

Заключение

по результатам неинвазивного пренатального теста «НИПС Т21»

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

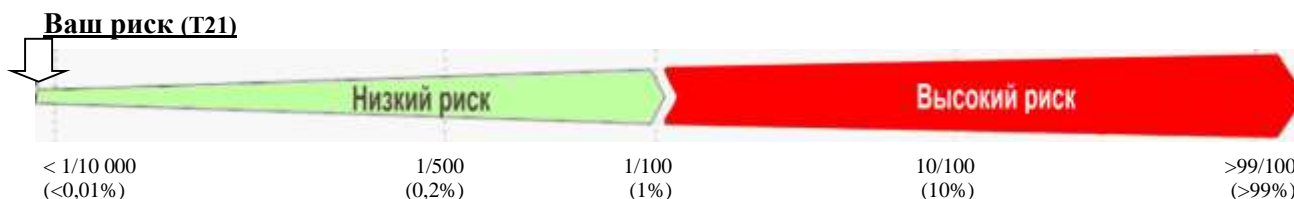
Фракция фетальной ДНК: 8.45%

Пол плода: Мужской

Риск Низкий

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования ДНК плода, выделенной из крови матери, установлен низкий риск рождения ребенка с трисомией 21.



Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест является скрининговым методом, основанном на анализе свободноциркулирующей ДНК 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.

