

**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

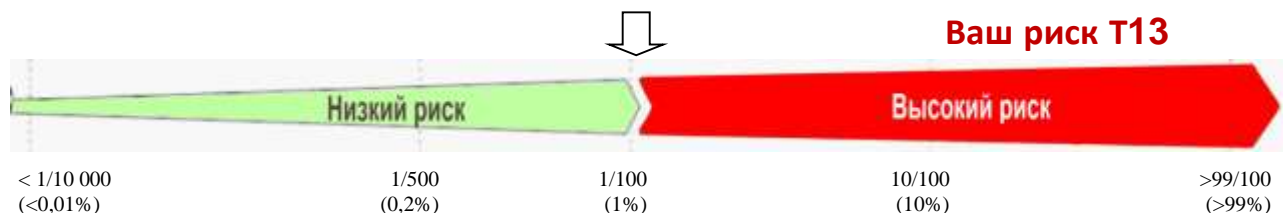
Фракция фетальной ДНК: 9.8%
Пол плода: Женский

**Высокий риск
трисомии 13**

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)	1/2	Высокий риск
Моносомия X (Синдром Тернера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования свободноциркулирующей ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с трисомией 13 (Синдром Патау) составляет более 99%

Обнаружена высокая вероятность синдрома Патау 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.

