

Tablo 4. Amniosentez sonucunda kromozom anomalisi saptanan olgular (n=21).

No	Kromozom anomalisi	Yorum	Yaş	Gebelik yaşı	Amniosentez endikasyonu	Doğum haftası	Prognoz
1	47,XY,+20/ 46,XX (%)	Mozaik Trizomi 20	39	17	Maternal yaşı ≥ 35 olması	20	Terminasyon
2	47,XY,+21	Klasik Down Sendromu	43	19	Maternal yaşı ≥ 35 olması	22	Terminasyon
3	47,XY,+21	Klasik Down Sendromu	37	20	Maternal yaşı ≥ 35 olması	23	Terminasyon
4	47,XX,+21	Klasik Down Sendromu	31	18	Üçlü testte yüksek risk	22	Terminasyon
5	47,XY,+18	Trizomi 18	27	18	Patolojik usg bulgusu	22	Terminasyon
6	46,XY,del(12). (q21.32q22)/ 46,XY (%13/%87)	Mozaik kromozomal delesyon	37	18	Maternal yaşı ≥ 35 olması	22	Terminasyon
7	47,XX,+mar/ 46,XX (% 10 / % 90)	Mozaik marker kromozom	36	17	Maternal yaşı ≥ 35 olması	21	Terminasyon
8	47,XX,+mar/ 46,XX (% 3,3 / % 96,7)	Mozaik marker kromozom	26	16	Kromozomal anomalili çocuk doğurma hikayesi	39	Fenotip normal
9	47,XXX	Trizomi X	24	16	Kromozomal anomalili aile öyküsü	19	Terminasyon
10	47,XX,+21	Klasik Down Sendromu	38	18	Kromozomal anomalili aile öyküsü	21	Terminasyon
11	47,XX,+21	Klasik Down Sendromu	37	19	Maternal yaşı ≥ 35 olması	22	Terminasyon
12	47,XX,+21	Klasik Down Sendromu	20	20	Patolojik usg bulgusu	23	Terminasyon
13	47,XY,+18	Trizomi 18	29	18	Üçlü testte yüksek risk	21	Terminasyon
14	46,XX,t(8;19) (p22; p13)	Dengeli translokasyon	30	16	Kromozomal anomalili aile öyküsü	39	Fenotip normal
15	46,XY,t(1;3) (q25;q13)	Dengeli translokasyon	36	18	Üçlü testte yüksek risk	38	Fenotip normal
16	47,XX,+21	Klasik Down Sendromu	19	20	Patolojik usg bulgusu	23	Terminasyon
17	47,XY,+21	Klasik Down Sendromu	30	19	Patolojik usg bulgusu	22	Terminasyon
18	47,XY,+21	Klasik Down Sendromu	27	18	Üçlü testte yüksek risk	21	Terminasyon
19	46,XX,t(3;17) (p23; p13.3)	Dengeli translokasyon	26	16	Kromozomal anomalili aile öyküsü	38	Fenotip normal
20	47,XY,+21	Klasik Down Sendromu	29	19	Üçlü testte yüksek risk	22	Terminasyon
21	47,XY,+18	Trizomi 18	39	17	Maternal yaşı ≥ 35 olması	20	Terminasyon