



Ф.И.О.: ПРИМЕР РЕЗУЛЬТАТА  
Дата рождения: 12.12.2000 (23 г.) Пол: Ж  
Регистрации биоматериала: 05.04.2024  
Биоматериал: Цельная кровь;

Заявка №: 3302631329  
Заказчик: Заказчик: "Полное наименование  
юридического лица"  
Исполнитель: ООО "ДНКМ"



## Неинвазивный пренатальный скрининг «First Test 21»

Хромосома	Расчетный риск	Результат
Трисомия 21 (синдром Дауна)	1/20	Высокий риск

## Заключение по результату неинвазивного пренатального скрининга

Пол плода	мужской
Процент внеклеточной ДНК плода, %	11,5%
Заключение	Высокий риск хромосомной патологии у плода (трисомия 21 хромосомы)
Рекомендации	Очная консультация врача-генетика и проведение пренатальной инвазивной диагностики с целью определения кариотипа плода

**Комментарии к пробе:** Для интерпретации результатов исследования необходима консультация специалиста. НИПТ является скрининговым, а не диагностическим методом. Положительный результат теста позволяет отнести беременную к высокой группе риска по исследуемой хромосомной патологии, но не является окончательным диагнозом. Соответственно, отрицательный тест говорит о низком риске хромосомной анеуплоидии, но полностью ее не исключает. В случае результата с высоким риском хромосомной патологии необходима консультация генетика и подтверждающая диагностика.

Тест выполняется с 10 недели беременности. Метод подходит как для одноплодной, так и для двуплодной беременности. При одноплодной беременности исследование определяет анеуплоидии с кариотипом: 47 XX, +21; 47 XY, +21. Определение пола будущего ребенка возможно при условии одноплодной беременности и желания пациентки. При двуплодной беременности исследование определяет анеуплоидии 21 хромосомы, а также наличие или отсутствие плода мужского пола, но не показывает, оба плода или только один мужской.

В проводимом исследовании невозможно исключить перестройки хромосом, микродупликационные и микроделеционные нарушения, мозаичные варианты хромосомных аномалий и другие хромосомные повреждения. Также метод не может предупредить наличие каких-либо иных хромосомных аномалий, особенности протекания беременности, сложностей при рождении и других физических дефектов. Исследование не исключает наличие у плода врожденных пороков и других аномалий развития, поэтому не заменяет плановое ультразвуковое обследование пациентки в положенные для этого сроки.

Дата выполнения исследования:

Исследование выполнил: