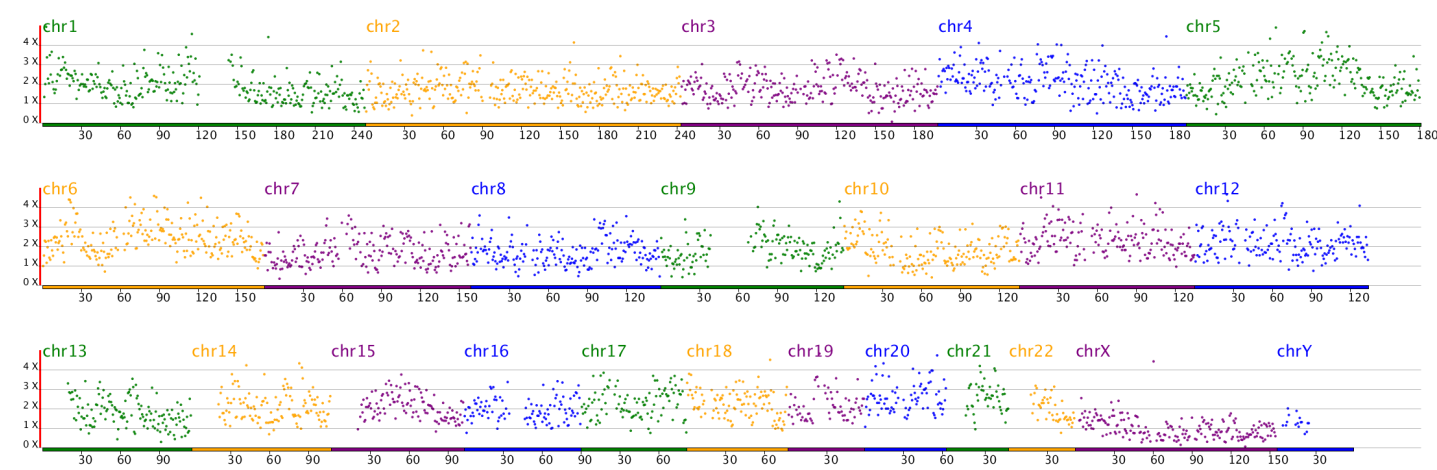




沈阳市妇婴医院遗传科
染色体拷贝数变异检测报告
沈阳市沈河区大南街87号，电话：024-24168026/22853725

姓名:	_____	门诊号:	_____	检验编号:	_____
性别:	_____	送检医师:	_____	采样日期:	_____
年龄:	_____	送检材料:	_____	接收日期:	_____
孕周:	_____	临床诊断:	_____		

检测方法: NGS
检测项目: 23对染色体拷贝数变异
检测结果:



XXY +1(p36.33->p36.12)(18.65Mb)(25.975)+1(p13.3->q21.2)(34.95Mb)(27.796) -1(q25.3->q31.1)(4.02Mb)(10.570) -1(q31.2->q32.1)(6.62Mb)(10.641) -1(q42.2->q44)(16.07Mb)(11.703)+10(p14->p13)(7.59Mb)(29.520) -10(q11.21->q21.2)(18.38Mb)(12.032) -10(q22.2->q23.1)(7.90Mb)(12.031) +11(p15.2->q13.1)(45.38Mb)(25.923) +11(q22.1->q23.1)(8.17Mb)(28.251) +12(p12.3->p11.23)(8.11Mb)

结果提示：

备注：

局限性：

- 1. 该检测对于染色体拷贝数变异 (CNVs) < 4Mb 的微小畸变导致的染色体异常，可能不能检出。
- 2. 本检验无法检查到由以下因素引起的染色体变异：单亲二倍体 (UPD)；染色体平衡易位、倒位、环状等结构异常；多倍体如：69, XXX, 92, XXXX, 92, XXYY。
- 3. 本检验无法检查到由以下因素引起的疾病：单基因病、多基因病；感染、药物、辐射等环境诱因。
- 4. 染色体疾病中极少数是由嵌合体，即由两种或两种以上的细胞系引起的。因正常与异常细胞系比例不定，本技术对于低比例嵌合体检测存在难度。

报告者：_____ 审核者：_____ 报告日期：_____

临床意见：_____