

### Заключение по результатам теста «НИПТ Т21»

**Пациент:**  
**Дата рождения:**  
**Пол:** Женский  
**Срок беременности (недель):** 12  
**Вид биоматериала:** кровь STRECK

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

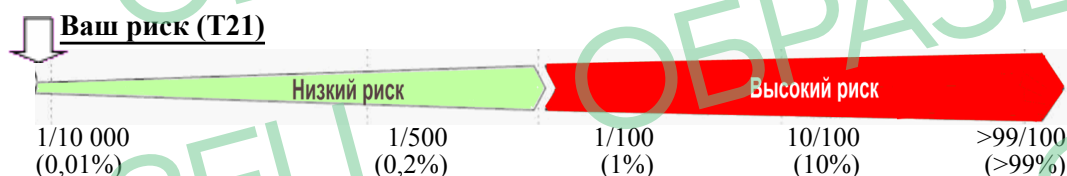
### РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

**Фракция фетальной ДНК:** 6.349%  
**Пол плода:** Не определялся

**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 Т21» 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 Ю.К.

