

Результат неинвазивного пренатального скрининга First Test

ФИО пациента

Дата рождения

Срок беременности

Иванова Ирина Михайловна

06.06.1996

10 н. 0 д.

Дата забора крови

Дата доставки крови в лабораторию

Дата выдачи

06.04.2026

08.04.2026

17.04.2026

Результаты исследования

Пол плода: Мужской

Фракция фетальной ДНК: 9.87%

Хромосомные аномалии	Расчетный риск	Результат
Скрининг наиболее частых аутосомных анеуплоидий		
Трисомия 21 (синдром Дауна)	<1/10000	низкий риск
Трисомия 18 (синдром Эдвардса)	<1/10000	низкий риск
Трисомия 13 (синдром Патау)	<1/10000	низкий риск
Скрининг половых анеуплоидий		
XO	<1/10000	низкий риск
XXY	<1/10000	низкий риск
XYY	<1/10000	низкий риск
XXX	<1/10000	низкий риск
XXYY	<1/10000	низкий риск

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.

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.

Врач-лабораторный генетик,
Румянцев Ю.П.

Заведующий лабораторией,
Биканов Р.А.



Заключение по результату неинвазивного пренатального скрининга First Test

Данные пациента

Срок беременности по данным УЗИ (недель, дней):	10 н. 0 д.
Срок беременности по дате последней менструации	10 н. 0 д.
Количество плодов:	1
Беременность в результате ЭКО:	Нет
Донорство ооцитов	Нет
Суррогатное материнство	Нет
Клинические показания:	Нет
Аллогенное переливание крови:	Нет
Терапия гепарином:	Нет
Терапия человеческим сывороточным альбумином:	Нет

Пол плода: Мужской

Фракция фетальной ДНК: 9.87%

Хромосомные аномалии	Результат
Трисомия 21 (синдром Дауна)	низкий риск
Трисомия 18 (синдром Эдвардса)	низкий риск
Трисомия 13 (синдром Патау)	низкий риск
XO	низкий риск
XXY	низкий риск
XYY	низкий риск
XXX	низкий риск
XXYY	низкий риск

Заключение: Риск проанализированных хромосомных аномалий низкий.

Рекомендации: Наблюдение акушера-гинеколога, УЗИ на стандартных сроках.

Врач генетик,
Исаева Н.И.

