

**Tablo 3.** Amniyosentez ve kordosentez uygulanan ve kromozom anomalisi saptanan olguların özellikleri.

Karyotip	Yaş	Endikasyon	Uygulanan girişimsel işlem ve haftası	Ultrasonografik özellikler	Prognoz
47, XX, +21 (Regüler tipte Down sendromu)	35	Üçlü test riski 1/564, ultrasonografide kromozom anomalisi olasılığını arttıran belirteçler	Kordosentez - 22	Kısa femur ve humerus, artmış nukal ödem	Sonlandırıldı
47, XX, +21 (Regüler tipte Down sendromu)	30	Üçlü testte 1/20 riskinin saptanması	Amniyosentez - 18	Hafif tipte ekojenik barsak	Sonlandırıldı
47, XX, +21 (Regüler tipte Down sendromu)	28	Üçlü testte 1/140 riskinin saptanması	Amniyosentez - 17	Yok	Sonlandırıldı
46, XX, der (15) add (8qter_8q21.2:15 pter_15qter)mat (Parsiyel trizomi 8q)	23	Üçlü testte 1/160 riskinin saptanması	Kordosentez - 23	Yok	Sonlandırıldı
47, XY, +13	30	Ultrasonografide anomalilerin izlenmesi	Amniyosentez - 19	DWM, KKA, Ebstein anomalisi, hiperekojen iri böbrekler, polidaktili	Sonlandırıldı
47, XY, +13	27	Ultrasonografide anomalilerin izlenmesi	Kordosentez - 28	DWM, Hipoplastik sol kalp	Sonlandırıldı
47, XY, +18	42	Ultrasonografide anomalilerin izlenmesi	Kordosentez - 26	DWM, Hipoplastik sol kalp, ventriküler septal defekt	Sonlandırıldı

**DWM:** Dandy-Walker malformasyonu, **KKA:** Korpus kallozum agenezisi