

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

По результатам преимплантационного генетического тестирования "PGT-SNP"

Номер Договора: 111000
Пациент: Иванова Инна Ивановна
Дата рождения: 06.02.1988 Пол: Женский
Вид биоматериала: Трофэктодермаа

Дата биопсии: 25.09.2022
Дата забора материала: 28.10.2022
Дата и время поступления материала в лабораторию: 30.10.2022 10:53:11
Дата готовности исследования: 28.11.2022

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Номер эмбриона	Формула (ISCN 2020)	Клиническая интерпретация	Пол	Рекомендация к переносу
T1	arr(X,Y)x1,(1-22)x2	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	М	Рекомендован к переносу
T2	arr(15)x2~3,(17)x1~2,(18)x2~3,(22)x1~2	Множественные мозаичные хромосомные аномалии	М	Не рекомендован к переносу
T3	arr(1)x1~2,(22)x1~2	Мозаичная моносомия 1 и 22 хромосом	М	Рекомендована консультация врача-генетика

Проведенное исследование позволяет с высокой точностью определить целочисленные и сегментарные хромосомные аномалии, размером от 1 млн. п.н. при достаточном количестве ДНК в образце. Метод позволяет определять мозаичные хромосомные аномалии с уровнем мозаицизма от 20%, участки отсутствия гетерозиготности и триплоидии.

В случае наступления беременности, рекомендуется проведение неинвазивного пренатального ДНК-теста в первом триместре с целью определения частой хромосомной патологии плода.

Дата выдачи результата:

Заведующий лабораторией:

Врач генетик: