

**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)	<b>СМ.КОММ.</b>	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

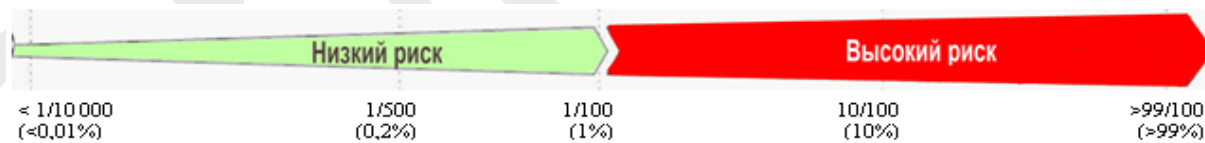
**Фракция фетальной ДНК: %**  
**Пол плода:** Женский

**Высокий риск**

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
<b>Трисомия 21 (Синдром Дауна)</b>	<b>9/10</b>	<b>Высокий риск</b>
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Моносомия X (Синдром Тернера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия X (Синдром XXX)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

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

**Ваш риск T21**



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

Врач-генетик



Киевская Ю.К.

