

Προγεννητική διάγνωση

Amniotic fluid is a transparent fluid with a light yellowish color

Physiology of Amniotic Fluid

On transvaginal ultrasonography, urine is observed at nine weeks in the fetal bladder, and on transabdominal sonography, urine is seen at 11 weeks of gestation. During this period, the major component of the amniotic fluid is fetal urine. It is hypotonic, and as the fetal kidneys mature, they contain increased concentrations of urea and creatinine.

At term, a fetus produces 500 to 700 ml of urine per day

Amniotic fluid is a transparent fluid with a light yellowish color

Physiology of Amniotic Fluid

Maternal and fetal compartments are essential in forming amniotic fluid in the first trimester of pregnancy. Fetal skin is non-keratinized in earlier weeks, allowing free transfer of water.

During the second trimester of pregnancy, the diffusion process ceases as keratinization of fetal skin occurs, making the fetal skin impervious to water and other solutes.

Amniotic fluid is a transparent fluid with a light yellowish color

ΑμνιοπαραΚέντηση
(ΑμνιοΚέντηση-ΑΚ) είναι
η (υπό υπερηχογραφικό
έλεγχο) διακοιλιακή
παρακέντηση της αμνιακής
κοιλότητας **με** λεπτή
βελόνα και η αναρρόφηση
αμνιακού υγρού.

Amniocentesis is a
diagnostic technique
for withdrawing
amniotic fluid from
the uterine cavity
using a needle via a
transabdominal
approach.



Dr. Fritz Fuchs was an obstetrician and gynecologist who, along with his colleague, Povl Riis, was the first to use amniocentesis for detecting the **sex of a fetus** in Denmark in 1955.

NATURE February 18, 1956

Antenatal Sex Determination

FOR thousands of years people have had a desire to know the sex of an expected child. Many methods have been tried for antenatal sex determination ; but even modern ones, based upon scientific hypotheses, have failed to receive sufficient confirmation for general acceptance.

Although transabdominal puncture of the uterus has been carried out often for therapeutic and experimental reasons without accidents, mere curiosity does not justify the procedure, and its practical value is probably limited in the human. If the results are confirmed in animals, however, it might become of great significance in veterinary practice.

FRITZ FUCHS

POVL RIIS

Η επέμβαση γίνεται μεταξύ της 15ης και 17ης εβδομάδας της κύησης, και σε αυτή την ηλικία κύησης, **το αμνιακό υγρό παρέχει το κατάλληλο υλικό για κυτταρογενετικές, βιοχημικές και ενζυματικές εξετάσεις του εμβρύου.**

Laboratory tests to evaluate fetal health can be performed on amniotic fluid since this fluid is largely composed of fetal substances: **urine, secretion and exfoliated cells**

Η επέμβαση γίνεται
μεταξύ της **15ης και 17ης**
εβδομάδας της κύησης,
και σε αυτή την ηλικία
κύησης, το αμνιακό υγρό¹
παρέχει το κατάλληλο
υλικό για
κυτταρογενετικές,
βιοχημικές και ενζυματικές
εξετάσεις του εμβρύου.

By 16 weeks, the
mean volume is >160
ml. The amniotic
fluid contains more
than 200,000 cells/mL
at **16 weeks of
gestation**

Η ΑΚ στην πράξη γίνεται και σε μεγαλύτερες ηλικίες κύνησης (έως τις 20 εβδομάδες, ή ακόμα μεταγενέστερα!). Σημειώνεται ότι η ΑΚ είναι εφικτή από τις 11 εβδομάδες της κύνησης, αλλά η επέμβαση συστήνεται στις 15-17 εβδομάδες. **Έτσι, αν και είναι τεχνικά δυνατό η αμνιοπαρακέντηση να γίνει σε μικρότερες ηλικίες κύνησης, αυτό γενικά αποφεύγεται διότι σχετίζεται με μεγαλύτερη συχνότητα αποτυχίας της κυτταρικής καλλιέργειας και μεγαλύτερη συχνότητα αποβολών και νεογνικής αναπνευστικής δυσχέρειας (Baker 2006).**

Amniotic fluid volume increases steadily throughout pregnancy to a maximum of **1200 ml at 38 weeks**.

After 38 weeks, fluid volume declines to an average volume of **800 ml at 40 weeks**

Η ΑΚ στην πράξη γίνεται και σε μεγαλύτερες ηλικίες κύνησης (έως τις 20 εβδομάδες, ή ακόμα μεταγενέστερα!). Σημειώνεται ότι η ΑΚ είναι εφικτή από τις 11 εβδομάδες της κύνησης, αλλά η επέμβαση συστήνεται στις 15-17 εβδομάδες. **Έτσι, αν και είναι τεχνικά δυνατό η αμνιοπαρακέντηση να γίνει σε μικρότερες ηλικίες κύνησης, αυτό γενικά αποφεύγεται διότι σχετίζεται με μεγαλύτερη συχνότητα αποτυχίας της κυτταρικής καλλιέργειας και μεγαλύτερη συχνότητα αποβολών και νεογνικής αναπνευστικής δυσχέρειας (Baker 2006).**

Only a small number of the floating cells (average 4 cells/mL of fluid) are capable of attaching to a culture substrate and yielding colonies. Cells derived from amniotic fluid **before 15 weeks** and at 24 to 32 weeks show a **significant decline in cloning efficiency**

Σκοπός της ΑΚ είναι η λήψη εμβρυϊκών κυττάρων που αποφοιλιδώνονται από τα διάφορα συστήματα του εμβρύου (**ουροποιητικό, γαστρεντερικό, αναπνευστικό**), **το δέρμα του** και το άμνιο (εμβρυϊκής προέλευσης). Το αμνιακό υγρό μπορεί να χρησιμοποιηθεί για βιοχημικό ή ενζυματικό έλεγχο του εμβρύου. Τα εμβρυϊκά κύτταρα του αμνιακού υγρού καλλιεργούνται σε κατάλληλο υλικό και ακολουθεί ο χρωμοσωματικός έλεγχος των εμβρυϊκών κυττάρων και ο έλεγχος του εμβρυϊκού DNA. Οι απαντήσεις του χρωμοσωμακού ελέγχου αναμένονται σε χρονικό διάστημα που συνήθως υπερβαίνει τις 7 ημέρες, λόγω της βραδείας ανάπτυξης των κυττάρων στο καλλιεργητικό υλικό.

Cells shed from the amnion and the **lower fetal urinary tract** comprise the largest proportion of proliferating amniotic fluid cells. Laboratory tests to evaluate fetal health can be performed on amniotic fluid since this fluid is largely composed of fetal substances: **urine, secretion and exfoliated cells.** UpToDate 2022

Σκοπός της ΑΚ είναι η λήψη εμβρυϊκών κυττάρων που αποφοιλιδώνονται από τα διάφορα συστήματα του εμβρύου (ουροποιητικό, γαστρεντερικό, αναπνευστικό), το δέρμα του και το άμνιο (εμβρυϊκής προέλευσης). Το αμνιακό υγρό μπορεί να χρησιμοποιηθεί για βιοχημικό ή ενζυματικό έλεγχο του εμβρύου. Τα εμβρυϊκά κύτταρα του αμνιακού υγρού καλλιεργούνται σε κατάλληλο υλικό και ακολουθεί ο χρωμοσωματικός έλεγχος των εμβρυϊκών κυττάρων και ο έλεγχος του εμβρυϊκού DNA. **Οι απαντήσεις του χρωμοσωματικού ελέγχου αναμένονται σε χρονικό διάστημα που συνήθως υπερβαίνει τις 7 ημέρες**, λόγω της βραδείας ανάπτυξης των κυττάρων στο καλλιεργητικό υλικό.

Chromosomal analysis (ie, karyotype) takes 7 to 14 days to obtain results. UpToDate 2022

Η μελέτη των κυττάρων του αμνιακού υγρού για έλεγχο χρωμοσωματών ανωμαλιών και ο έλεγχος συγγενών διαταραχών του μεταβολισμού καταλήγουν σήμερα σε αξιόπιστη διάγνωση σχεδόν στο 100% των περιπτώσεων. Γενικά, η αποτυχία στην καλλιέργεια των κυττάρων είναι κάτω από 1%. Σε εκτέλεση **FISH (Fluorescence In Situ Hybridization) ή (QF)PCR (Quantitative Fluorescent Polymerase Chain Reaction)** στο υλικό που λαμβάνεται, οι απαντήσεις είναι πολύ γρηγορότερα διαθέσιμες (**στις επόμενες >24 ώρες**). Ένα από τα μεγαλύτερα μειονεκτήματα της ΑΚ του δεύτερου τριμήνου είναι ότι το αποτέλεσμα της οριστικής διάγνωσης είναι συνήθως διαθέσιμο μετά την 17-18η εβδομάδα της κύησης.

Rapid chromosomal preparations are available that give results in **1 to 2 days**, including fluorescent in-situ hybridization (**FISH**) and quantitative fluorescence polymerase chain reaction (**QF-PCR**).



