

ФИО пациента

ФИО партнера

Дата биопсии Дата получения Дата выдачи Эмбриолог Организация, город
23 сентября 2019 13 марта 2020 19 февраля 2020 Прокушева О. И. Астра-Мед

Дата биопсии Дата получения Дата выдачи Эмбриолог Организация, город
23 сентября 2019 13 марта 2020 19 февраля 2020 Прокушева О. И. Астра-Мед

Дата биопсии Дата получения Дата выдачи Эмбриолог Организация, город
23 сентября 2019 13 марта 2020 19 февраля 2020 Прокушева О. И. Астра-Мед

Показания

Результат ПГТ-А

преимплантационного генетического тестирования на хромосомные аномалии

№ образца	Кариотип Согласно ISCN 2016	Интерпретация	Рекомендации по переносу эмбриона
T1	mos seq(22)x1/(1-22)x2,(X,Y)x1	Мозаичная форма моносомии по хромосоме 22	рекомендован с информированного согласия
T2	seq(2q33.3q37.3)x1,(6p25.3p12.2)x3	Сегментарная делеция хромосомы 2 и сегментарная дупликация хромосомы 6	Не рекомендован
T3	seq(2q33.3q37.3)x1,(6p25.3p12.2)x3	Сегментарная делеция хромосомы 2 и сегментарная дупликация хромосомы 6	Не рекомендован
T4	seq(1-22)x2,(X,Y)x1	Норма	Рекомендован

Врач КЛД

Нигматуллина Л. И.

Врач-генетик

Исаева Н. И.

Тестирование выполнено при помощи технологии полупроводникового секвенирования (NGS) на платформе Ion S5TM