



ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

Юр.адрес: 105005, Россия, г. Москва, ул. Бауманская, д. 50\12, стр. 1

+7 (495) 660-83-77
+7 800-333-45-38
callcenter@genomed.ru
www.genomed.ru

Заключение
по результатам теста «НИПТ стандартная панель»

Пациент:
Дата рождения:
Пол:
Срок беременности (недель):
Вид биоматериала:

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

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК:
Пол плода:

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
Трисомия X (Синдром XXX)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Моносомия X (Синдром Тернера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

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

Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствие у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест является скрининговым методом, основанным на анализе свободно-циркулирующей ДНК плода.

Неинвазивный пренатальный тест выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом, триплоидии у плода и синдрома исчезающего близнеца. С его помощью нельзя выявить все генетические или негенетические проблемы, которые могут возникнуть 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 также не позволяет исключить мозаицизм у плода и/или плацентарный мозаицизм по этим хромосомам. Рекомендуется консультация врача-генетика для решения вопроса о необходимости подтверждения диагноза методом инвазивной пренатальной диагностики.

Исследование выполняется на высокопроизводительной системе для секвенирования нуклеиновых кислот Геноскан 4000.

Регистрационный номер федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения: РЗН 2025/24616.