

The Non-Invasive Prenatal Testing (NIPT), Turning Point in Detection of Down Syndrome and Other Frequent Trisomies

ARTICLE INFO

Article Type
Review

Authors

Sara Taghizadeh¹, PhD*
Tamouchin Moharrami¹, PhD
Aleme Mohammadpour¹,
Golnoosh Goljeh Rad¹, PhD
Leila Javanparast Sheikhani¹, M.Sc

¹ Sarem Fertility & Infertility Research Center (SAFIR) & Sarem Cell Research Center (SCRC), Sarem Women's Hospital, Iran University of Medical Sciences (IUMS), Tehran, Iran.

*Corresponding Author

Address: Sarem Women Hospital, Basij Square, Phase 3, EkbatanTown, Tehran, Iran.
Postal code: 1396956111
Phone: +98 (21) 44670888
Fax: +98 (21) 44670432

ABSTRACT

Background and Aims: Noninvasive prenatal genetic testing (NIPT), which analyzes cell-free fetal DNA circulating in maternal blood, is a new option in the prenatal screening and testing paradigm for trisomy 21 and a few other fetal chromosomal aneuploidies. NIPT technologies have been validated in singleton pregnancies at high risk for trisomy 21 due to advanced maternal age, an abnormal serum screen, personal or family history of aneuploidy, and abnormal ultrasound. The testing is non-invasive, so the pregnancy is not put at risk for miscarriage or other adverse outcomes associated with invasive testing procedures. At least 99% of all pregnancies with trisomy 21 can be detected using this test. However, up to 1 in 100 pregnancies with trisomy 21 will have a normal result and be missed on screening.

Conclusion: The International Society of Prenatal Diagnosis (ISPD) and the Iranian Ministry of Health endorse the NIPT method as a suitable screening test for women at high risk for trisomy 21. Positive results should be confirmed by invasive tests. Future advances in NIPT technology promise to expand the range of conditions that can be detected, including single-gene disorders.

Keywords: Noninvasive prenatal testing (NIPT); Trisomy 21; Genetic testing; Chromosome aneuploidies.

Article History

Received: November 30, 2020
Accepted: December 20, 2020
Published: July 07, 2021

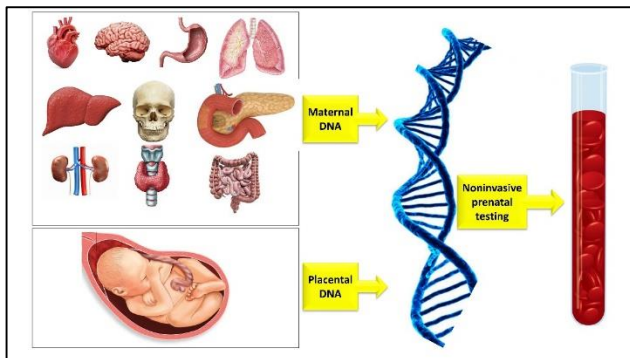
کلید واژه‌ها: تست غیرتهاجمی قبل از تولد؛ تریزومی ۲۱؛ آزمایش ژنتیکی؛ آنوفلوبوتیدی کروموزومی.

تاریخ دریافت: ۹۹/۰۹/۱۰
تاریخ پذیرش: ۹۹/۰۹/۳۰

*نویسنده مسئول: سارا تقی زاده

مقدمه

یکی از روش‌هایی که امروزه برای غربالگری سندروم داون و دیگر اختلالات شناخته شده مورد استفاده قرار می‌گیرد، روشی موسوم به NIPT می‌باشد. این روش که با استفاده از DNA آزاد جنینی که در خون مادر وجود دارد و برای شناسایی سندروم داون استفاده می‌شود، روشی غیر تهاجمی است (شکل ۱). بدین صورت که فقط با گرفتن چند سی سی از خون مادر امکان پذیر بوده و احتیاج به روش‌های تهاجمی مانند آمنیوستنت یا گرفتن پر زهای کوریونی با خطر سقط یا صدمه رساندن به جنین نمی‌باشد (شکل ۲)، به دلیل اهمیت این روش و افزایش استفاده آن و همچنین مزیت‌های آن در ادامه بیشتر توضیح داده شد [۱ و ۲].



