

ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

Юр. адрес: 105005, Россия, г. Москва, ул. Бауманская, д. 50/12, стр. 1
 Факт. адрес: 107014, г. Москва, ул. Короленко, д. 8

+7 800 333-45-38
 office@genomed.ru
 www.genomed.ru

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

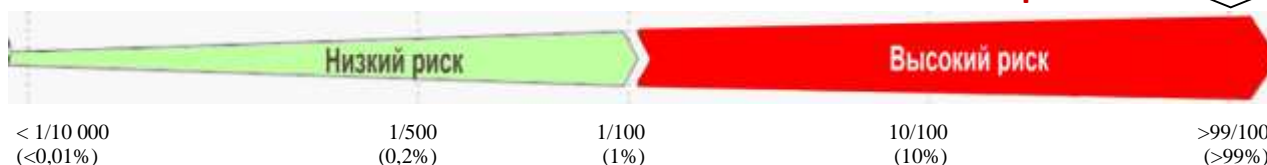
**Высокий риск
 трисомии 21**

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

Ваш риск Т21



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.

