

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 (стандарт) | 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 стандартная 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:

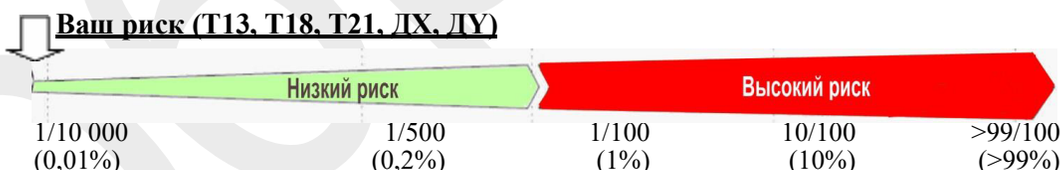
РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: %
Пол плода: Мужской

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 |

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%.



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 выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом, триплоидии у плода и синдрома исчезающего близнеца. 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



Киевская Ю.К.

