



ООО «ГЕНОМЕД»

ИНН/КПП 7701759381/770101001

ОГРН 1077763509977

## ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

Юр.адрес: 105005, Россия, г. Москва, ул. Бауманская, д. 50/12, стр. 1

+7 (495) 660-83-77  
+7 800-333-45-38  
callcenter@genomed.ru  
www.genomed.ru

Заключение  
по результатам теста «НИПТ T21»

Пациент  
Дата рождения:  
Пол: Женский  
Срок беременности (недель): 16  
Вид биоматериала: кровь STRECK

Номер заказа:  
Номер исследования:  
Дата забора материала:  
Дата поступления материала в лабораторию:

Дата готовности исследования:

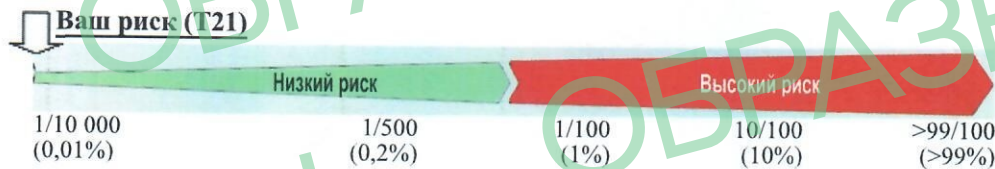
## РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: 8.7%  
Пол плода: Женский

Риск низкий

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

**Заключение:** По результатам исследования ДНК плода, выделенной из крови матери, установлен низкий риск рождения ребенка с трисомией 21.



**Важная информация:** Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест является скрининговым методом, основанном на анализе свободноциркулирующей ДНК плода. Неинвазивный пренатальный тест «НИПТ T21» определяет риск только трисомии 21 хромосомы у плода. С его помощью нельзя выявить все генетические или негенетические проблемы, которые могут быть у будущего ребенка. Даже если результаты теста отрицательные невозможно полностью исключить все потенциальные проблемы, связанные с 21 хромосомой, например, микроделеции или микродупликации небольших участков этой хромосомы. Методика исследования не позволяет исключить мозаицизм у плода и/или плацентарный мозаицизм по этим хромосомам. Для правильной интерпретации результатов исследования, получите дополнительную консультацию специалиста.

Врач-генетик

Киевская Юлия Кирилловна

