

## Almen praksis Før uge 12

**Svangerskabsjournal**  
optages ved 1. gravidetsbesøg  
i almen praksis

**Etniske rødder i hæmoglobinopatiområde?**

- Afrika
- Afroamerikanere
- Nordlige middelhavslande\*
- Mellemøsten
- Indiske subkontinent
- Kina
- Sydøstasien

Nej

Ikke behov for screening

Ja

**Gravide kvinde**  
screenes for hæmoglobinopati

Normal  
undersøgelse

Screening afsluttet

Betydende hæmoglobinopati hos gravid

Har barnets far etniske rødder i  
hæmoglobinopatiområde?

Nej

Ikke risiko for alvorlig  
hæmoglobinopati hos barn

Ja

**Barnets far**  
screenes for hæmoglobinopati

Normal  
undersøgelse

Begge forældre bærer betydende hæmoglobinopati

## Obstetrisk afdeling Tidligst muligt

**Henvisning**  
Obstetrisk afdeling mhp genetisk  
rådgivning

**Tilbydes**  
Prænatal diagnostik  
(CVS = chorion villus-biopsi)

Ikke homozygot  
hæmoglobinopati

Ikke risiko for alvorlig  
hæmoglobinopati i **aktuelle**  
graviditet

Homozygot hæmoglobinopati hos foster

**Tilbydes**  
Provokeret abort

**Tilbydes**  
Prænatal eller  
præimplantations test ved  
fremtidige graviditeter

*\*Hvis kun thalassæmi er relevant (den europæiske del af Middelhavsområdet og Tyrkiet), kan screeningen eventuelt initialt foretages ved erythrocyt middelcellevolumen (MCV) eller MCH (middelcelle hæmoglobin). Såfremt disse er lave, skal patienten udredes med hæmoglobintypning.*