شکل ۱. منابع مختلف DNA آزاد در خون / پلاسمای مادر

DNA آزاد موجود در گردش خون مادری با منشاء جنینی ۳ تا ۱۳ درصد کل DNA آزاد موجود در خون مادر را تشکیل می‌دهد. در سه ماهه سوم بارداری این نسبت ۱۰ الی ۲۰ درصد افزایش می‌یابد. cfDNA در هفته ی هفتم بارداری در خون مادر ظاهر شده و بالا فاصله بعد از تولد از گردش خون پاک می‌شود، طوری که ۲ ساعت پس از زایمان دیگر در خون مادر قابل تشخیص نمی‌باشد. از نظر سایز، این مولکول خیلی کوچکتر از DNA آزاد مادری بوده و اندازه‌ای در حدود ۲۰۰ تا ۳۰۰ جفت باز دارد و این خاصیت اساس بسیاری از تکنیک‌های افتراق آن از ژنوم مادری است (شکل ۲).

Free Fetal DNA (ffDNA)^۱

تست غیر تهاجمی قبل از تولد (NIPT)، نقطه عطف در تشخیص سندروم داون و تریزومی‌های شایع

دیگر

سارا تقی زاده^{*}، تموچین محمری^۱، عالمه محمدپور^۱، گلنوش گل جاه راد^۱، لیلا جوانپرست شیخانی^۱

^۱ مرکز تحقیقات باروری و ناباروری صارم، مرکز تحقیقات سلوی و مولکولی صارم، بیمارستان فوق تخصصی صارم، دانشگاه علوم پزشکی ایران، تهران، ایران.

چکیده

اهداف: آزمایش ژنتیکی غیر تهاجمی قبل از تولد (NIPT) که به تجزیه و تحلیل DNA آزاد جنینی در گردش خون مادر می‌پردازد، گزینه جدیدی در پارادایم غربالگری و آزمایش دوران بارداری برای تریزومی ۲۱ و چند مورد دیگر از آنومالی‌های کروموزومی جنین است. کاربرد این فناوری در حاملگی‌های تک قلوي با خطر بالاي تریزومي ۲۱ به دليل سن بالاي مادر، غربالگری سرمي غير طبیعی، سابقه شخصی یا خانوادگی Aneuploidy و سونوگرافی غير طبیعی تأیيد شده است. NIPT يك آزمایش غیر تهاجمی است، بنابراین بارداری در معرض خطر سقط جنین با سایر عوارض جانی مرتبط با روش‌های آزمایش تهاجمی قرار نمی‌گیرد. حداقل ۹۹ درصد از تمام بارداری‌های مبتلا به تریزومي ۲۱ با استفاده از این آزمایش قابل تشخیص است. با این وجود، يك مورد از هر ۱۰۰ مورد تریزومي ۲۱ در این روش دارای جواب نرمال بوده و در غربالگری از دست می‌رودن.

نتیجه‌گیری: انجمن بین المللی تشخیص پیش از تولد (ISPD) و وزارت بهداشت و درمان ایران، روش NIPT را به عنوان يك آزمایش غربالگری مناسب برای زنانی که در معرض خطر بالاي تریزومي ۲۱ هستند، تأیيد می‌کند. جواب‌های مثبت باید از طریق آزمایشات تهاجمی تأیید گرددند. پیشرفت‌های آینده در فناوری NIPT، نوید استفاده روزافزون این روش در طیف گسترده‌ای از اختلالات جنینی را می‌دهد که از جمله آن‌ها می‌توان به اختلالات تک ژنی اشاره کرد.

Non Invasive Prenatal Test^۱

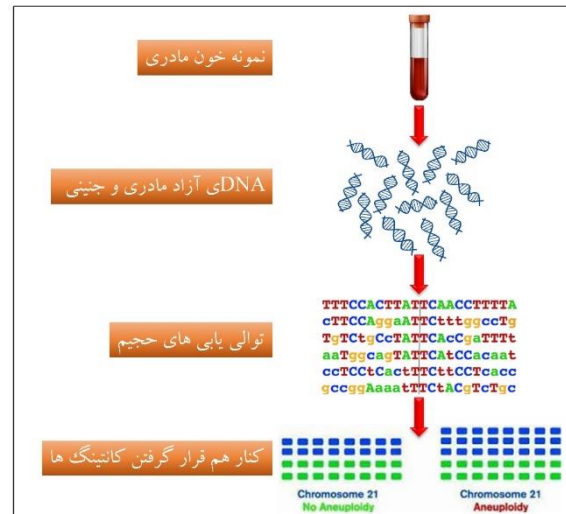
دانشنامه صارم در طب باروری

داون در سه ماهه اول و دوم شایع تر از موقع زایمان بوده و به میزان زیادی سقط خود به خودی در آن ها اتفاق می‌افتد. مبتلایان به تریزوومی ۱۸ و ۱۳ دارای عمر کوتاه مدتی بوده و فقط ۵ تا ۱۰ درصد آن ها تا یک سالگی زنده می‌مانند.

