

## Заключение по результатам неинвазивного пренатального скрининга

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

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

### РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

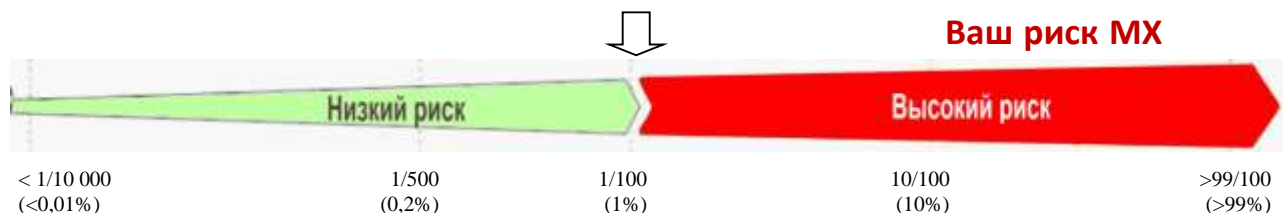
Фракция фетальной ДНК: 9.8%  
Пол плода: Женский

**Высокий риск  
моносомии X**

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Моносомия X (Синдром Тернера)	<b>1/2</b>	<b>Высокий риск</b>

**Заключение:** По результатам исследования свободноциркулирующей ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с моносомией X (Синдром Тернера) составляет более 99%

### Обнаружена высокая вероятность синдрома Тернера 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 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.

Врач-генетик

Киевская Ю.К.