NCBI
The National Center for Biotechnology Information
An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

Rapid test: A rapid test looks for abnormalities on specific chromosomes. This test is almost 100% accurate. A rapid test can identify some chromosomal conditions that cause physical and mental abnormalities. These are:

Down's syndrome: caused by extra chromosome 21

Edward's syndrome: caused by extra chromosome 18

Patau's syndrome: caused by an extra chromosome 13



NCBI

The National Center for Biotechnology

Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

Cases of trisomy 21, 18, 13, triploidies, double trisomies as well as X and Y aneuploidies were correctly diagnosed.

Rapid prenatal diagnosis of common chromosome aneuploidies by QF-PCR. Assessment on 18 000 consecutive clinical samples 

V. Cirigliano , G. Voglino, M.P. Cañadas, A. Marongiu, M. Ejarque, E. Ordoñez, A. Plaja, M. Massobrio, T. Todros, C. Fuster ... [Show more](#)

Molecular Human Reproduction, Volume 10, Issue 11, November 2004, Pages 839–846,

Chromosomal microarray analysis/ανάλυση μικροσυστοιχιών (used for the detection of clinically-significant microdeletions [involving several contiguous genes] or microduplications (too small to be detected by light microscopy), with a high sensitivity for **submicroscopic** aberrations/single gene disorders will not be identified using this technology) can detect chromosomal abnormalities in <2% of patients with a normal karyotype and normal ultrasound examination findings. **Chromosomal microarray analysis (for microdeletions or microduplications)** can detect chromosomal abnormalities in approximately 6% of the fetuses with normal karyotype and structural abnormalities on ultrasound. Hence, all women opting for invasive prenatal diagnostic testing should be offered **chromosomal microarray analysis (microdeletions or microduplications)**.



NCBI

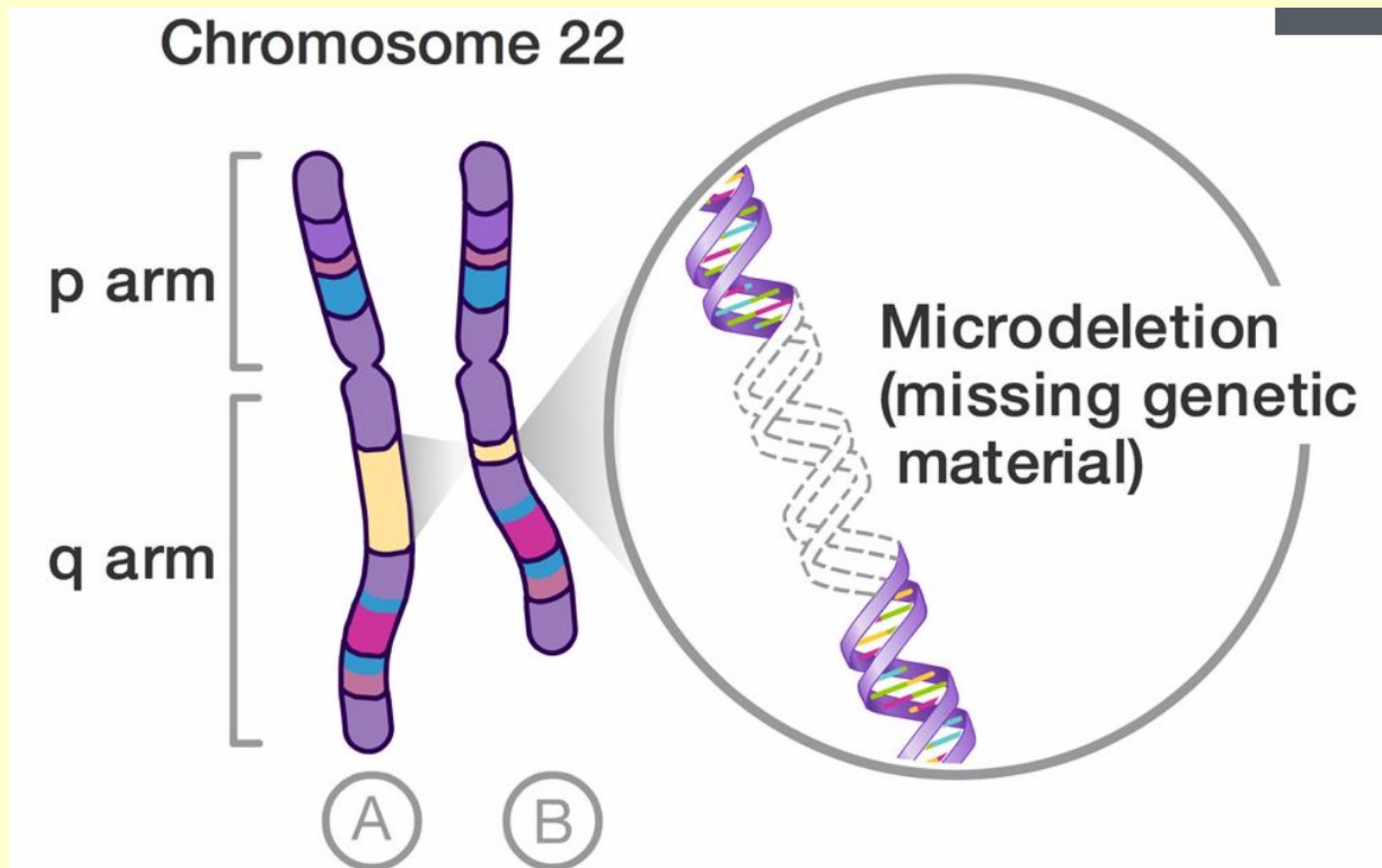
The National Center for Biotechnology

Information

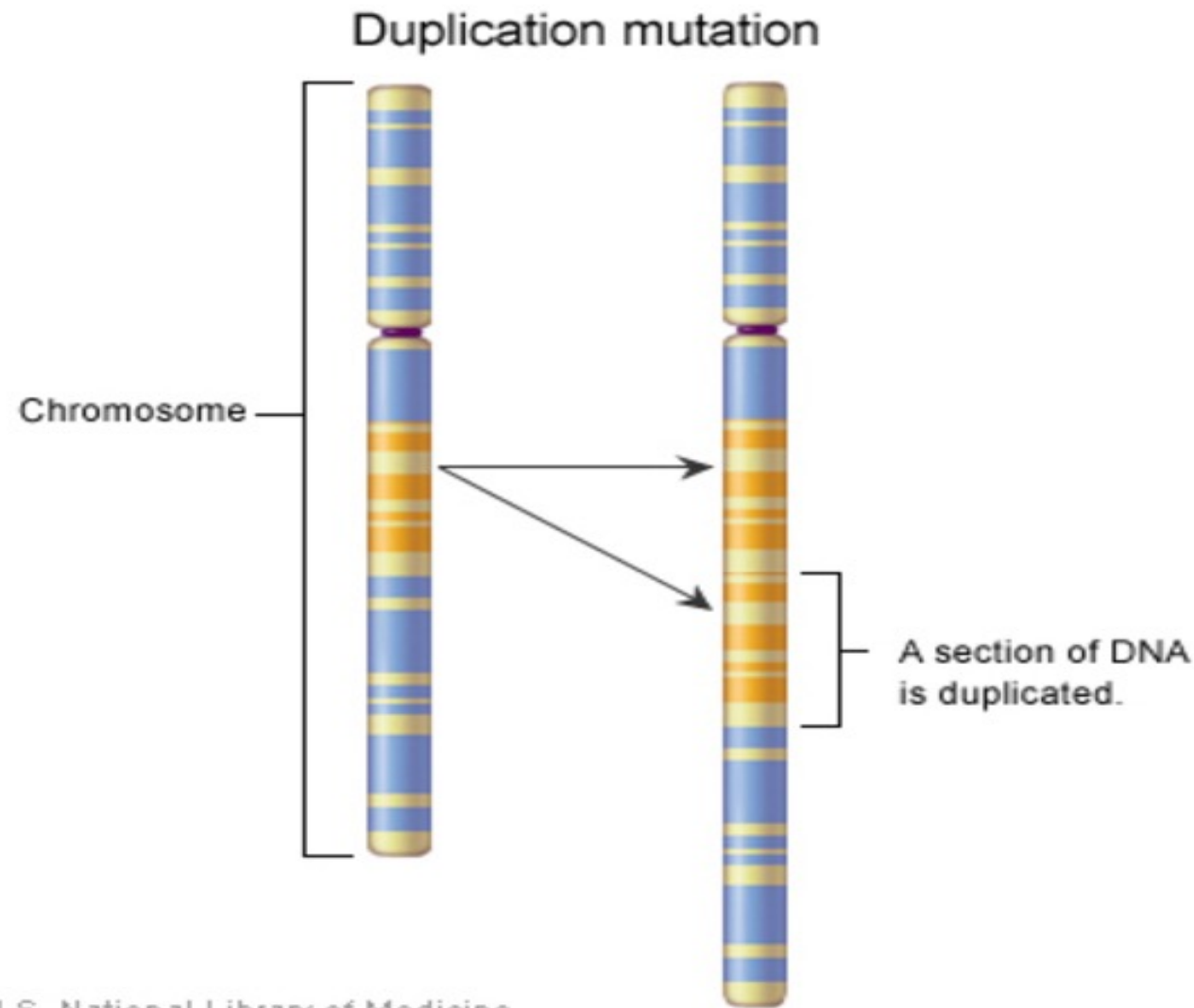
An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

Chromosomal microarray analysis/ανάλυση μικροσυστοιχιών (used for the detection of clinically-significant microdeletions [involving several contiguous genes])



Chromosomal microarray analysis/ανάλυση μικροσυστοιχιών (used for the detection of clinically-significant microduplications (too small to be detected by light microscopy),



Molecular amniotic fluid **testing** helps diagnose **single-gene** conditions, including X-linked, recessive, and dominant conditions. Parental mutation should be known before offering prenatal **molecular testing** (looks for changes in genes) for a fetal diagnosis.



