

ЛАБОРАТОРИЯ МОЛЕКУЛЯРНОЙ ПАТОЛОГИИ

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

T +7 (495) 660-83-77 **T** +7 800-333-45-38

♠ callcenter@genomed.ru

www.genomed.ru

Заключение

по результатам теста «НИПТ расширенная 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
Дисомия X (Синдром Клайнфельтера)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Дисомия Ү (Синдром Якобс)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Синдром Ди Джорджи	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром микроделеции 1р36	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром кошачьего крика	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Ангельмана	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Прадера-Вилли	Микроделеция не выявлена	Риск низкий
Синдром Вольфа-Хиршхорна	Микроделеция не выявлена	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования свободно-циркулирующей ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с трисомией 21, 18, 13 хромосом, а также с анеуплоидиями половых хромосом и микроделеционными синдромами 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 свободноциркулирующей ДНК плода.

Неинвазивный пренатальный скрининг выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом, числовых аномалий половых хромосом, а также синдромов Ди Джорджи, Ангельмана, Прадера-Вилли, Вольфа-Хиршхорна, кошачьего крика, микроделеция 1р36. 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.