

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 (Т21)	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 Т21»

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

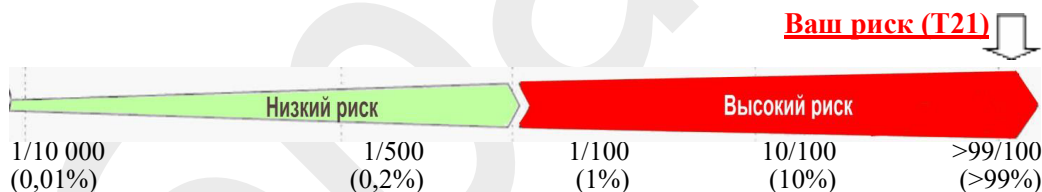
Фракция фетальной ДНК: %
Пол плода: Мужской

Высокий риск

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	9/10	Высокий риск

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

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 тест «НИПС 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. Рекомендуется консультация врача-генетика для решения вопроса о необходимости подтверждения диагноза методом инвазивной пренатальной диагностики

Врач-генетик



Киевская Ю.К.

