



Рекомендации по результатам анализа эмбрионов на численные хромосомные аномалии – преимплантационное генетическое тестирование на все хромосомы методом Next Generation Sequencing (1 000 000 прочтений)



Заказчик (пациент): ФИО

Партнер: ФИО

Показания: XXXX

Клиника ЭКО: XXXX

Контактное лицо (сотрудник клиники ЭКО): XXXX

Биопсия: XXXX

Тип биоматериала: трофэктодерма

Дата биопсии: XX.XX.2021

Дата получения образца: XX.XX.2021

Дата выдачи результатов: XX.XX.2021

Внутренний номер кейса: ПГД46-XXX

№ образца Т – трофэктодерма	ISCN 2016	Клиническая интерпретация	Перенос эмбриона
T1	seq(10)x1	Анеуплоидный эмбрион	Не рекомендован
T2	seq(1-22)x2,(X,Y)x1	Норма	Рекомендован

Интерпретация результатов тестирования должна осуществляться врачом. Пациенту рекомендована консультация врача-генетика.

Проведенное исследование позволяет с высокой точностью определить количественные нарушения хромосом в пределах разрешающей способности метода, но метод не предназначен для детекции и не позволяет исключать следующие особенности кариотипа: мозаичность эмбрионов, полиплоидию, сбалансированные хромосомные перестройки, микроделеции и микродупликации, а также однородительскую дисомию.

В случае наступления беременности рекомендуется проведение пренатальной диагностики с целью исключения хромосомной патологии плода.

врач лабораторный генетик, АО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» _____ (ФИО)

ПГТ-консультант, врач-генетик, врач лабораторный генетик, АО «ЦГРМ «ГЕНЕТИКО» _____ (ФИО)