



ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

Адрес: г. Ташкент, Юнусабадский район,
Хусниобод МФЙ, ул. Ахмад Дониш, д.26б

+998 71 205 57 90
mail@genomedmgc.uz
www.genomedmgc.uz

Заключение
по результатам теста «НИПТ стандартная панель»

Пациент:
Дата рождения:
Пол: Женский
Срок беременности (недель): 21
Вид биоматериала: кровь STRECK

Номер заказа:
Номер исследования:
Дата забора материала:
Дата поступления материала в лабораторию:

Дата готовности исследования:

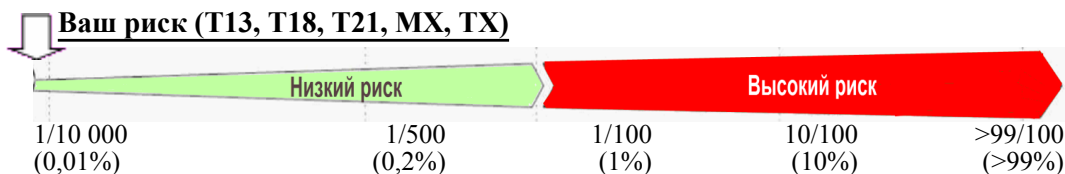
РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: 18.05%
Пол плода: Женский

Риск низкий

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Моносомия X (Синдром Тернера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия X (Синдром XXX)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с трисомией 21, 18, 13 хромосомы, а также с анеуплоидиями половых хромосом составляет менее 0,01%.



Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствия у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом. 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, а также транслокационные формы хромосомной патологии и триплоидию. Для правильной интерпретации результатов исследования, получите дополнительную консультацию специалиста. Рекомендуется консультация врача-генетика для решения вопроса о необходимости подтверждения диагноза методом инвазивной пренатальной диагностики.

Врач-генетик



Киевская Юлия Кирилловна