در طی دو دهه اخیر، روش‌های مختلفی شامل اندازه گیری مارکرهای شیمیایی و پارامترهای سونوگرافی و همچنین ترکیب این دو با هم برای غربالگری سندروم داون ابداع شد، اما به علت اشکالات موجود در این روش‌ها داشتمدنان همیشه به دنبال یافتن روش‌های بهتر بودند. بزرگترین ایجاد در روش‌های سنتی غربالگری، درصد بالای نتایج مثبت و منفی کاذب و در تست‌های تاییدی نیز احتمال سقط جنین به علت تهاجمی بودن روش نمونه گیری وجود دارد. از دیگر نکات منفی روش‌های غربالگری رایج می‌توان به چند مرحله ای بودن پروسه آزمایش، نتایج غیر اختصاصی و گاهی گیج کننده و غیر قابل تضمیم گیری و در نتیجه افزایش ریسک استفاده از روش‌های تهاجمی اشاره کرد.^[۲]

در سال ۱۹۹۷ داشتمدنان به وجود DNA جنین در خون مادر پی بردن. این کشف مهم که با ردبایی قسمت‌هایی از کروموزم ۷ جنینی در سرم مادر توسط Dennis Lo صورت گرفت، برای ظهور روش‌های غیر تهاجمی تشخیص آنیوپلوجیدی‌ها در دوران بارداری اساسی شد.^[۳] اصول این روش بر پایه اندازه گیری DNA آزاد در پلاسماست که از سلول‌های مرده جفت آزاد می‌شوند. صاحب نظران، این کشف را یک انقلاب در علوم تشخیصی می‌دانند و پیش بینی می‌کنند که در آینده ای نزدیک جایگزین تست‌های رایج غربالگری و تشخیص دوران بارداری گردد. بالاخره موافقیت واقعی در سال ۲۰۰۸ حاصل شد، زمانی که دو گروه مستقل از محققین با مطالعه بر روی دو جمعیت ۱۸ و ۱۴ تایی از جنین‌های مبتلا به آنیوپلوجیدی، قدرت تشخیص تریزوومی‌های جنین را با استفاده از تکنیک توالی یابی همزمان و گسترده‌గوا درستی ۱۰۰ درصد به اثبات رساندند.^[۴]

تکنیک آزمایش به این صورت است که ابتدا ۵۰ جفت از قطعات DNA جنین در خون مادر تعیین توالی شده و سپس با استفاده از محاسبات و نقشه برداری‌های بیوانفورماتیک تعداد کروموزم‌های جنین محاسبه می‌شود. نیمه عمر این DNA بسیار کوتاه و کمتر از ۲ ساعت می‌باشد و بلافضله بعد از تولد نوزاد از خون مادر محو می‌گردد. بنابراین، برداری‌های قبلی اختلالی در نتیجه تست ندارد. برای جلوگیری از کاهش میزان DNA، خون مادر در لوله‌های حاوی ماده مخصوصی گرفته می‌شود که مقدار DNA را ثابت نگه می‌دارد. مطالعات پرجمعیت‌تری اخیراً گزارش شده‌اند که میزان تشخیص آین روش را برای تریزوومی ۲۱ به میزان ۹۹,۹ درصد و با ویژگی ۹۹,۷ تا ۹۹,۹ درصد حتی در مورد دوقلوها نشان می‌دهد. در این تست، جنسیت جنین و همچنین آنیوپلوجیدی‌های کروموزم‌های جنسی مانند سندروم ترنر نیز از هفتۀ دهم قابل تشخیص است. در این روش بدون نیاز به سلول‌های بافت جفتی و یا نمونه گیری از مایع آمنیوبویک، صرفاً از



شکل ۲. فرآیند انجام روش NIPT به صورت خلاصه.

