

Жеке өтініш нөмірі (Индивидуальный номер заявки):	452391420
Науқас, жынысы (Пациент, пол):	ТЕСТ ТТ Т (Ж)
Туылған күні, жас (Дата рождения, возраст):	27.06.1980 (45 лет)
Науқастың ЖСН/шетелдіктер үшін паспорт нөмірі (ИИН пациента/№ паспорта, для иностранцев):	-
Тұрғылықты мекенжайы, азаматтық (Адрес проживания, гражданство):	-
Дәрігер, ID (Врач, ID):	самообращение
Медициналық ұйым (Медицинская организация):	Тестовый МО для Республики Казахстан, Астана, пп, 98
Үлгі алынған күні және уақыты (Проба взята):	14.07.2025 11:00
Үлгі түскен күні және уақыты (Проба поступила):	15.07.2025 13:42
Дәрігердің растау күні (Подтверждено врачом):	15.07.2025 14:34
Нәтиже шығарылған күні (Дата печати результата):	15.07.2025

Зерттеу (Исследование)	Нәтиже (Результат)	Түсіндірме (Комментарий)
НИПТ базовый	СМ.КОММ.	Результат исследования прилагается на отдельном бланке.

Түсіндірме (Комментарий):

- d. Количество эмбрионов: 1
- e. Проводилась остановка развития (редукция) эмбриона в текущую беременность?: Нет
- f. Дата редукции в формате дд.мм.гггг, либо «нет»: Нет
- g. Выдавать в результате пол плода?: Да
- h. Беременность с использованием донорской яйцеклетки?: Нет
- i. Беременность с участием суррогатной мамы?: Нет
- j. Наличие злокачественного новообразования в настоящий момент?: Нет
- k. Была ли терапия человеческим сывороточным альбумином/иммунотерапию в течение последних 4х недель?: Нет
- l. Получала ли пациентка аллогенное переливание крови за последний год?: Нет
- m. Трансплантация костного мозга, пересадка органов, лечение стволовыми клетками в анамнезе пациентки: Нет
- n. Получала ли пациентка терапию гепарином в течение 24 часов?: Нет
- o. Первый день последней менструации (дата): 01.01.2025
- q. Диагностированная хромосомная патология плода/ребенка в предыдущих беременностях?: Нет
- r. Повышен ли риск хромосомной патологии по результатам комбинированного скрининга?: Нет
- s. Беременность в результате ЭКО: Нет
- t. Возраст матери на момент пункции (взятия яйцеклетки): Нет
- Вес (только целое число) 65 кг
- Рост в см XXX 165 см
- Срок беременности по УЗИ (только полные недели) 34 полных нед.

Внимание! В электронном экземпляре бланка название исследования содержит ссылку на страницу сайта с описанием исследования. INVITRO.KZ

Результаты исследований не являются диагнозом, необходима консультация специалиста.

М.П. / Подпись врача

Заключение
по результатам теста «НИПТ базовая панель»

Пациент:	Номер заказа:
Дата рождения:	Номер исследования:
Пол:	Номер заявки:
Срок беременности (недель):	Дата забора материала:
Вид биоматериала:	Дата поступления материала в лабораторию:
	Дата готовности исследования:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Фракция фетальной ДНК: 12.596%	Риск низкий
Пол плода: Женский	

Исследуемая хромосома	Вычисленный риск по результатам лабораторного исследования	Комментарий
Трисомия 21 (Синдром Дауна)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 18 (Синдром Эдвардса)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий
Трисомия 13 (Синдром Патау)	<1/10000 (<0.01%)	Риск низкий

Заключение: По результатам исследования свободно-циркулирующей ДНК плода, выделенной из крови матери, риск рождения ребенка с трисомией 21, 18, 13 хромосом составляет менее 0,01%.

Важная информация: Ни одно из существующих исследований не может гарантировать отсутствие у будущего ребенка любых отклонений. Неинвазивный пренатальный тест является скрининговым методом, основанным на анализе свободноциркулирующей ДНК плода.

Неинвазивный пренатальный тест выявляет риск только трисомии 21, 18 и 13 хромосом. С его помощью нельзя выявить все генетические или негенетические проблемы, которые могут возникнуть будущего ребенка. Даже если результаты теста отрицательные, невозможно полностью исключить все потенциальные проблемы, связанные с 21, 18, 13, например, микроделеции или микродупликации небольших участков этих хромосом.

Методика исследования также не позволяет исключить мозаицизм у плода и/или плацентарный мозаицизм по этим хромосомам. Рекомендуется консультация врача-генетика для решения вопроса о необходимости подтверждения диагноза методом инвазивной пренатальной диагностики.

Исследование выполняется на высокопроизводительной системе для секвенирования нуклеиновых кислот Геноскан 4000.
Регистрационный номер федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения: РЗН 2025/24616.

Врач-генетик, к.м.н.