



*0033

ÇAĞRI
MƏRKƏZİ



Referans

Klinik Laboratoriya Mərkəzi
&
Poliklinik

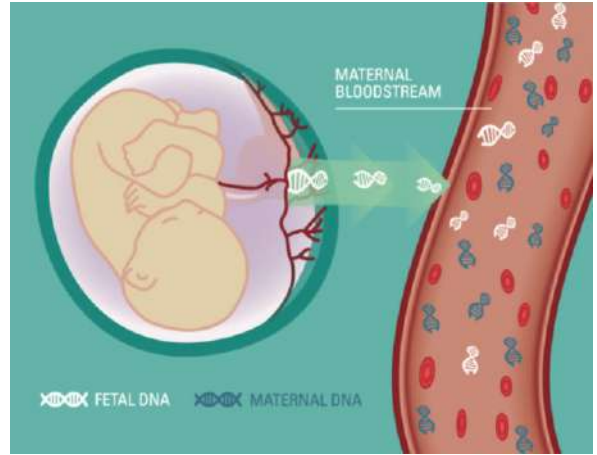
NİPT (Qeyri-İnvaziv Prenatal Test)

Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzi Sizə əvvəlkindən daha çox məlumat verə bilən rahat bir qan testini təqdim edir.

Dölə heç bir müdaxilə olmadan, yalnız anadan götürülən perefirik qan vasitəsi ilə döldə olan xromosom anomaliyaların təyini

TESTİN ÜSTÜNÜKLƏRİ

- ✘ Etibarlı – 99% doğru nəticə
- ✘ Təhlükəsiz – 0% düşük riski
- ✘ Asan – müayinə anadan alınmış 8ml perefirik qan vasitəsi ilə aparılır
- ✘ Erkən – hamiləliyin 10 həftəsindən etibarən təsbit edilə bilər



TEST TƏTBİQ EDİLMƏLİDİR

- ✘ Hamilə qadının yaşı 35 və ya artıq olduqda
- ✘ Yüksək düşük riski olan hamilə qadınlarda
- ✘ Ailədə patologiyalı uşaq və ya əvvəlki hamiləliklərdə şübhə olduqda
- ✘ Nəsildə genetik xəstəliklər olduqda



TESTİN NƏTƏCƏSİNƏ ƏSASƏN

- ✘ **Yüksək risk qrupuna daxil olan dölə amnion mayesi vasitəsi ilə xromosom analizi (Kariotip) və QF-PZR müayinələri tətbiq edilməlidir.**

*QF-PZR – yalnız Daun (21), Edvard (18), Patau (13) trisomiyaları və cinsi aneuploidləri təyin edir

*Kariotip – bütün xromosomların say və quruluşuna baxılan konvensional xromosom analizidir

- ✘ **Aşağı risk qrupuna daxil olan döl hamiləlik dövründə rutin müayinələr vasitəsi ilə izlənməlidir.**



*0033

ÇAĞRI
MƏRKƏZİ



Referans

Klinik Laboratoriya Mərkəzi
&
Poliklinik

NİPT TESTİ VASİTƏSİ İLƏ TƏYİN EDİLƏN ANOMALİYALAR:

AUTOSOMAL ANAPLODİYALAR

- Trisomiya 9
- Trisomiya 13 (Patau Sindromu)
- Trisomiya 16
- Trisomiya 18 (Edwards Sindromu)
- Trisomiya 21 (Daun Sindromu)
- Trisomiya 22

QONOSOMAL ANAPLODİYALAR

- XO (Turner Sindromu)
- XXY (Klinefelter Sindromu)
- XXX (Trisomiya X)
- XYY (Jacob Sindromu)

DELESİYALAR/DUPLİKASIYALAR:

- 11q11-q13.3 Duplikasiya Sindromu
- 12q14 Mikrodelesiya Sindromu
- 14q11-q22 Delesiya Sindromu
- 15q26 Overgrowth Sindromu
- 16p11.2-p12.2 Mikrodelesiya Sindromu
- 16p11.2-p12.2 Mikroduplikasiya Sindromu
- 17q21.31 Delesiya Sindromu
- 17q21.31 Duplikasiya Sindromu
- 1p36 Mikrodelesiya Sindromu
- 1q41-q42 Mikrodelesiya Sindromu
- Glass Sindromu
- 5q21.1-q31.2 Delesiya Sindromu
- 8p23.1 Delesiya Sindromu
- 8p23.1 Duplikasiya Sindromu
- Alfa-Talassemiya
- Əqli Zəiflik Sindromu
- Androgen İnsensitiviti Sindromu (AİS)
- Angelman Sindromu
- Prader-Wili Sindromu
- Aniridia II və WARG Sindromu
- Bannayan-Riley-Ruvalcaba Sindromu (BRRS)
- Branxiotonal Displaziya Sindromu (BOR)
- Melnik-Fraser Sindromu
- Cat-Eye Sindromu (CES)
- Xromosom 10q Delesiya Sindromu
- Xromosom 10q22.3-q23.31 Mikrodelesiya Sindromu
- Xromosom 18p Delesiya Sindromu
- Xromosom 18q Delesiya Sindromu
- Cornelia de Lange Sindromu (CDLS)
- Cowden Sindromu (CD)
- Cri Du Chat (5p Delesiya) Sindromu

- Dandy-Walker Sindromu (DWS)
- Diafraqmatik herniya, kongenital (HCD/DİH1)
- DiGeorge 2 Sindromu (DGS2)
- Distal Arthrogryposis Tip 2B (DA2B)
- Feingold Sindrom I
- Düşən Əzələ Distrofiyası (DMD)
- Düşən-Beker Əzələ Distrofiyası (DMD/BMD)
- Dyggve-Melchior-Clausen Sindrom (DMC)
- Holoprosensefaliya Tip 1 (HPE 1, 4, 6)
- Jacobsen Sindromu
- Langer-Giedion Sindromu (LGS)
- 11q14.2-q14.3 ilə Leykodistrofiya
- X-bağlı Boy Hormonu ilə əlaqəli Əqli Zəiflik (MRGH)
- Mikroftalmiya Linear Dəri qüsurları ilə
- Mikroftalmiya Sindromu Tip 6 Hipofiz Hiperplaziyası
- Monosomiya 9p Sindromu
- Orofaciodigital Sindrom
- Panhypopituitarism, X-bağlı
- Potocki-Lupski Sindromu (17p11.2 Duplikasiya Sindromu)
- Prader-Williyə bənzər Sindrom
- Rieger Sindrom Tip 1 (RIEG1)
- Saethre—Chotzen Sindrom (SCS)
- Deafness-İnfertility Sindromu
- Smith-Magenis Sindromu
- Split-Hand/Foot Malformation Tip 3 (SHFM3)
- Split-Hand/Foot Malformation Tip 5 (SHFM5)
- Trixorinofalangeal Sindrom Tip 1 (TRPS1)
- Van der Woude Sindromu I (VWS)
- Wilms Tumor 1 (WT1)
- X-bağlı Limfoproliferativ Sindrom (XLP)
- Xp11.22-p 11.23 Mikroduplikasiya Sindromu

* NİPT qəbulu yalnız Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzində həyata keçir.