به طور کلی کاربرد cfDNA در زمینه‌های ذیل می‌باشد^[۱]:

۱- تشخیص عدم سازگاری فاکتور Rh

۲- تشخیص بیماری‌های مرتبط با کروموزوم X^۴ که سرdestه این بیماری‌های عبارتند از: سندروم ایکس شکننده، دیستروفی عضلانی دوش، هموفیلی و بیماری هایپرپلازی آدرنال (که به دلیل مهار تولید کورتیکوستروئیدها، هورمون‌های آندروژن افزایش یافته و اگر جنین دختر باشد باعث مردانه شدن اندام تناسلی خارجی شده و در نتیجه باید از هفته ۷ بارداری درمان با دگراماتازون را برای جنین‌های دختر شروع کرد و مانع از ترشح آندروژن‌ها شد)

۳- بررسی بیماری‌های تک ژنی

۴- شناسایی آنیوپلوجیدی‌ها

معرفی تکنیک و مروجی بر روش NIPT به عنوان روش مولکولی غیر تهاجمی برای تشخیص تریزوومی‌های ۲۱ و ۱۸ و ۱۳

به طور کلی تمرکز برنامه‌های غربالگری دوران بارداری بر روی تشخیص سندروم داون، نقایص مربوط به لوله عصبی بازکو دو آنیوپلوجیدی اتوژومال دیگر که کمتر شایع هستند یعنی تریزوومی ۱۸ و ۱۳ است، می‌باشد. سندروم داون یا تریزوومی ۲۱ شایع‌ترین آنیوپلوجیدی در انسان با شیوع تقریباً ۱ در ۸۰۰ است. ریسک ابتلای جنین به سندروم داون با افزایش سن زیاد می‌شود، به طوری که یک خانم ۴۵ ساله دارای ریسک ۱ به ۳۵ است. امروزه پیشرفت های علم پزشکی، درمان اکثر مشکلات مبتلایان به این سندروم را امکان پذیر ساخته است به گونه‌ای که افراد با سندروم داون تا سنین بالا (حدود ۵۵ سالگی) می‌توانند زندگی کنند. تریزوومی‌های ۱۸ و ۱۳ نیز مانند سندروم

Factors Rh Non-Compatible^۷
X-Linked Genetic Disorders^۸
NTDs^۹

دانشنامه صارم در طب باروری

دوم بارداری امکان پذیر می‌باشد، محدودیت‌های زمانی را نیز برای تصمیم‌گیری در مورد سقط قانونی یا نگهداشتن جنین به همراه دارد. علاوه بر آن در بسیاری از موارد در صورت مثبت یا مشکوک بودن تست غربالگری در سه ماهه اول، بیمار مجبور به انجام تست تأییدی در سه ماهه دوم خواهد بود و در طول این مدت تا انجام دریافت نتیجه آزمایش دچار استرس و نگرانی می‌شود^[۴]. اگر چه تا سال ۲۰۱۳ ۲۰٪ تحقیقات بر روی مفید بودن این تست در مورد بارداری‌های پرخطر انجام گرفته ولی در سال ۲۰۱۴ دو مرکز بسیار معتبر یعنی کالج ژنتیک پزشکی آمریکا^۵ و کالج سلطنتی Kypros Nicolaides بیماری‌های زنان و زایمان^۶ و همچنین پروفسور NIPT را به عنوان یک تست غربالگری با حساسیت بالا پیشنهاد کرده‌اند^[۷].

دستورالعمل کشوری وزارت بهداشت در مورد تست NIPT یا cffDNA

پزشک درخواست کننده تست باستی متخصص زنان-زایمان، پریناتولوژیست، مشاور ژنتیک و یا متخصص ژنتیک پزشکی باشد. مواردی که درخواست تست NIPT اندیکاسیون دارد شامل موارد زیر است (۱۰):

- ۱- مشاهده حداقل یک یافته مثبت سونوگرافیک (Soft Marker) به نفع آنومالی‌های شایع مثل تربیزومی‌های ۱۸، ۱۳ و ۲۱ که در چنین مواردی به منظور کاهش نگرانی مادر باردار، کاهش سقط غیرقانونی و یا سقط ناشی از آمنیوسنتز غیرضروری، تست NIPT قابل انجام است.
- ۲- تبصره: Soft Marker ها شامل موارد زیر می‌باشند که عمدهاً بعد از ۱۸ هفتگی قابل تشخیص می‌باشند:

- Short Long Bones (FL, HL<5th Percentile)
- بینی هیپوپلاستیک (این مورد از بعد از ۱۵ هفتگی قابل تشخیص است)

- Nuchal Fold Thickness (NF)
- Aberrant right subclavian artery
- Echogenic Bowel
- ۳- ونتریکولومگالی خفیف بین ۹ تا ۱۱ میلی متر
- ۴- هیدرونفروز Pyelectasia بیشتر از ۵ میلی‌متر بین هفته

۲- سابقه تولد نوزاد مبتلا به تربیزومی ۱۳، ۱۸ و ۲۱ بدون ترانسلوکاسیون

۳- نتایج مثبت در آزمایش‌های غربالگری سه ماهه‌ی اول و دوم، مشروط بر این که به دلایل موجه پزشکی انجام آمنیوسنتز پس از مشاوره توصیه نشود مانند موارد زیر:

- ۱- مادر با خونریزی (تهدید به سقط)
- ۲- حاملگی با استفاده از روش‌های کمک باروری
- ۳- مثبت بودن عفونت‌های ویروسی HIV، HBS و HCV
- ۴- در مادر
- ۵- مادر با Rh منفی

چند میلی‌لیتر خون وریدی مادر استفاده می‌شود. در این روش علاوه بر این که در یک تست همزمان تربیزومی‌های ۱۸، ۱۳ و ۲۱ با حساسیت بیشتر از ۹۹٪ درصد بررسی می‌شوند، درصد موارد مثبت و منفی کاذب نیز به میزان کمتر از ۰،۰۱ درصد کاهش می‌یابد.

به منظور آشنازی بیشتر با ارقام مورد بحث، اگر فرض شود که کل موارد بارداری در ایران سالانه یک میلیون و سیصد هزار نفر باشد، در صورت انجام غربالگری با روش جدید NIPT، منافع ذیل قابل دستیابی است:

❖ در روش رایج تعداد بیمارانی که با نتیجه مثبت کاذب جهت انجام آزمایش تأییدی آمنیوسنتز معرفی می‌شوند تقریباً ۶۵۰۰۰ بیمار است اما با روش NIPT تنها ۴۴۲ نفر خواهد بود. بدین معنی که سالانه بیش از ۶۴۵۰۰ مورد انجام روش آمنیوسنتز کمتر درخواست می‌شود.

❖ تعداد موارد سقط جنین به دلیل ارجاع جهت نمونه‌گیری تهاجمی در روش اول تقریباً ۶۵۰ مورد و در روش جدید فقط ۶ مورد می‌باشد.

❖ موارد منفی کاذب در روش غربالگری سنتی تقریباً ۳۲۵ مورد است، اما در روش جدید ۱ یا ۲ مورد یعنی ۲۲۳ بیمار کمتر در یک سال خواهد بود.

باید توجه داشت که انجام این تست، نیاز به آزمایش آلفا فیتو پروتئین را برای بررسی NTDs در سه ماهه دوم از بین نبرده و خانم باردار باید حتماً در هفته‌های ۱۵ تا ۲۰ بارداری مجددأ به آزمایشگاه مراجعه کند. هنوز در مورد کسانی که نتیجه تست cell free DNA آن‌ها مثبت (پرخطر) می‌شود باید تست تأییدی مانند CVS یا آمنیوسنتز انجام شود، ولی با توجه به درصد مثبت کاذب بسیار پایین، تعداد مواردی که نیاز به این کار می‌باشد بسیار اندک خواهد بود^[۷].

مزایای تست NIPT نسبت به روش‌های دیگر

غیرتهاجمی بودن از مهمترین مزایای این تست است، برای انجام آزمایش فقط به چند میلی‌لیتر از خون مادر استفاده می‌شود. همچنین حساسیت و صحت بالا، که با استفاده از مطالعات بر روی جمعیت‌های بزرگ ویژگی و حساسیت ۹۹٪ درصد را نشان داده است. تشخیص زود هنگام از مزایای دیگر این روش می‌باشد، بدین صورت که آزمایش از هفته دهم بارداری قابل انجام بوده و این زمان به تصمیم‌گیری بهتر کمک می‌کند.