NCBI

The National Center for Biotechnology

Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

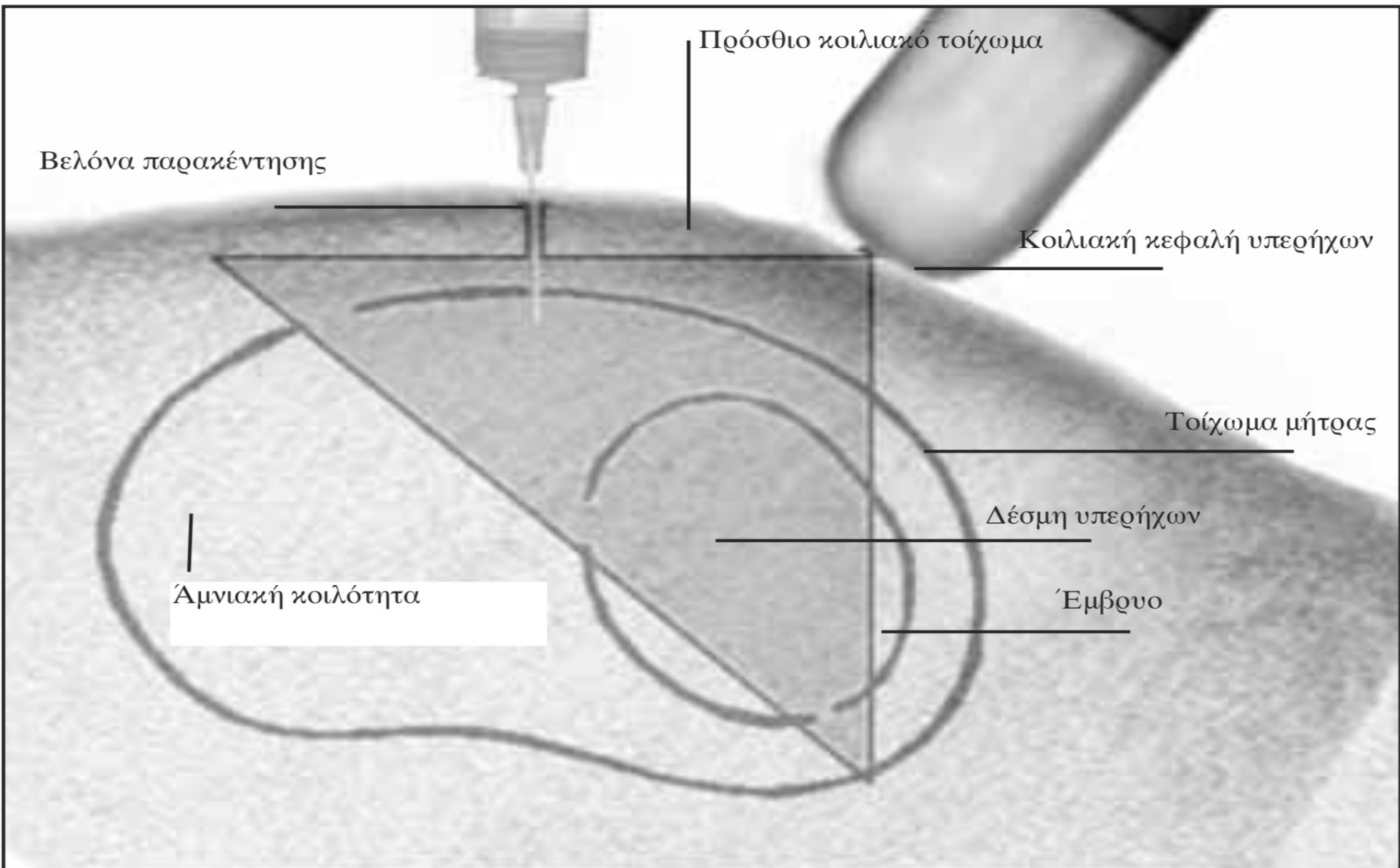
Η ΑΚ, που γίνεται πριν από τις 15 εβδομάδες της κύησης είναι, θεωρητικά, μια εναλλακτική λύση που δίνει γρηγορότερα απαντήσεις αλλά είναι λιγότερο ασφαλής. Γενικότερα, η ΑΚ που γίνεται σε μικρή ηλικία κύησης (**<15 εβδομάδες**) σχετίζεται με **αυξημένο κίνδυνο απώλειας της κύησης, και/ή αποτυχία της καλλιέργειας, και επομένως δεν συστήνεται** (Ιατράκης 2011). Αν είναι απαραίτητη η διάγνωση όσο γίνεται νωρίτερα, τότε προτιμάται η διακοιλιακή (ή διατραχηλική) λήψη τροφοβλάστης αντί της ΑΚ πριν τη 14η εβδομάδα της κύησης (Alfirevic et al 2003).

Amniocentesis for prenatal genetic studies is technically possible at any gestational age after approximately 11 weeks of gestation, but is optimally performed at **15+0** to **17+6 weeks of gestation**. Procedures performed before **15 weeks** (ie, early amniocentesis) are associated with **higher fetal loss and complication rates, including culture failure**, and **should be avoided**.

UpToDate 2022

Οι ΑΚ που γίνονται σε πιο προχωρημένες ηλικίες κύησης μπορεί να δημιουργήσουν πρόβλημα αν προγραμματιστεί τερματισμός της κύησης με βάση τα παθολογικά αποτελέσματα. Ωστόσο, ΑΚ για γενετικό έλεγχο σε πιο προχωρημένες ηλικίες κύησης μπορεί να γίνουν σε ορισμένες περιπτώσεις (όχι συστηματικά!), όπως σε περίπτωση που ανιχνεύονται εμβρυϊκές ανωμαλίες σε προχωρημένη κύηση. Σε αυτές τις περιπτώσεις, οι πληροφορίες της ΑΚ μπορεί να είναι χρήσιμες στη συμβουλευτική και την προετοιμασία των γονέων όπως και στον σχεδιασμό του καλύτερου χρόνου και του τρόπου του τοκετού. Η μέθοδος μπορεί να αποκαλύψει διάφορες χρωμοσωματικές ανωμαλίες, όπως είναι το σύνδρομο Down, το σύνδρομο Turner και διάφορα μωσαϊκά.

Later second-trimester procedures are safe but can be problematic if termination of pregnancy is planned based upon abnormal results. Late second- and third-trimester procedures for genetic studies are performed in some cases, such as when fetal abnormalities are discovered late in gestation, because the information can be useful for counseling and preparing parents, as well as for planning the optimal time, route, and site of delivery.



Εικόνα 31.1. Σχηματική απεικόνιση αμνιοπαρακέντησης (μη πραγματικές διαστάσεις).

Πίνακας 31.1. Παραδείγματα κληρονομικών μεταβολικών διαταραχών που μπορούν να διαγνωστούν προγεννητικά.

Όνομασία πάθησης

Νόσος Tay-Sachs

Γενετική ανωμαλία στο χρωμόσωμα 15. Absence of an enzyme that helps break down fatty substances. These fatty substances build up to toxic levels in the brain & spinal cord & affect the function of the nerve cells.

Νόσος Gaucher

the result of a buildup of fatty substances in certain organs, particularly spleen and liver.

