XY, inv (9) (p1q1)                | 25  | 1       | 0             | 18              | Üçlü testte yüksek risk  | 39            | Fenotip normal  |
| 5- 46, XX, 15 p +                        | 39  | 5       | 2             | 19              | İleri anne yaşı          | 37            | Fenotip normal<br>(Babada 46,<br>XY 15 p+,<br>allavi geçiş) |