

Заключение по результатам неинвазивного пренатального теста «НИПС Т21»

Пациент:
Дата рождения:
Срок беременности (недель):
Номер исследования:

Дата забора материала:
Дата поступления материала в лабораторию:
Дата готовности анализа:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

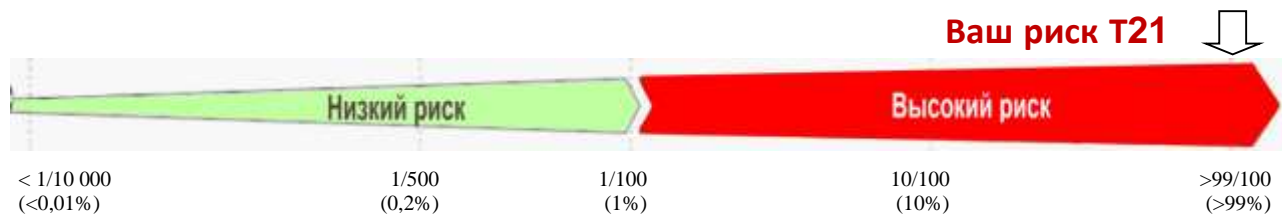
Фракция фетальной ДНК: 8.45%
Пол плода: Мужской

**Высокий риск
трисомии 21**

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



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.

Врач-генетик

Киевская Ю.К.