Μεταχρωματική λευκοδυστροφία

Λευκοδυστροφία Krabbe

Γενετικές διαταραχές που επηρεάζουν την ανάπτυξη της μυελίνης που δρα ως μονωτής γύρω από τις νευρικές ίνες

Γαλακτοζαιμία

οφείλεται στην ανεπάρκεια του μεταβολισμού της γαλακτόζης. The GALT gene is located on chromosome 9p13 and provides instructions for making an enzyme for galactose metabolism

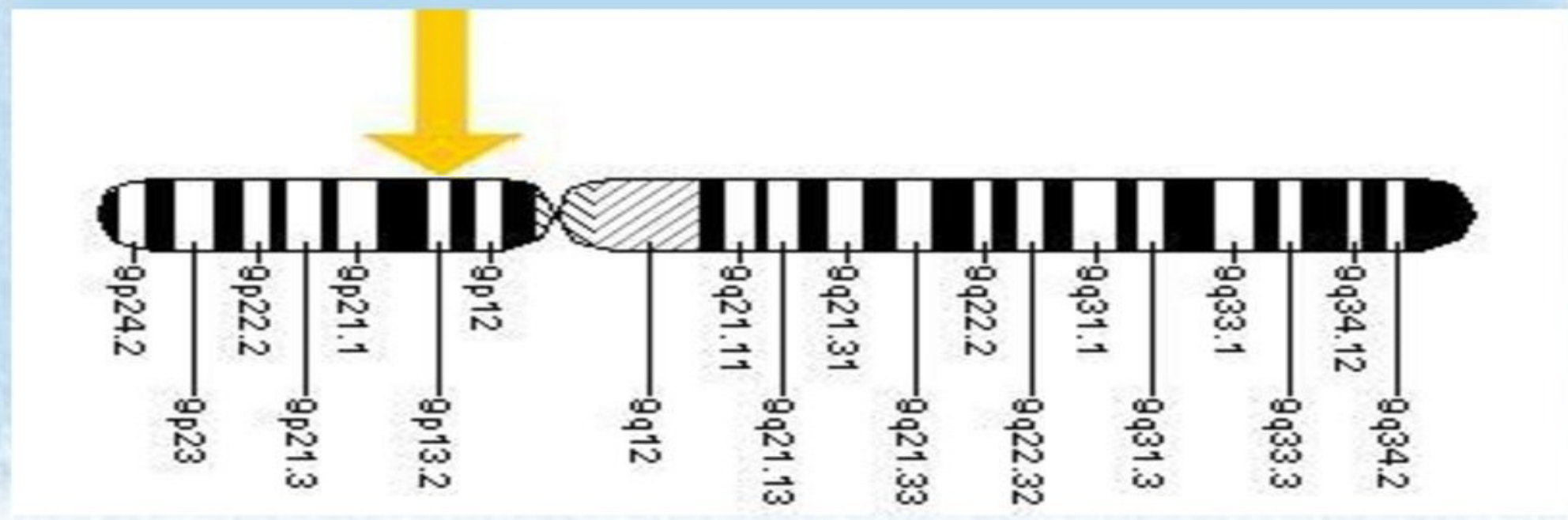
Ομοκυστινουρία

Μεταβολικό νόσημα που προκαλείται από την έλλειψη ενζύμου η οποία εμποδίζει τη μετατροπή της ομοκυστεΐνης σε κυστεΐνη

Cause

The gene that codes for galactose-1-phosphate uridyl transferase (GALT) is located on chromosome 9.

In a family history of **galactosemia**, test by amniocentesis) or chorionic villus sampling.



1. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Υπάρχουν πολλές ενδείξεις για να γίνει ΑΚ, αλλά στις πιο «κλασικές» (συχνά με έλεγχο του εμβρυού **καρυότυπου**) περιλαμβάνονται:

The most common diagnostic indications for obtaining amniotic fluid are **prenatal genetic studies**.

1. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Υπάρχουν πολλές ενδείξεις για να γίνει ΑΚ, αλλά στις πιο «κλασικές» (συχνά με έλεγχο του εμβρυϊκού καρδιότυπου) περιλαμβάνονται: 1) Μεγάλη ηλικία της μητέρας (Sipek et al 2011) για έλεγχο ανευπλοειδίας ([ίσως] η πιο συνηθισμένη), με ηλικιακό όριο τα 35 έτη. Στις ΗΠΑ, συστήνεται ΑΚ (ή λήψη χοριακών λαχνών) στις γυναίκες που θα είναι **≥ 35 ετών** κατά την πιθανή ημερομηνία γέννησης (Russell et al 2011). UptoDate 2022 &

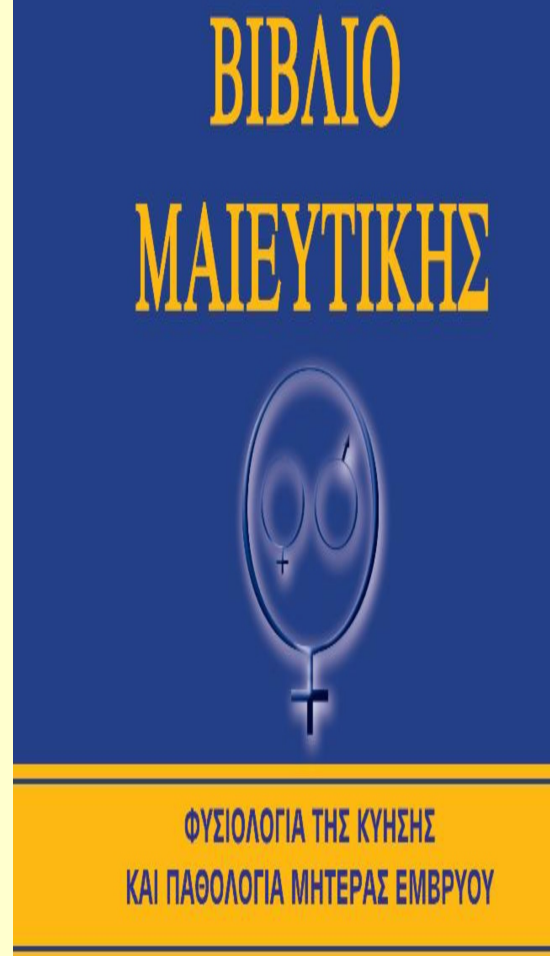


NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.



Περιλαμβάνεται
στο αντίστοιχο
κεφάλαιο

DESMOS DIGITAL

Cell-free DNA in maternal blood is commonly used to screen for the most common autosomal and sex chromosome aneuploidies, and has substantially reduced the number of diagnostic amniocenteses performed for this indication

2) Σε οποιαδήποτε ηλικία της μητέρας αν από τις δοκιμασίες διαλογής του πληθυσμού (**screening**) διαπιστώνεται κίνδυνος ανευπλοειδισμού >1/300 στις δοκιμασίες του πρώτου τριμήνου και **>1/250 στις δοκιμασίες του δεύτερου τριμήνου** (Παπαντωνίου 2008).

Abnormal biochemical **screening** markers (maternal alpha-fetoprotein, human chorionic gonadotropin, unconjugated estriol) in 1st or 2nd trimester



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

Quad screen (**second-trimester prenatal screening**) Medically reviewed by Layan Alrahmani, M.D., Ob-gyn, maternal-fetal medicine specialist | June 12, 2020

Alpha-fetoprotein (AFP), Human chorionic gonadotropin (hCG), Unconjugated estriol (uE3), Inhibin A

Low AFP, low estriol, **high hCG**, and high inhibin A are **associated with a higher risk for Down syndrome**.

You may be told that your results are "normal" or "abnormal" for a particular condition, depending on whether the ratio is below or above a certain cutoff. For example, some genetic **screening** tests use a cutoff of **1 in 250**. So, a result of 1 in 1,200 would be considered normal because the risk that there's a problem is lower than **1 in 250**, and 1 in 100 would be considered abnormal because that risk is higher than **1 in 250**.

3) Μαιευτικό ιστορικό **διαμαρτίας του νευρικού συστήματος** (με δεδομένο ότι ο κίνδυνος επανεμφάνισης μπορεί να φτάσει και το 3%). Κατά την ΑΚ ελέγχεται η τιμή της AFAFP (Amniotic Fluid Alpha Fetoprotein). Επίσης, γίνεται λεπτομερής υπερηχογραφικός έλεγχος της εμβρυϊκής ανατομίας στις 18 έως 20 εβδομάδες της κύησης (Russell et al 2011).

neural tube defects.

UptoDate 2022

CVS cannot detect neural tube defects.

4) Προηγούμενο παιδί με (σπάνια) μεταβολική νόσο, όπως είναι η **φαινυλκετονουρία**, η νόσος Tay-Sachs και η **γαλακτοζαιμία** που αληρονομούνται με **αυτοσωματικό υπολειπόμενο χαρακτήρα** και σχετίζονται με ενζυμικές διαταραχές.

Η **φαινυλκετονουρία** (αυτοσωμική υπολειπόμενη) οφείλεται σε **ανεπάρκεια της υδροξυλάσης της φαινυλαλανίνης** (που μετατρέπει τη φαινυλαλανίνη σε τυροσίνη), με αποτέλεσμα τη συσσώρευση φαινυλαλανίνης, που ασκεί τοξική δράση, ιδίως, στον εγκέφαλο με αποτέλεσμα σοβαρή πνευματική καθυστέρηση.

Η νόσος **Tay-Sachs**, στη συνηθέστερη μορφή της, εκδηλώνεται με ταχεία επιδείνωση των νοητικών και φυσικών ικανοτήτων (καταλήγοντας συνήθως σε θάνατο στην ηλικία των 4 ετών περίπου) λόγω επιζήμιας συσσώρευσης **γαγγλιοσιδών** στα νευρικά κύτταρα του εγκεφάλου με συνέπεια τον πρόωρο θάνατό τους.

Η γαλακτοζαιμία επηρεάζει την ικανότητα μεταβολισμού της γαλακτόζης (που εμφανίζεται με μη ανοχή στο γάλα) και εκδηλώνεται με λήθαργο, εμετό, διάρροια, αδυναμία ανάπτυξης και ίκτερο του βρέφους και αργότερα με διαταραχές του λόγου, νοητική καθυστέρηση, κ.λπ.

