

ФИО

Пол: Жен
Возраст: 40 лет
ИНЗ: 999999999
Дата взятия образца: 08.06.2021
Дата поступления образца: 08.06.2021 12:41
Врач: 08.06.2021 17:09
Дата печати результата: 08.06.2021 17:16

Исследование хромосом в абортивном материале, скрининг

Исследование	Результат	Комментарий
Исследование трисомий и моносомий всех хромосом	обнаруж.	Обнаружена анеуплоидия: трисомия 16 хромосомы.
Исследование субтеломерных делеций и дупликаций всех хромосом	не обнаруж.	Не обнаружено субтеломерных делеций и дупликаций 22-ух аутосомных и половых (XY) хромосом в абортивном материале
Наличие Y- хромосомы	обнаруж.	Обнаружена Y-хромосома
Заключение	см. комм	Хромосомные аномалии плода являются одной из частых причин (50% всех случаев) спорадического невынашивания беременности. Наиболее частыми хромосомными аномалиями, приводящие к потере плода, являются количественные изменения хромосом (86%). Обнаружение количественных изменений хромосом (трисомия или моносомия) в ткани абортуса подтверждает, что спорадическое невынашивание вызвано хромосомной аномалией. При выявлении количественного изменения хромосом (трисомии или моносомии) рекомендуется проведение исследования кариотипа по лимфоцитам периферической крови женщины, а также крови мужчины для исключения возможно наличия сбалансированных транслокаций, которые могут приводить к повторному невынашиванию. В абортивном материале не было обнаружено субтеломерных делеций и дупликаций 22-ух аутосомных и половых (XY) хромосом, а также неуравновешенных транслокаций. В предоставленном материале была обнаружена Y-хромосома.

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