

Заключение по результатам неинвазивного пренатального скрининга

Пациент:	Дата забора материала:
Дата рождения:	Дата готовности анализа:
Срок беременности (недель):	
Номер исследования:	

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

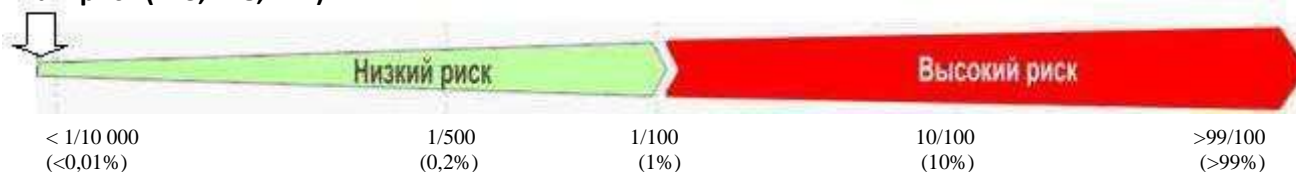
Фракция фетальной ДНК: 14%

Пол плода: Мужской

Риск Низкий

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	Трисомия 21 хромосомы не выявлена	Риск низкий
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	Трисомия 18 хромосомы не выявлена	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	Трисомия 13 хромосомы не выявлена	Риск низкий
Дисомия X (Синдром Клайнфельтера)	Дисомия X хромосомы не выявлена	Риск низкий
Дисомия Y (Синдром Якобса)	Дисомия Y хромосомы не выявлена	Риск низкий
Микроделеция 1p36	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Вольфа-Хиршхорна	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром ДиДжорджи	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Ангельмана	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Прадера-Вилли	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром кошачьего крика	Микроделеция не выявлена	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования ДНК плода, выделенной из крови матери, установлен низкий риск рождения ребенка с трисомией 21, 18, 13 хромосомы, анеуплоидией половых хромосом, а так же с микроделеционными синдромами, указанными в таблице.

Ваш риск (Т13, Т18, Т21)


Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный скрининг является скрининговым методом, основанном на анализе свободноциркулирующей ДНК плода. Неинвазивный пренатальный скрининг выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом, а также синдромов Ди Джорджи, Ангельмана/Прадера-Вилли, Вольфа-Хиршхорна, кошачьего крика, делеции 1p36. 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.

