

# 广州市妇女儿童医疗中心

## 染色体非整倍体无创产前基因检测报告

报告防伪二维码

姓名: 样本编号:  
送检单位: 卡号/住院号:  
年龄: 孕周: 取样日期:  
双胎/多胎妊娠: IVF-ET 妊娠: 孕产史: 临床诊断:  
样本类型: 样本状态: 接受日期: 送检医生:

送检项目: 无创 21/18/13 三体筛查

检测方法: 母体外周血胎儿游离 DNA 高通量测序分析

检测结果:

检测项目	三体风险指数	参考范围	胎儿三体风险
21-三体		[-3.000,3.000]	
18-三体		[-3.000,3.000]	
13-三体		[-3.000,3.000]	

### 建议与解释:

- 本报告的检测结果只对本次送检样本负责。
- 本检测针对母体外周血胎儿的 13、18 和 21 号染色体非整倍体进行检测, 无法完全排除胎儿嵌合型染色体异常; 此外, 本检测无法检测到由以下原因引起的疾病: 染色体异倍体 (单倍体、三倍体等), 染色体平衡易位、倒位、环状, 甲基化, 单亲二倍体, 单基因病、多基因病、线粒体病, 药物、感染、辐射等环境诱导的出生缺陷等。
- 本检测可在孕 12 周开始进行, 但鉴于当前医学检测技术水平的限制和孕妇个体差异等不同原因, 即使在检测人员已经履行了工作职责和操作规程的前提下, 仍有可能出现假阳性或假阴性。如果孕妇孕周推测不准, 或孕周过小 (实际孕周<12 周), 可能会影响检测结果的准确性。
- 本检测结果仅供临床参考, 不能作为最终诊断结果, 孕妇在收到检测报告后请务必到产前诊断门诊咨询。如检测结果为高风险, 需进行遗传咨询及介入性产前诊断; 如检测结果为低风险, 则说明胎儿患本筛查目标疾病的风险很低, 不能排除由于该检测技术的局限性或其他无法预知的原因造成的假阴性结果, 也不能排除其他异常的可能性, 应进行胎儿系统超声检查及其他产前检查。
- 受检者需提供完整、准确、详细的个人资料。因受检者提供的资料不实或其他误导因素而导致检测服务的中断或结果不准确, 本实验室概不承担责任。
- 检测报告由孕妇本人或其授权者凭回单获取。
- 本实验室对该结果保密并依法保护用户隐私, 但因受检者个人原因出现的信息外泄, 本实验室不负相应责任。

北京优迅医学检验实验室  
报告专用章

检测者: 李霄 审核者: 万均辉 签发者: 李东立  
检测实验室: 北京优迅医学检验实验室 联系电话: 4006-881-555 签发日期: