

ФИО

Пол:ЖенВозраст:41 годИНЗ:999999999Дата взятия образца:28.03.2023Дата поступления образца:30.03.2023Врач:30.03.2023Дата печати результата:30.03.2023

Исследование Результат Комментарий

НИПТ (T21) **см.комм.** Результат прилагается на отдельном бланке

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

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.



М.П. / Подпись врача



## ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

## 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

			Ваш риск (121)		
	Низкий риск		Высокий риск		
1/10 000	1/500	1/100	10/100	>99/100	
(0,01%)	(0,2%)	(1%)	(10%)	(>99%)	

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.

