

KORPUS CALLOZUM AGENEZİSİ VE VERMİYAN HİPOPLAZİ OLAN FETÜSTE GENİŞ İT: OLGU SUNUMU

Mucize Eriç Özdemir, Oya Demirci, Güher Bolat

Sağlık Bilimleri Üniversitesi

Zeynep Kamil Kadın ve Çocuk Hastalıkları Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Perinatoloji Kliniği

Olgu

- 23 yaşı
- G2P1
- Tıbbi ve aile öyküsünde özellik yok.
- Gebelik haftası: 11+5
- Ultrason endikasyonu: İlk trimester taraması

Ultrason Bulguları

- CRL: 48 mm
- NT: 1 mm
- İT: 3.5 mm
- CM: 1.3 mm
- Trizomi 21 için kombine risk 1/72967

Intrakraniyal Saydamlık



17. Haftada LV



Yönetim

- Genetik danışma önerildi.
- Aile invaziv girişimi kabul etmedi.
- TORCH panelinde özellik yoktu.

19. Haftada CSP yokluđu



“Anahtar deliđi” bulgusu



- 22. haftada yapılan ultrasonografide korpus kallozum agenezisi ve vermiyan hipoplazi saptandı.
- Ek organ anomalisine rastlanmadı.
- Gebe perinatoloji ünitesinde takibe alındı.
- 28. gebelik haftasına ulaştı.

Intrakranial Saydamlık

- Dördüncü ventrikül
- Beyin sapı ile koroid pleksus arasında
- NT kesitinde 11- 14 hafta arasında
- CM, BS/BSOB oranı ile birlikte açık NTD
- Posterior fossa anomalileri (DWM,BPC)
- İT: 1.0 mm- 2.4 mm
- Kromozom anomalileri ile birliktelik

Teşekkürler