

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

По результатам преимплантационного генетического тестирования "ПГТ-А Премиум"

Номер Договора: 111000

Пациент: Иванова Инна Ивановна

Дата рождения: 06.02.1988 Пол: Женский

Вид биоматериала: Трофэктодерма

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 2016)	Клиническая интерпретация	Пол	Рекомендация к переносу
1	seq(19)x1~2	Мозаичная моносомия 19 хромосомы	М	Рекомендована консультация врача-генетика
2	seq(20)x2~3	Мозаичная трисомия 20 хромосомы	М	Не рекомендован к переносу
3	seq(1-22)x2,(X,Y)x1	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	М	Рекомендован к переносу

Проведенное исследование позволяет с высокой точностью определить целочисленные хромосомные аномалии при достаточном количестве ДНК в образце. Метод не позволяет исключить следующие аномалии: мозаичность эмбрионов, полиплоидию, носительство сбалансированных перестроек, микроделеций и микродупликаций, а также однородительские дисомии. Сегментарные хромосомные аномалии, а также мозаичные анеуплоидии могут быть включены в заключение при наличии специфических изменений в покрытии хромосом. В этих случаях требуется дополнительная консультация врача-генетика.

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

Дата заключения:

Врач-лабораторный генетик

Врач-генетик