

Kombinerat ultraljud och blodprov (KUB)

Varför KUB?

Undersökningen är ett sätt att ta reda på sannolikheten för att ett foster har Downs syndrom samt två andra mer ovanliga kromosomförändringar.

Dels lämnar man ett blodprov som mäter vissa graviditetshormoner och dels genomgår man en särskild ultraljudsundersökning. Blodprovet kan lämnas efter graviditetsvecka 9 och undersökningen med ultraljud görs i vecka 11-14.

Med hjälp av blodprovsvaret, ultraljudsundersökningen och bla kvinnans ålder går det att bedöma sannolikheten för om fostret har någon av dessa kromosomförändringar.

Hur går undersökningen till?

Blodprovet tas genom ett stick i armvecket. Provet måste lämnas minst en vecka före ultraljudsundersökningen för att svaret ska kunna ges direkt. Ultraljudsundersökningen görs vanligtvis utanpå magen och barnmorskan eller läkaren mäter fostrets nacke. Vi kontrollerar också graviditetslängden.

Besked

Man får besked om resultatet direkt efter undersökningen. Om sannolikheten för kromosomförändring hos fostret är högre än 1:51 finns det möjlighet att göra moderkaksprov eller fostervattenprov som då ger ett exakt besked angående dessa kromosomer. Vid sannolikhet mellan 1:51 till 1:1000 finns det möjlighet att ta NIPT (Non Invasiv Prenatal Test) vilket är ett blodprov som tas på modern. Skulle det provet visa på kromosomavvikelse bör det bekräftas med moderkaksprov eller fostervattenprov.

Din partner eller någon annan nära anhörig är välkommen att vara med vid undersökningarna. För bästa möjliga resultat krävs lugn och ro vid undersökningen, och därför får barn inte närvara.

Läs mer

<https://www.1177.se/Kronoberg/Fakta-och-rad/Undersokningar/Fosterdiagnostik/>

Här finns mer information och även en film om fosterdiagnostik (översatt på arabiska, engelska, spanska).