



ЗАКЛЮЧЕНИЕ

Преимплантационное генетическое тестирование "ПГТ-А Премиум"

Пациент: .

Направительный диагноз:

Дата рождения:

Тип биоматериала:

Код карты:

Дата биопсии:

РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЯ

Номер эмбриона	Формула (ISCN 2020)	Клиническая интерпретация	Пол	Рекомендация к переносу
1	seq(X,1-22)x2	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	Ж	Рекомендован к переносу
2	seq(X,1-22)x2	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	Ж	Рекомендован к переносу
3	seq(X,1-22)x2	Несбалансированных хромосомных аномалий не обнаружено	Ж	Рекомендован к переносу

Проведенное исследование позволяет с высокой точностью определить целочисленные хромосомные аномалии при достаточном количестве ДНК в образце. Метод не позволяет исключать следующие аномалии: мозаичность эмбрионов, полиплоидию, носительство сбалансированных перестроек, микроделений и микродупликаций, а также однородительские дисомии. Сегментарные хромосомные аномалии, а также мозаичные анеуплоидии могут быть включены в заключение при наличии специфических изменений в покрытии хромосом. В этих случаях требуется дополнительная консультация врача-генетика.

В случае наступления беременности, рекомендуется проведение неинвазивного пренатального ДНК-теста в первом триместре с целью определения частой хромосомной патологии плода.