

Заключение

30.11.2021

о результатах неинвазивного пренатального исследования

ФИО:

Дата рождения:

 Плодность беременности: **одноплодная**

 Вариант теста: **Опция 1. Трисомия 21**

Номер заказа:

Дата получения образца:	Исследуемый материал:	Штрихкод:	Лаб. ИН	КК	Фетальная фракция
23.11.2021	Кровь			Одобрено	8,6%

Хромосома	Результат	Интерпретация
Хромосома 21	В пределах нормального диапазона	Низкий риск трисомии 21

Присутствие/отсутствие Y-хромосомы

Результат показывает присутствие Y-хромосомы

Метод исследования и результат анализа

НИПТ MGiEasy - высокоточное неинвазивное пренатальное тестирование методом NGS, которое выявляет хромосомные анеуплоидии, включая трисомии 13, 18 и 21, уже на 10 неделе беременности. Тест основан на анализе фетальной ДНК плода, присутствующей в плазме беременной женщины. Чувствительность НИПТ MGiEasy для трисомии 21, 18 и 13 оценивается в 99,17%, 98,24% и 99,98% соответственно, при этом частота ложноположительных результатов составляет <1%. НИПТ MGiEasy использует технологию линейной амплификации ДНК, позволяющую избежать клонального накопления ошибок ПЦР и минимального количественного искажения библиотеки. Достоверность НИПТ MGiEasy свыше 99%. НИПТ MGiEasy является скрининговым тестом, поэтому возможны ложноположительные или ложноотрицательные результаты. При выявлении высокого риска хромосомной анеуплоидии рекомендована консультация врача-генетика.

 Заведующий лабораторией
 ООО "Медикал Геномикс"

Мазунин И.О.