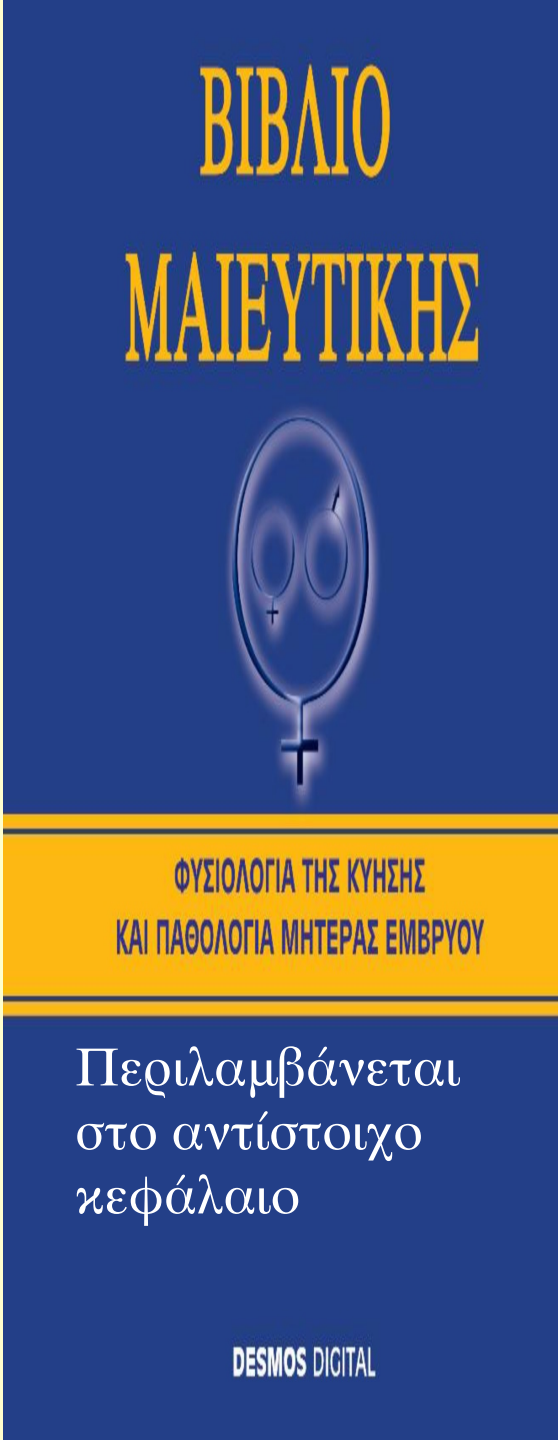
Ο προσδιορισμός της ενζυμικής ανεπάρκειας μπορεί να γίνει στα καλλιεργημένα εμβρυϊκά κύτταρα. Ωστόσο, οι περισσότερες από τις καταστάσεις των μεταβολικών διαταραχών, που κληρονομούνται είναι εξαιρετικά σπάνιες (Symonds & Symonds 2004).

5) Προηγούμενο παιδί με σύνδρομο Down, που είναι πολύ συνηθισμένη ένδειξη (Munim & Ismail 2012), **σύνδρομο Turner** (45XO) ή **σύνδρομο Klinefelter** (47XXY) αν και, στα δύο τελευταία, ο κίνδυνος υποτροπής είναι χαμηλός (Symonds & Symonds 2004).



history of
chromosomal
abnormalities in
previous
pregnancies

- 5) Προηγούμενο παιδί με
- σύνδρομο Down**, που είναι πολύ συνηθισμένη ένδειξη (Munim & Ismail 2012),
- σύνδρομο Turner** (45XO) ή
- σύνδρομο Klinefelter** (47XXY) αν και, στα δύο τελευταία, ο κίνδυνος υποτροπής είναι χαμηλός (Symonds & Symonds 2004).



Cell-free DNA in maternal blood is commonly used to screen for the most common autosomal and sex chromosome aneuploidies, and has substantially reduced the number of diagnostic amniocenteses performed for this indication

6) Χρωμοσωμικές ανωμαλίες των γονέων (γενικά).

7) Σε νοσήματα που συνδέονται με το **X χρωμόσωμα** σε γυναίκα που είναι πιθανός φορέας (Symonds & Symonds 2004).

Hemophilia is a sex-linked recessive disorder. **The abnormal gene responsible for hemophilia is carried on the X chromosome**

8) Οικογενειακό ιστορικό χρωμοσωμικών ανωμαλιών ή γενετικών νόσων (όπως η αιμοφιλία).

Abnormal parental karyotype



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

9) Γενικότερα, στην προγεννητική διάγνωση κληρονομούμενων νοσημάτων με ανάλυση του DNA.

10) Προγεννητική διάγνωση **συγγενών λοιμώξεων**.

Other indications include, but are not limited to, evaluation of the **fetus for infection**.

Diagnosis of **Fetal Infections**

It can assist in diagnosing TORCH infections.

CMV

Parvovirus

Toxoplasma Gondii



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

**11) Παθολογικά ευρήματα στον
υπερηχογραφικό έλεγχο
(αυξημένη αυχενική διαφάνεια
κ.λπ.)**

12) Εξαιρετικά αυξημένη ανησυχία
των γονέων για την κύηση και

13) Επιθυμία των γονέων για
αμνιοπαρακέντηση (τα δύο
τελευταία προαιρετικά για τον
γιατρό!).

**Ultrasound detection of an
abnormality or soft tissue
markers (Nuchal
translucency, nasal bone
hypoplasia, etc.)**



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

- 12) Εξαιρετικά αυξημένη ανησυχία των γονέων για την κύηση και
- 13) **Επιθυμία των γονέων για αμνιοπαρακέντηση (τα δύο τελευταία προαιρετικά για τον γιατρό!).**

According to the International Society of Ultrasound in Obstetrics and Gynecology (ISUOG), invasive prenatal diagnostic testing (IPDT) is not justified based solely on maternal request... Giovannopoulou et al. *Medicina* 2022, 58, 1472

degree of hemolytic anemia, blood or platelet type, hemoglobinopathy

ΑΚ μπορεί να γίνει, επίσης, για την εκτίμηση της **πνευμονικής ωριμότητας του εμβρύου** (*σπάνια σήμερα*).

Fetal Lung Maturation (L/S ratio)

Performed in the third trimester of pregnancy.



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

Assessment of fetal lung maturity, which used to be a common indication for amniocentesis, is now rarely performed.

UpToDate 2022

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι το κεφάλαιο
αναφέρεται στις
διαγνωστικές
εφαρμογές της μεθόδου

DESMOS DIGITAL

Amniocentesis is also performed as a **therapeutic procedure** to remove excess amniotic fluid, such as in symptomatic polyhydramnios or twin-twin transfusion syndrome, to reduce volume and pressure of amniotic fluid in cases of prolapsed fetal membranes in the second trimester to facilitate placement of a physical examination-indicated cerclage. This procedure is termed amnioreduction and is **discussed separately**.

degree of hemolytic anemia,
blood or platelet type,
hemoglobinopathy



**Assessment of Severity of Rh Isoimmunisation
Assessment of Bilirubin Levels in Amniotic Fluid and Grade of the Severity of Isoimmunisation**

Recently non-invasive tests, including the **middle cerebral artery Doppler**, have gained more importance. It is usually done in the third trimester of pregnancy.



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

degree of hemolytic anemia,
blood or platelet **type**,
hemoglobinopathy



> *Obstet Gynecol.* 1996 Mar;87(3):419-22. doi: 10.1016/0029-7844(95)00443-2.

Prenatal diagnosis of the RhD fetal blood type on amniotic fluid by polymerase chain reaction

I B Van Den Veyver ¹, S B Subramanian, K M Hudson, J Werch, K J Moise Jr, M R Hughes

2. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Ορισμένες γνώσεις μαιευτικής υπερηχογραφίας είναι απαραίτητες για εκείνον που πρόκειται να εκτελέσει την επέμβαση. Συνηθισμένη πρακτική (όχι δεσμευτική) είναι αρχικά η υπερηχογραφική εξέταση με επιμήκεις τομές της μήτρας που δεν απέχουν πολύ μεταξύ τους (κινώντας την κεφαλή των υπερήχων από την ηβική σύμφυση έως τον ομφαλό) και παρόμοια εξέταση με εγκάρσιες τομές. Πριν την ΑΚ, ελέγχεται υπερηχογραφικά η ποσότητα του αμνιακού υγρού και η κατανομή του, η ανατομία του εμβρύου, η θέση του **πλακούντα** και η είσοδος του ομφαλίου λώρου.

If a **transplacental** approach is required, options include traversing the **placenta** or delaying the procedure by one week to allow the greater intrauterine volume with advancing gestation to potentially create a **placenta**-free window.

Με τον τρόπο αυτό εκτιμάται το βάθος στο οποίο θα προχωρήσει η βελόνα και **αποφεύγονται, κατά την επέμβαση, χώροι με τμήματα του εμβρύου ή του πλακούντα**. Ο έλεγχος της ανατομίας του εμβρύου (και κυρίως αν γίνεται τότε για πρώτη φορά) μπορεί να κάνει περιττή την ΑΚ αν διαγνώσει σοβαρή εμβρυϊκή ανωμαλία (π.χ. ανεγκεφαλία).



