



ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Преимплантационное генетическое тестирование "ПГТ-А Базис"

Пациент:

Направительный диагноз:

Дата рождения:

Тип биоматериала:

Код карты:

Дата биопсии:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Номер эмбриона	Формула (ISCN 2020)	Клиническая интерпретация	Пол	Рекомендация к переносу
5ЧАО E5	seq(X,1-22)x2	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	Ж	Рекомендован к переносу
7ЧАО E7	seq(4)x1	Моносомия хромосомы 4	Ж	Не 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, микроделетий 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.