در روش تهاجمی علاوه بر احتمال سقط جنین (۰ تا ۴ درصد)، فشار روحی قابل توجه به مادر، دردناک بودن روش نمونه‌گیری و ریسک عفونت‌های داخل رحمی نیز قابل ذکر می‌باشند. اصولاً انتخاب بین تست های سنتی غربالگری که در آن احتمال خطأ بالاست و آمنیوسنتز یا CVS که احتمال سقط جنین را به همراه دارند، برای زنان باردار کار دشواری است. همچنین از نظر زمانی نیز انجام روش‌های غربالگری که در سه ماهه

- قدرت تشخیص آن برای تریزوومی ۱۸، مقدار ۹۷ تا ۹۸ درصد و برای تریزوومی ۱۳، میزان ۷۹ تا ۸۰ درصد می‌باشد (مثبت کاذب کمتر از یک درصد).
- بیمار با یک تست مثبت باید برای مشاوره ژنتیک و انجام تست‌های تشخیصی جهت تأیید نتیجه این تست ارجاع داده شود.
- یک نتیجه منفی به معنی اطمینان کامل از سلامت جنین از نظر سندرم داون نیست.
- این تست باید صرفاً به گروههای زیر توصیه شود:
 - ❖ زنان ۳۵ سال یا بالاتر
 - ❖ وجود یک تست غربالگری مثبت از جمله تست‌های غربالگری سه ماهه اول، دوم، اینتلگریت و یا سکوئنشیال یافته سونوگرافی که نشان دهنده افزایش ریسک اختلالات آنپلوئیدی باشد
 - ❖ وجود ساقبه قبلي برای وجود تریزوومی‌ها
 - ❖ وجود یک جابجایی متعادل و متقابل والدی که سبب افزایش ریسک تریزوومی ۱۳ و ۲۱ در جنین می‌شود.
 - ❖ این تست نباید به گروه کم خطر و یا زنان باردار دو قلو به بالا پیشنهاد شود چرا که این تست به اندازه کافی در این دو گروه مورد ارزیابی قرار نگرفته است.
 - ❖ این تست قادر به تشخیص فرم‌های موزائیسم، آنپلوئیدی‌های جزئی کروموزومی، اترانسولوکیشن و یا آنپلوئیدی‌های مادری نمی‌باشد.
 - ❖ اگر یک آنومالی ساختاری در سونوگرافی جنین مشاهده شود باید بیمار مستقیماً برای انجام تست‌های تهاجمی تشخیصی ارجاع داده شود.
 - ❖ قبل از انجام تست باید ساقبه خانوادگی گرفته شود تا مشخص شود آیا نیاز به انجام سایر تست‌های غربالگری و یا تشخیصی است یا خیر.
 - ❖ شکل ۳ به طور خلاصه صحت و اختصاصی بودن و هفتۀ انجام گرفتن روش‌های مختلف غربالگری را با هم مقایسه می‌کند.



شکل ۳. مقایسه قدرت تشخیص سندرم داون به وسیلهٔ روش‌های مختلف

Partial Chromosome Aneuploidy^{۱۱}

و مواردی که درخواست تست NIPT اندیکاسیون عبارتند از:

- ❖ دوقلویی‌های دی کوریونی
- ❖ چندقولویی
- ❖ ۳-چاقی شدید در مادران با $BMI > 30$ و یا با وزن بالای ۱۰۰ کیلوگرم
- ❖ ۴-غربالگری آنومالی‌های کروموزومی برای کروموزوم‌های غیر ۲۱، ۱۳ و ۲۱
- ❖ ۵-در صورتی که نتیجه تست به خاطر Low Fetal Fraction منفی شده است، نمونه گیری و ارسال آن مجدد توصیه نمی‌شود.

در انجام تست NIPT با استفاده از cffDNA توجه به موارد زیر ضروری است:

