

永德市妇幼保健院 永德市儿童医院 北京大学第三医院合作医院

无创产前基因检测报告单

送检单位:		样本编号:	
姓 名:	住院/门诊号:	采样时间:	
年 龄:	孕 周:	末次月经:	
单胎/双胎/多胎妊娠:	IVF-ET 妊娠:	临床诊断:	孕产史:
样本类型:	接收日期:	样本状态:	送检医生:

检测项目: 胎儿染色体非整倍体(T21、T18、T13)检测 **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	三体检测值	参考范围	胎儿三体风险
21 三体		(-3, 3)	低风险
18 三体		(-3, 3)	高风险
13 三体		(-3, 3)	低风险

- 1. 本检测结果仅供临床参考,不能作为最终诊断结果,请结合其他临床诊断作最后结论。若检测结果 为高风险,建议进行遗传咨询及介入性产前诊断进一步确诊。检测机构已为受检者购买了一定额度的 保险补贴,受检者可参照《无创胎儿"染色体非整倍体疾病"产前检测医疗保险知情同意书》对产前 诊断费用进行报销。若检测结果为低风险,则说明胎儿患这三种筛查目标疾病的风险较低,但不排 除胎儿其他异常的可能性,应进行胎儿系统超声检查及其他产前检查;
- 2. 本检测不适用的受检人群为: 孕周<12⁺⁰ 周; 夫妇一方有明确染色体异常; 接受过移植手术、干细胞治疗、1 年内接受过异体输血、4 周内接受过引入外源 DNA 的细胞免疫治疗等; 胎儿超声检查提示有结构异常须进行产前诊断; 有基因遗传病家族史或提示胎儿罹患基因病高风险; 孕期合并恶性肿瘤(除良性子宫肌瘤外); 医师认为有明显影响结果准确性的其他情形;
- 3. 以下情形会使检测准确性有一定程度下降,本检测结果仅供参考:重度肥胖(体重指数>40);通过体外受精—胚胎移植方式受孕;有染色体异常胎儿分娩史,但除外夫妇染色体异常的情形;双胎或多胎妊娠;医师认为有明显影响结果准确性的其他情形;
- 4. 鉴于当前医学检测技术水平和孕妇个体差异等因素,本检测可能出现如胎盘嵌合等原因造成的假阳性或假阴性结果;
- 5. 本检测无法完全排除胎儿嵌合型染色体异常;无法检测到由以下因素引起的异常;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、辐射等环境诱导的异常等;
- 6. 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会导致检测 服务的中断、结果不准确,本中心对此不承担责任;
- 7. 本报告的检测结果只对本次送检的样本负责:
- 8. 检测报告由孕妇本人或其授权者凭回单获取。

检测机构: 北京优速医学检验实验室

检测者:	李箐	审核者:	齐军	报告日期:	年	月	E
医师签名:				发放日期:	年	月	E

第1页 共1页