



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 стандартная панель»

Пациент:
Дата рождения:
Пол: Женский
Срок беременности (недель): 14
Вид биоматериала: кровь STRECK

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

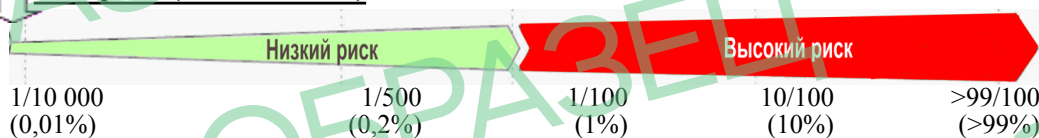
РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: 4.773%
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
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Дисомия X (Синдром Клайнфельтера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Дисомия Y (Синдром Якобс)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Моносомия X (Синдром Тернера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия X (Синдром XXX)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с трисомией 21, 18, 13 хромосомы, а также с анеуплоидиями половых хромосом составляет менее 0,01%.

Ваш риск (T13, T18, T21)

Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом. 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, 18, 13 и половыми хромосомами, например, микроделеции или микродупликации небольших участков этих хромосом. Методика исследования не позволяет исключить мозаицизм у плода и/или плацентарный мозаицизм по этим хромосомам, а также транслокационные формы хромосомной патологии и триплоидию. Для правильной интерпретации результатов исследования, получите дополнительную консультацию специалиста. Рекомендуется консультация врача-генетика для решения вопроса о необходимости подтверждения диагноза методом инвазивной пренатальной диагностики.

Врач-генетик

Киевская Юлия Кирилловна