- ❖ مادر باردار می‌تواند تست NIPT را به جای تست‌های غربالگری معمول انتخاب کند.
- ❖ تست NIPT به هیچ عنوان جایگزین تست‌های تشخیصی برای اثبات بیماری نمی‌باشد.
- ❖ مشاوره قبل و بعد از تست الزامی است.
- ❖ وجود یک نتیجه منفی تست NIPT به معنی عدم ابتلای قطعی جنین نمی‌باشد.
- ❖ نتیجه مثبت تست NIPT باید با آمنیوسنتز تایید شود.
- ❖ سن بارداری باید بین ۱۰ تا ۱۶ هفته باشد اما برای سن مادر محدودیتی وجود ندارد.
- ❖ مادر باردار مراجعت کننده باید قبل از انجام تست NIPT حداقل یک بار سونوگرافی انجام داده باشد که در آن سن بارداری وضعیت تک قلویی و یا چند قولویی جنین ذکر شده باشد.
- ❖ در مواردی که بارداری در ابتداء دوقلویی بوده اما یک قل از بین رفتۀ است، در زمان نمونه گیری جهت تست NIPT باید حداقل ۸ هفته از زمان از بین رفتن آن قل گذشته باشد.
- ❖ تمامی روش‌ها و انتخاب‌های موجود دیگر، مانند روش‌های دیگر غربالگری، آمینوسنتز، CVS و غیره به همراه امتیازات و محدودیت‌های هر روش باید به مراجعت کننده توضیح داده شود و مراجعت کننده با آگاهی کافی، تصمیم به انجام تست مورد نظر بگیرد.

طبق توصیه ACOG و انجمن طب مادر و جنین، در مورد تست NIPT یا cffDNA، باید به نکات ذیل توجه نمود:

- تست cffDNA تشخیصی نبوده و جایگزین CVS و آمنیوسنتز نمی‌باشد.
- قدرت تشخیص این تست برای تریزوومی ۲۱، میزان ۹۸ درصد است (مثبت کاذب کمتر از ۵، ۰ درصد).

Parental Balanced Robertsonian Translocation^{۱۲}

دانشنامه صارم در طب باروری

نتیجه گیری

عالائم سندروم داون و تریزومی‌های شایع کروموزومی در موقعیتی بسیار جدی بوده و قابل درمان نیست. بنابراین، بهترین رویکرد در برخورد با این مسئله پیشگیری از متولد شدن افراد مبتلا می‌باشد. امروزه، از روش‌هایی برای شناسایی اختلالات جنینی و جلوگیری از تولد آن‌ها استفاده می‌شود. گروهی از آن‌ها روش‌های غربالگری هستند که در آن، تمامی زنان حامله مورد آزمایش قرار می‌گیرند و در صورت قرار گرفتن این افراد در گروه حاملگی‌های پر خطر، تست‌های تشخیصی پیش از تولد برای جنین‌های آن‌ها انجام می‌گیرد. همچنین، در صورت سالم بودن جنین اجازه ادامه بارداری داده شده و در صورت مبتلا بودن آن اجازه ختم بارداری گرفته می‌شود.

ارزیابی بیوشیمیایی سرم مادری در روش غربالگری اصلی برای تمامی زنان باردار با سه یا چهار مارکر انجام می‌شود که با ضریب اطمینان بالایی، موارد پر خطر برای ناهنجاری‌های لوله عصی و تریزومی‌های اتوزومی، مانند سندروم داون را نشان می‌دهد. روش‌های تشخیصی اصلی نیز که در صورت پر خطر بودن تست‌های غربالگری انجام می‌شود، استفاده از سلول‌های آمنیوپسیت نمونه آمنیوسترن گرفته شده از کیسه جنینی و سلول‌های کوریون یا جفت حاصل از نمونه بارداری پرزهای کوریونی است، که بعد از به دست آوردن سلول‌ها و کشت آن‌ها، کاریوتایپ سلولی تهیه شده و تشخیص صورت می‌گیرد.

در صورت مبتلا بودن جنین بعد از این آزمایشات تهاجمی و در صورت مشبت بودن تشخیص، والدین ناگزیر به سقط جنین می‌باشند و چون در این موقع رشد جنین قابل توجه بوده است، مادر ناگزیر درد مشابه درد زایمان را تحمل می‌کند. از آن جایی که جنین وضعیتی برای برخی زوج‌ها قابل قبول نبوده و والدین تمایل دارند در هفته‌های زودتر، از وضعیت جنین خود مطلع شوند، روش غربالگری جدیدی موسوم به NIPT یا استفاده از cffDNA که آزاد جنینی موجود در خون مادر (DNA)، ابداع گردیده است. در این روش که غیر تهاجمی و بسیار ساده بوده و فقط از مادر چند سی‌سی خون تهیه می‌شود، از تفاوت DNA مادری و جنینی برای تمایز و شناسایی ایراد زنوم جنینی استفاده می‌شود. این روش علاوه بر سهولت و انجام در هفته‌های پایین بارداری، دارای اختصاصیت و ویژگی بالایی بوده و حتی شاید در آینده نزدیک بتواند جایگزین تمام روش‌های غربالگری و تشخیصی پیش از تولد سندروم داون گردد. امروزه نتایج مشبت این تست نیز مانند نتایج پر خطر غربالگری‌های سرم مادری، نیازمند تائید با یکی از روش‌های تشخیصی تهاجمی مانند کشت سلول‌های آمنیوسترن یا پرزهای کوریونی می‌باشند. در صورت مشاهده نتایج مشکوک به موزائیک در آزمایش‌های آمنیوسترن یا پرزهای کوریونی می‌توان از نمونه خون جنین که از رگ‌های بند ناف جمع آوری می‌گردد نیز برای تهیه کاریوتایپ کروموزومی استفاده کرد.

