

Patsiendi kood:
A00N

PATSIENDI JA VEREPROOVI ANDMED

Nimi NIMI NIMI
Sünniaeg 22.05.1991
Kaal enne rasedust ja pikkus 50 kg / 160 cm
Gestatsiooniaeg nädalates 13+4
Vereproovi võtmise kuupäev 02.01.2019
Vereproovi saabumine laborisse 04.01.2019
Raporti kuupäev 10.01.2019

TELLIJA ANDMED

Nimi Dr. Nimi Perekonnanimi
Kliinik Kliiniku nimi
Telefon 55 44 333
E-post arst@haigla.ee

TULEMUSED

LOOTE SUGU: TÜDRUK

LOOTE FRAKTSIOON: 9%

TESTITUD ANEUPLOIDIA	TULEMUS	INTERPRETATSIOON
21. kromosoomi trisoomia	Madal risk	Määratud kromosoomianomaaliat ei leitud. Risk, et lootel esineb antud kromosoomi trisoomia on väga madal.
18. kromosoomi trisoomia	Madal risk	Määratud kromosoomianomaaliat ei leitud. Risk, et lootel esineb antud kromosoomi trisoomia on väga madal.
13. kromosoomi trisoomia	Madal risk	Määratud kromosoomianomaaliat ei leitud. Risk, et lootel esineb antud kromosoomi trisoomia on väga madal.

MÄRKUSED

OLULINE TEAVE

Tegemist on sõeluuringu, mitte diagnostilise testiga. Madal trisoomiate risk lootel ei välista võimalust teiste arenguanomaaliate esinemiseks, mistõttu palume järgida Teie arsti või ämmaemanda soovitusi ning osaleda ka muudes rasedusaegsetes uuringutes. NIPTIFY abil ei ole võimalik määrata kromosomaalset mosaiiksust, mikroleetsioone, mikroduplikatsioone ja monogeenseid haiguseid. Test võib tuvastada sugukromosoomide teatud arvulisi anomaaliaid. Testi tulemusi peab interpreteerima arst.

Loote fraktsioon näitab lootel (platsentast) pärit rakuvaba DNA hulka testitud vereproovis. Loote fraktsiooni parameetrit käsitletakse kui testi kvaliteedinäitajat, mis on eelduseks aneuploidiate usaldusväärseks määramiseks lootel ja ei ole mõeldud loote tervisliku seisundi hindamiseks. Kui loote DNA osakaal testitud proovis jääb madalamaks kui 4%, siis loetakse test ebaõnnestunuks.

Raporti
koostaja: Kadri Rekker, MSc
/peaspetsialist/

Raporti
kinnitajad: Kaarel Krjutškov, PhD
/labori juhataja/

Andres Salumets, PhD
/juhataja/