If a transplacental approach is required, options include traversing the placenta or **delaying the procedure by one week to allow the greater intrauterine volume with advancing gestation to potentially create a placenta-free window. UpToDate 2022**

Transplacental entry is strictly avoided in cases of alloimmunization or infections to the mother, like human immunodeficiency virus (HIV), hepatitis B virus (HBV), or hepatitis C virus (HCV)

NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.

2. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

Ορισμένες γνώσεις μαιευτικής υπερηχογραφίας είναι απαραίτητες για εκείνον που πρόκειται να εκτελέσει την επέμβαση. Συνηθισμένη πρακτική (όχι δεσμευτική) είναι αρχικά η υπερηχογραφική εξέταση με επιμήκεις τομές της μήτρας που δεν απέχουν πολύ μεταξύ τους (κινώντας την κεφαλή των υπερήχων από την ηβική σύμφυση έως τον ομφαλό) και παρόμοια εξέταση με εγκάρσιες τομές. Πριν την ΑΚ, ελέγχεται υπερηχογραφικά η ποσότητα του αμνιακού υγρού και η κατανομή του, η ανατομία του εμβρύου, **η θέση του πλακούντα** και η είσοδος του ομφαλίου λώρου.

If the first option is chosen, the needle should be directed through **the thinnest portion of the placenta**.

Μετά την επιλογή του κατάλληλου σημείου στο πρόσθιο κοιλιακό τοίχωμα της εγκύου, **γίνεται καθαρισμός του δέρματος με αντισηπτικό διάλυμα γύρω από την ευρύτερη περιοχή αυτού του σημείου**. Χωρίς τοπική αναισθησία και υπό συνεχή υπερηχογραφική παρακολούθηση, εισάγεται με ταχεία κίνηση (για ευκολότερη εισαγωγή) βελόνα (οσφυονωτιαίας) παρακέντησης με στειλεό (ενδεικτικά 20-22 gauge [G] και μήκος έως 20 cm) μέσα στην αμνιακή κοιλότητα (Εικόνα 31.1), στο προκαθορισμένο βάθος (που μπορεί να βοηθηθεί και με ειδικό στοπ της βελόνας). Υποστηρίχτηκε ότι η ΑΚ με βελόνα 20 G σχετίζεται με μαρότερο κίνδυνο ενδομητρικής αιμορραγίας σε περίπτωση διαπλακουντιακής προσπέλασης και επιτρέπει την ταχύτερη αναρρόφηση του υγρού, σε σύγκριση με τη βελόνα 22 G (Athanasiadis et al 2009).

The maternal abdomen is prepared with an antiseptic solution and draped. **It is prudent to prepare a larger area of maternal abdomen than the site identified for needle insertion** since fetal movements may change the location of the optimal pocket of fluid.

Μετά την επιλογή του κατάλληλου σημείου στο πρόσθιο κοιλιακό τοίχωμα της εγκύου, γίνεται καθαρισμός του δέρματος με αντισηπτικό διάλυμα γύρω από την ευρύτερη περιοχή αυτού του σημείου. **Χωρίς τοπική αναισθησία** και υπό συνεχή υπερηχογραφική παρακολούθηση, εισάγεται με ταχεία κίνηση (για ευκολότερη εισαγωγή) βελόνα (οσφυονωτιαίας) παρακέντησης με στειλεό (ενδεικτικά 20-22 gauge [G] και μήκος έως 15 cm) μέσα στην αμνιακή κοιλότητα (Εικόνα 31.1), στο προκαθορισμένο βάθος (που μπορεί να βοηθηθεί και με ειδικό στοπ της βελόνας). Υποστηρίχτηκε ότι η ΑΚ με βελόνα 20 G σχετίζεται με μαρότερο κίνδυνο ενδομητρικής αιμορραγίας σε περίπτωση διαπλακουντιακής προσπέλασης και επιτρέπει την ταχύτερη αναρρόφηση του υγρού, σε σύγκριση με τη βελόνα 22 G (Athanasiadis et al 2009).

Local anesthesia is optional and usually **unnecessary**, as **most patients have no or mild discomfort**, **administration of anesthetic is itself somewhat painful**, and **no intervention has been proven to reduce this discomfort**

Μετά την επιλογή του κατάλληλου σημείου στο πρόσθιο κοιλιακό τοίχωμα της εγκύου, γίνεται καθαρισμός του δέρματος με αντισηπτικό διάλυμα γύρω από την ευρύτερη περιοχή αυτού του σημείου. **Χωρίς τοπική αναισθησία** και υπό συνεχή υπερηχογραφική παρακολούθηση, εισάγεται με ταχεία κίνηση (για ευκολότερη εισαγωγή) βελόνα (οσφυονωτιαίας) παρακέντησης με στειλεό (ενδεικτικά 20-22 gauge [G] και μήκος έως 15 cm) μέσα στην αμνιακή κοιλότητα (Εικόνα 31.1), στο προκαθορισμένο βάθος (που μπορεί να βοηθηθεί και με ειδικό στοπ της βελόνας). Υποστηρίχτηκε ότι η ΑΚ με βελόνα 20 G σχετίζεται με μικρότερο κίνδυνο ενδομητρικής αιμορραγίας σε περίπτωση διαπλακουντιακής προσπέλασης και επιτρέπει την ταχύτερη αναρρόφηση του υγρού, σε σύγκριση με τη βελόνα 22 G (Athanasiadis et al 2009).

When our patients request anesthesia, we tell them that amniocentesis is associated with two moments of discomfort, one at skin insertion and the other when **the needle crosses the uterine muscle**; local anesthesia **may** relieve the former sensation, but **is ineffective for the latter**

Μετά την επιλογή του κατάλληλου σημείου στο πρόσθιο κοιλιακό τοίχωμα της εγκύου, γίνεται καθαρισμός του δέρματος με αντισηπτικό διάλυμα γύρω από την ευρύτερη περιοχή αυτού του σημείου. Χωρίς τοπική αναισθησία και υπό συνεχή υπερηχογραφική παρακολούθηση, εισάγεται με ταχεία κίνηση (για ευκολότερη εισαγωγή) βελόνα (οσφυονωτιαίας) παρακέντησης με στειλεό (ενδεικτικά 20-22 gauge [G] **και μήκος έως 15 cm**) μέσα στην αμνιακή κοιλότητα (Εικόνα 31.1), στο προκαθορισμένο βάθος (που μπορεί να βοηθηθεί και με ειδικό στοπ της βελόνας). Υποστηρίχτηκε ότι η AK με βελόνα 20 G σχετίζεται με μικρότερο κίνδυνο ενδομητρικής αιμορραγίας σε περίπτωση διαπλακουντιακής προσπέλασης και επιτρέπει την ταχύτερη αναρρόφηση του υγρού, σε σύγκριση με τη βελόνα 22 G (Athanasiadis et al 2009).

The standard length of a spinal needle is <9 cm, but longer needles are available (15 cm).

The length of the needle should take into account the thickness of the maternal abdominal wall, location of the target pocket of fluid...

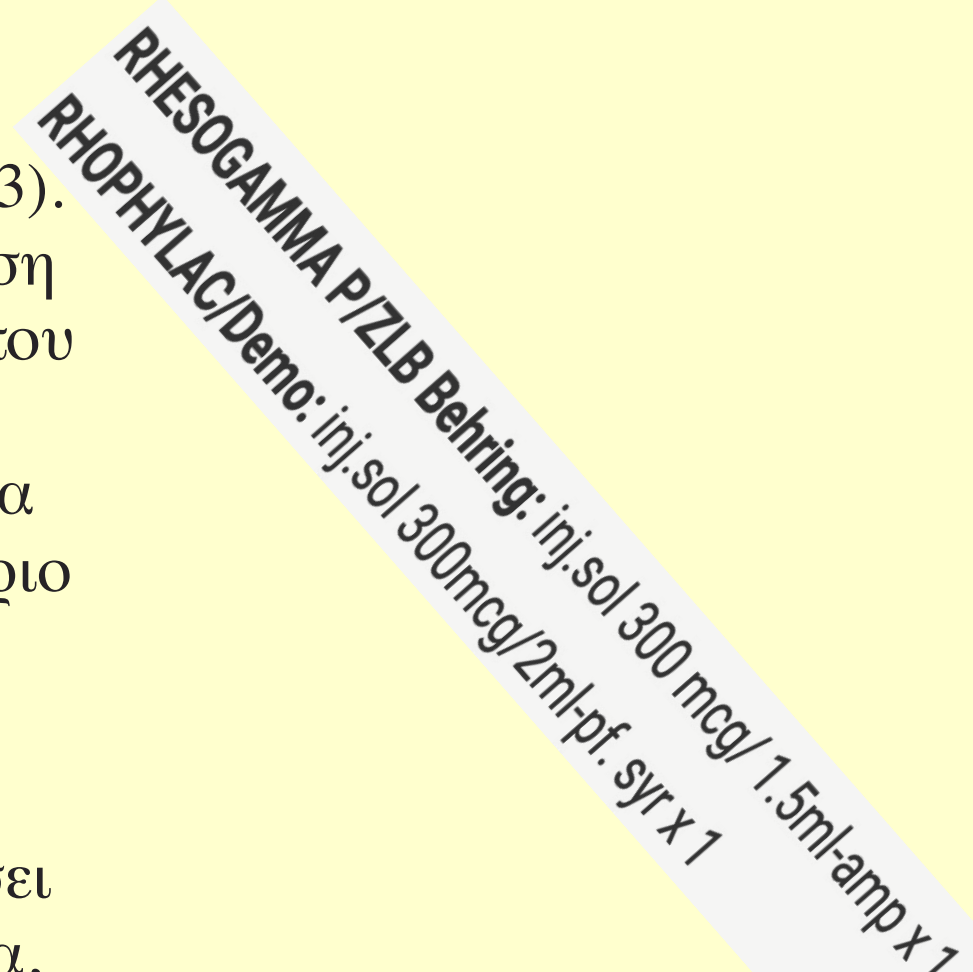
Αν το έμβρυο έλθει σε άμεση επαφή με τη βελόνα συνήθως κινείται για να αποφύγει τον τραυματισμό. **Η υπερηχογραφική καθοδήγηση της βελόνας παρακέντησης κάνει την επέμβαση πολύ ασφαλή και επιτυχή σχεδόν στο σύνολο των περιπτώσεων.** Αν όλα είναι ικανοποιητικά μέχρι εκείνο το σημείο της επέμβασης, ο στειλεός αφαιρείται από το εσωτερικό της βελόνας και με σύριγγα που προσαρμόζεται στο άκρο της βελόνας γίνεται αναρρόφηση συνήθως 20 κυβικών εκατοστών αμνιακού υγρού. Η ανεπαρκής ποσότητα του αμνιακού υγρού μπορεί να δημουργήσει προβλήματα στη μελέτη του. Μετά την αναρρόφηση, αφαιρείται η βελόνα.