تشکر و قدردانی

بدین‌وسیله از پرسنل محترم بیمارستان تخصصی صارم و انتستیتو تحقیقات صارم، به ویژه جناب آقای دکتر ناطقی، جناب آقای دکتر امینی تقدیر و تشکر به عمل می‌آید.

تاییدیه اخلاقی

کلیه اطلاعات شخصی بیمار، محرمانه بوده و رضایت‌نامه آگاهانه از نامبرده اخذ گردید. همچنین این مطالعه مورد تایید کمیته اخلاق انتستیتو تحقیقات صارم (IRB) قرار گرفت.

تعارض منافع

در این مطالعه هیچ گونه تعارض منافعی وجود نداشت.

منابع مالی

هزینه‌های این طرح توسط انتستیتو تحقیقات صارم تأمین گردید.

منابع

- 1- Hernandez Gómez M, Ramírez Arroyo E, Meléndez Hernández R, Garduño Zarazúa LM, Mayén Molina DG. Prueba prenatal no invasiva (NIPT) en sangre materna a través de secuenciación masiva paralela (MPS) experiencia inicial en mujeres mexicanas y revisión de la bibliografía. Ginecol Obs Mex. 2015;83:277–228.
- 2- Hartwig TS, Ambye L, Sørensen S, Jørgensen FS. Discordant non-invasive prenatal testing (NIPT) – a systematic review. Prenat Diagn. 2017;37(6):527–39.
- 3- Skrzypek H, Hui L. Noninvasive prenatal testing for fetal aneuploidy and single gene disorders. Best Pract Res Clin Obstet Gynaecol. 2017;42:26–38.
- 4- Van Opstal D, Srebniak MI, Polak J, De Vries F, Govaerts LCP, Joosten M, et al. False negative NIPT results: Risk figures for chromosomes 13,18 and 21 based on chorionic villi results in 5967 cases and literature review. PLoS One. 2016;11(1):1–10.
- 5- Lo YMD, Corbetta N, Chamberlain PF, Rai V, Sargent IL, Redman CWG, et al. Presence of fetal

- DNA in maternal plasma and serum. *Lancet.* 1997;350(9076):485–7.
- 6- Chiu RWK, Chan KCA, Gao Y, Lau VYM, Zheng W, Leung TY, et al. Noninvasive prenatal diagnosis of fetal chromosomal aneuploidy by massively parallel genomic sequencing of DNA in maternal plasma. *Proc Natl Acad Sci.* 2008;105(51):20458–63.
- 7- Kotsopoulou I, Tsoplou P, Mavrommatis K, Kroupis C. Non-invasive prenatal testing (NIPT): Limitations on the way to become diagnosis. *Diagnosis.* 2015;2(3):141–58.
- 8- Allyse M, Minear MA, Berson E, Sridhar S, Rote M, Hung A, et al. Non-invasive prenatal testing: A review of international implementation and challenges. *Int J Womens Health.* 2015;7:113–26.
- 9- Nicolaides KH, Syngelaki A, Gil M del M, Quezada MS, Zinevich Y. Prenatal detection of fetal triploidy from cell-free DNA testing in maternal blood. *Fetal Diagn Ther.* 2014;35(3):212–7.
- 10- Gregg AR, Skotko BG, Benkendorf JL, Monaghan KG, Bajaj K, Best RG, et al. Noninvasive prenatal screening for fetal aneuploidy, 2016 update: A position statement of the American College of Medical Genetics and Genomics. *Genet Med.* 2016;18(10):1056–65.