

Центр генетики и патологий

Авеню дэ Севелян 1004 Лозанна

Телефон: 021 623 44 00 – Факс: 021 621 44 10

Д-р Стефан Вэльти

Специалист FMH по гинекологии и акушерству

Авеню де ль’Элизэ 35

1006 ЛОЗАННА

**Сканирование на предмет трисомии 21**

Дата отчёта – 4 ноября 2015 г.

Фамилия: #####

Имя: #####

Идентификационный номер: 4-151104-3126

Дата рождения: 06.08.81

DDR [дата последних менструаций]: не сообщается

DA [дата родов]: 10.05.16

Дата забора крови на анализ: 27.10.15

Дата приёма: 03.11.15

КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ И РЕЗУЛЬТАТЫ ТЕСТОВ

Курение: нет

Возраст матери по предполагаемым данным: 34 года

Данные УЗИ (рост плода от макушки до ягодиц): 53,8 мм 27.10.15

Срок гестации: 12 недель 0 дней (в соответствии с замерами роста эмбриона от макушки до ягодиц – по US)

Вес: 62,3 кг

Замеры воротникового пространства:

0,93 мм 0,68 MoM [MoM – кратное медианы]

Процент PAPP-A [связанный с беременностью плазменный протеин A]:

2425 0,81 MoM

Процент свободного β-ХГЧ:

64,3 нг/мл 1,56 MoM

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Результат скрининга: отрицательный

Риск Т21: 1 на 2700 (на срок)

Комментарии: Риск трисомии 21, в связи с возрастом матери – 1 на 430

Комментарии: Тест не выявил риска DFTN [возможно, лобно-височной деменции] по причине раннего срока беременности

Трисомия 21: Риск 1 на 2700

Результаты интерпретированы профессором Грациано Песия (Graziano Pescia) специалистом FMH и FAMH по медицинской генетике.

Примечание: С 18.07.2015 при риске трисомии 21, 18, 13, определённом по TPT равным или превышающим 1:1000, инвазивный пренатальный тест (в центре Prendia Start) может быть покрыт обязательным медицинским страхованием.

Отрицательные результаты сканирования не исключают возможности трисомии 21. Они означают только то, что риск поражения ребёнка – низкий.

 Это отчёт Alpha