The use of concurrent ultrasound guidance rather than pre-amniocentesis ultrasound evaluation has not been associated with a reduced rate of fetal losses in controlled studies. Nevertheless, **we believe ultrasonographic monitoring with continuous visualization of the needle should be performed throughout the procedure** to avoid direct fetal injury (see below) and to reduce the number of punctures and the incidence of bloody fluid

Σε ύπαρξη δίδυμης κύησης με δύο σάκους γίνεται χωριστή λήψη του αμνιακού υγρού με δύο βελόνες. Σε κάθε περίπτωση, ακολουθεί υπερηχογραφικός έλεγχος της καρδιακής λειτουργίας του/των εμβρύου/ων που πιστοποιεί την καλή κατάσταση του/τους μετά την επέμβαση (Ιατράκης 2013).

Most operators perform separate procedures on each sac for genetic studies of multiple gestations, using separate and sequential insertion of a new needle for each amniotic cavity.

Συνηθισμένη πρακτική (αν και ποικίλει) είναι η ανάπαυση της εγκύου την ημέρα της επέμβασης και την επόμενη. Στις Rh (-) έγκυες (και εφόσον ο σύντροφος είναι Rh+) χορηγείται **αντί-D-σφαιρίνη** για την πρόληψη ευαισθητοποίησης (Fung et al 2003). Η πιθανότητα ευαισθητοποίησης χωρίς τη χορήγηση της σφαιρίνης είναι μεγαλύτερη στις περιπτώσεις που έγινε τραυματισμός του πλακούντα (όπως σε διαπλακουντιακή δίοδο της βελόνας). Προβλήματα με τη μελέτη του αμνιακού υγρού από το εργαστήριο γενετικής, μπορεί να προκύψουν στις περιπτώσεις ανάμιξής του με ούρα (παρακέντηση ουροδόχου κύστης) ή αίμα και σε ύπαρξη μωσαϊ- κισμού. Η αποφυγή του πλακούντα κατά την ΑΚ θα εμποδίσει την ανάμιξη του αμνιακού υγρού με εμβρυϊκό αίμα, που θα αυξήσει ψευδώς την AFP, η μελέτη της οποίας γίνεται σε μαιευτικό ιστορικό βλαβών του νευρικού συστήματος (Russell et al 2011).



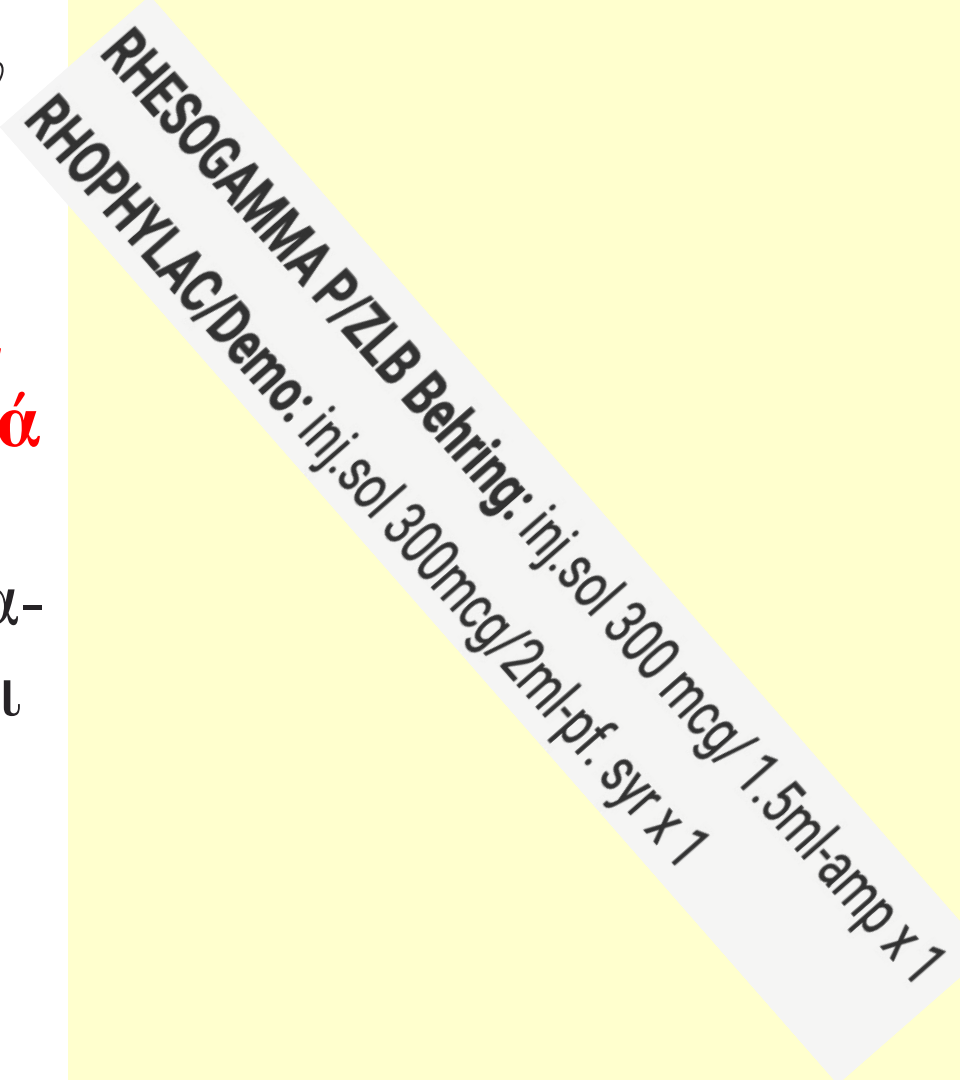
3. ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ

Η ΑΚ είναι εξέταση ρουτίνας σε οργανωμένα κέντρα προγεννητικού ελέγχου, όπως και οι σχετικές αναλύσεις του αμνιακού υγρού, αλλά δεν παύει να είναι μια επεμβατική μέθοδος (Poutamo et al 2003). Επομένως, πριν την εκτέλεση της επέμβασης πρέπει να γίνει **ενημέρωση της εγκύου για τους μικρούς σχετικά κινδύνους από την επέμβαση** (που μπορεί να είναι αυξημένοι σε συστολές του μυομητρίου, προηγούμενη κολπική αιμόρραια, διαταραχές πηκτικότητας της μητέρας, ολιγάμνιο κ.λπ.).

Επιπλοκές που σπάνια μπορεί να παρατηρηθούν, σε σύντομο χρονικό διάστημα από την επέμβαση, είναι οι συστολές του μυομητρίου, η κολπική αιμόρραια, η **αμνιονίτιδα** και η **διαρροή αμνιακού υγρού**[‘] με πιθανή κατάληξη την αυτόματη έκτρωση (κάτω από 0,5%). Κατά τη μελέτη παλαιότερων κυρίως ερευνητικών εργασιών, που αφορούσαν το ποσοστό αποβολών, θα πρέπει να ληφθεί υπόψη ότι οι περισσότερες από τις γυναίκες που υποβάλλονται σε ΑΚ ανήκουν σε κυήσεις υψηλού κινδύνου και επομένως έχουν μεγαλύτερο κίνδυνο αυτόματων εκτρώσεων.

