

ФИО**Пол:****Жен****Возраст:****41 год**

ИНЗ:

999999999

Дата взятия образца:

28.03.2023

Дата поступления образца:

30.03.2023

Врач:

30.03.2023

Дата печати результата:

30.03.2023

Исследование	Результат	Комментарий
НИПТ (расширенный)	СМ.КОММ.	Результат прилагается на отдельном бланке

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта <http://www.invitro.ru/> с описанием исследования.

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.



М.П. / Подпись врача

Заключение
по результатам теста «НИПТ расширенная панель»

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

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

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

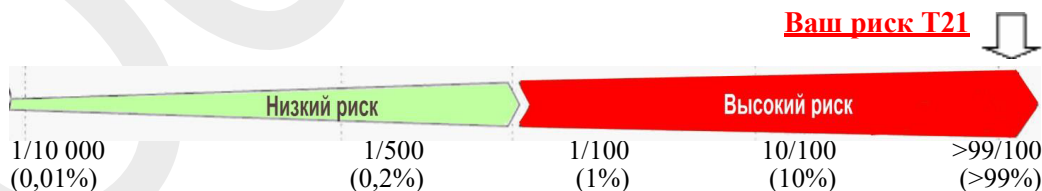
Высокий риск

Фракция фетальной ДНК: %
Пол плода: Мужской

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	9/10	Высокий риск
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Дисомия Y (Синдром Якобс)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Дисомия X (Синдром Клайнфельтера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Синдром ДиДжорджи	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром кошачьего крика	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Микроделеция 1p36	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Ангельмана	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Прадера-Вилли	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Вольфа-Хиршхорна	Микроделеция не выявлена	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования свободноциркулирующей ДНК плода, выделенной из крови матери, установлен высокий риск рождения ребенка с трисомией 21 (Синдром Дауна)

Обнаружена высокая вероятность синдрома Дауна у плода



Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Установленный высокий риск хромосомной патологии у плода не может служить основанием для прерывания беременности, а требует подтверждения диагноза методом молекулярного кариотипирования плода! Неинвазивный пренатальный скрининг является скрининговым методом, основанном на анализе свободноциркулирующей ДНК плода. Неинвазивный пренатальный скрининг выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом, а также синдромов Ди Джорджи, Ангельмана, Прадера-Вилли, Вольфа-Хиршхорна, кошачьего крика, микроделеция 1p36. 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. Для правильной интерпретации результатов исследования, получите дополнительную консультацию специалиста.

Врач-генетик