

**Заключение
по результатам неинвазивного пренатального скрининга**

Номер Договора:

Пациент:

Дата рождения:

Пол:

Срок беременности (недель):

Вид биоматериала:

Дата забора материала:

**Дата и время поступления материала
в лабораторию:**

Дата готовности исследования:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: 14%

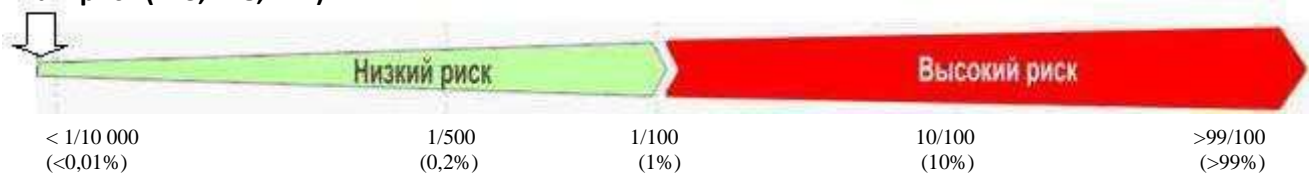
Пол плода: Мужской

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.