Ο κίνδυνος εμβρυϊκής απώλειας σχετίστηκε παλαιότερα με τη διάμετρο της βελόνης παρακέντησης. Αν η **διαρροή του αμνιακού υγρού είναι μεγάλη θα καταλήξει σε ολιγάμνιο, που σε συνέχιση της κύησης μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρότατες δυσμορφίες και υποπλασία των πνευμόνων του εμβρύου**. Κάποιες μελέτες συσχέτισαν τη μέθοδο με αυξημένη πιθανότητα πρόωρου τοκετού (Medda et al 2003). Ωστόσο, ακόμα και σε γυναίκες με ινομυώματα της μήτρας, η αμνιοπαρακέντηση του δευτέρου τριμήνου δεν φάνηκε να έχει κάποια πρόσθετη δυσμενή επίδραση στην πιθανότητα πρόωρου τοκετού (Buyukkurt et al 2010).

Σε Rh αρνητικές γυναίκες, ο κίνδυνος ευαισθητοποίησης είναι μικρότερος από 3% και εξαρτάται από το πόσο «τραυματική» ήταν η επέμβαση, που επηρεάζεται από την τεχνική και τη θέση του πλακούντα. **Γενικά πάντως, η χορήγηση αντι-D σφαιρίνης μετά από αμνιοπαρακέντηση θεωρείται απαραίτητη (Chen et al 2002).** Αν η αμνιοπαρακέντηση γίνει σε προχωρημένη κύηση και αναμένεται σύντομα τοκετός, η χορήγηση αντι-D σφαιρίνης μπορεί να αναβληθεί για να γίνει μετά τον τοκετό αν το νεογνό είναι Rh (+) (Chan & Winkle 2002).



Γενικά, ο κίνδυνος μετάδοσης της ηπατίτιδας B στο έμβρυο στη διάρκεια της ΑΚ φαίνεται να είναι μικρός, αλλά μπορεί να είναι αυξημένος σε γυναίκες με θετικό HBeAg. Ο κίνδυνος μετάδοσης HCV δεν έχει εκτιμηθεί επαρκώς. **Η μέθοδος φαίνεται ασφαλής σε HIV λοίμωξη αν γίνεται κάτω από υψηλής δραστικότητας αντιυγή θεραπεία, με χαμηλό υψό φορτίο και με αποφυγή της διαπλακουντιακής διόδου.** Η τελευταία πρέπει να αποφεύγεται σε κάθε περίπτωση (Lopez & Coll 2010).

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι **DESMOS DIGITAL**

Giovannopoulou et al. *Medicina* 2022, 58, 1472

	NSGC	ACOG-SMFM	ISUOG	HGSA-RANZCOG	RCOG
Issued	2013	2016	2016	2018	2021
Antibiotics	Not discussed	Not discussed	Antibiotic prophylaxis not recommended.	Not discussed	Consider antibiotic therapy in cases of purulent or cloudy amniotic aspirate or in the presence of clinical chorioamnionitis.

National Society
of Genetic
Counselors

Society for
Maternal-Fetal
Medicine

International Society of
Ultrasound in Obstetrics and
Gynecology

Human Genetics Society
of Australasia (Australia,
New Zealand and some
neighbouring islands in
the Pacific Ocean) and
the Royal Australian and
New Zealand College of
Obstetricians and
Gynaecologists

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

The **efficacy of prophylactic antibiotics** for reducing procedure-related pregnancy loss **has NOT been evaluated extensively.**

UpToDate 2022

Periprocedural management regarding...use of...antibiotics are either **inconsistent or insufficiently addressed.**

Giovannopoulou et al.
Medicina 2022, 58, 1472

PRENATAL DIAGNOSIS

Prenat Diagn 2009; **29**: 606–612.

Published online 17 March 2009 in Wiley InterScience
(www.interscience.wiley.com) DOI: 10.1002/pd.2256

What is an open trial?

...both investigators and trial participants are fully aware of which treatment group the participants are in and what treatments are assigned to them

Antibiotic Prophylaxis before second-trimester Genetic Amniocentesis (APGA): a single-centre open randomised controlled trial

Claudio Giorlandino¹*, Pietro Cignini¹, Marco Cini², Cristiana Brizzi¹, Ornella Carcioppolo¹,

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

One trial randomly assigned almost 34,500 patients to receive either azithromycin 500 mg daily for three days **before** amniocentesis or no antibiotic therapy (azithromycin during pregnancy is safe, does not have teratogenic effects, and is effective against a wide range of microbes). **There were significantly fewer fetal losses in the four weeks after the procedure in the prophylaxis group than in the control group** (0.03 versus <0.3%, relative risk [RR] 0.1, 95% CI 0.05-<0.3) (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009).



It is unlikely that the conclusions from the trial will change the standard of care, which is **not to use antibiotic prophylaxis prior to amniocentesis.**

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

Rupture of membranes prior to 37 weeks of gestation occurred less often in the prophylaxis group (0.06 versus 1.12%, RR 0.06, 95% CI 0.03-0.10) (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009).



It is unlikely that the conclusions from the trial will change the standard of care, which is **not** to use **antibiotic prophylaxis** prior to amniocentesis.

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

1. Lack of follow-up until delivery
2. Unusually high rate of membrane rupture within four weeks of the procedure
3. Unusually high rate of fetal death after membrane rupture (<15%) in the control group
4. A single operator performed all procedures

It is unlikely that the conclusions from the trial will change the standard of care, which is **not** to use **antibiotic prophylaxis** prior to amniocentesis.

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ

ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

1. **Lack of follow-up until delivery**
 2. Unusually high rate of membrane rupture within four weeks of the procedure
 3. Unusually high rate of fetal death after membrane rupture (<15%) in the control group
 4. A single operator performed all procedures
- UpToDate 2022



1. We strongly believed that **a follow-up till birth was not suggested because it would introduce a huge bias related to other prognostic factors** which differed from the short-term effect of amniocentesis.
(Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

1. Lack of follow-up until delivery
 2. Unusually high rate of membrane rupture **within four weeks of the procedure**
 3. Unusually high rate of fetal death after membrane rupture (<15%) in the control group
 4. A single operator performed all procedures
- UpToDate 2022

2. We chose a **follow-up period of 4 weeks** because other authors reported the same follow-up period (Tabor et al., 1986; Johnson et al., 1999; Perni et al., 2004; Eddleman et al., 2006). (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

1. Lack of follow-up until delivery
2. Unusually high rate of membrane rupture within four weeks of the procedure
3. Unusually high rate of **fetal death** after membrane rupture (<15%) in the control group
4. A single operator performed all procedures
UpToDate 2022

3. In our series the stratification by gestational age showed that **antibiotics reduced the rate of foetal death between 16 and 18 weeks of gestational age.**

Before 16 weeks of gestation, antibiotics reduced the rates of preterm premature rupture of membranes but not foetal death. After 18 weeks of gestation no treatment effect was recorded either for foetal death or preterm premature rupture.

(Giorlandino et al.
Prenat Diagn. 2009)

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ

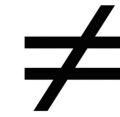


ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

1. Lack of follow-up until delivery
2. Unusually high rate of membrane rupture within four weeks of the procedure
3. Unusually high rate of fetal death after membrane rupture (<15%) in the control group
4. A **single operator** performed all procedures
UpToDate 2022



4. **It was imperative to eliminate any bias and to administer the study in only one centre by only one operator.**

(Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

Antibiotic prophylaxis before amniocentesis: a proven and effective method to preserve fetal life

1. The biggest randomized controlled trial (RCT) ever performed in prenatal diagnosis, designed accurately to eliminate all possible confounders and to concentrate the results exclusively on a unique variable: the antibiotic.
2. The strength of the study and its general validity is based on the fact that all possible confounders were eliminated, leaving only the antibiotic prophylaxis to ‘make a difference’ between the two groups tested.
3. It seems improbable that such a big difference between the two groups in terms of abortions would not be confirmed (even if in different proportions) in other centers.
4. It was imperative to eliminate any bias and to administer the study in only one centre by only one operator. (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)



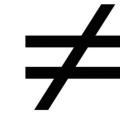
It is unlikely
that the
conclusions
from the trial
will change
the standard of
care, which is
not to use
antibiotic
prophylaxis
prior to
amniocentesis.

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι



We are aware that, giving the highest clinical evidence of this trial (Recommendation A), there will be inevitable worldwide consequences in the clinical guidelines, ethical and medico-legal practice. However, this is the price to pay to reduce abortion and pPROM after the amniocentesis (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)

It is unlikely that the conclusions from the trial will change the standard of care, which is not to use antibiotic prophylaxis prior to amniocentesis.

ΒΙΒΛΙΟ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ



ΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑ ΤΗΣ ΚΥΗΣΗΣ
ΚΑΙ ΠΑΘΟΛΟΓΙΑ ΜΗΤΕΡΑΣ ΕΜΒΡΥΟΥ

Δεν περιλαμβάνεται
διότι

DESMOS DIGITAL

Antibiotic prophylaxis before amniocentesis: a proven and effective method to preserve fetal life

As yet reported in the paper no bedrest was suggested, patient may resume all normal activities, **deferring heavy work, strenuous exercise and sexual activity for 3 days** (Giorlandino et al. Prenat Diagn. 2009)



Limitation of physical or sexual activity after the procedure is unnecessary.

UpToDate
2022

Prophylactic antibiotics are not required.



NCBI

The National Center for Biotechnology Information

An official website of the United States government

Last Update: September 9, 2022.