



ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Преимплантационное генетическое тестирование ЭКСПРЕСС (ПГТ-А ЭКСПРЕСС)

Пациент:

Направительный диагноз:

Дата рождения:

Тип биоматериала:

Код карты:

Дата биопсии:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Номер эмбриона	Сутки развития	Качество эмбриона	Формула (ISCN 2020)	Клиническая интерпретация	Пол	Рекомендация к переносу
3	5	4AB	seq(9)x3,(11)x3,(21)x1	Трисомия хромосом 9, 11, моносомия хромосомы 21	М	Не рекомендован к переносу
4	5	4AB	seq(17)x1	Моносомия хромосомы 17	М	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, микроделений 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.