



NİPT (Qeyri-İnvaziv Prenatal Test)

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

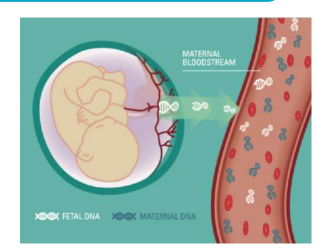
Dölə heç bir müdaxilə olmadan, yalnız anadan götürülən pereferik qan vasitəsi ilə döldə olan xromosom anomaliyaların təyini

TESTIN ÜSTÜNÜKLƏRI

- ★ Etibarlı 99% doğru nəticə
- ★ Təhlükəsiz 0% düşük riski
- Erkən hamiləliyin 10 həftəsindən etibarən təsbit edilə bilir

TEST TƏTBİQ EDİLMƏLİDİR

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





TESTIN NƏTƏCƏSINƏ ƏSASƏN

- Xüksək 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
- X Aşağı risk qrupuna daxil olan döl hamiləlik dövründə rutin müayinələr vasitəsi ilə izlənməlidir.





NIPT TESTI VASITƏSI ILƏ TƏYIN EDILƏN ANOMALIYALAR:

AUTOSOMAL ANAPLODİYALAR

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

QONOSOMAL ANAPLODÍYALAR

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

DELESİYALAR/DUPLİKASİYALAR:

- 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 İnsensitivity Sindromu (AİS)
- Angelman Sindromu
- Prader-Wili Sindromu
- Aniridia II və WARG Sindromu
- Bannayan-Riley-Ruvalcaba Sindromu (BRRS)
- Branxiotoneral Displaziya Sindromu (BOR)
- Melnik-Fraser Sindromu
- Cat-Eye Sindromu (CES)
- Xromosom 10q Delesiya Sidromu
- Xromosom 10g22.3-g23.31 Mikrodelesiya Sidromu
- Xromosom 18p Delesiya Sidromu
- Xromosom 18q Delesiya Sidromu
- 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
- Düşen Əzələ Distrofiyası (DMD)
- Düşen-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 əlagəli Əqli Zəyiflik (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 (RİEG1)
- Saethre—Chotzen Sindrom (SCS)
- Deafness-İnfertility Sindromu
- Smith-Magenis Sindromu
- Split-Hand/Foot Malforation Tip 3 (SHFM3)
- Split-Hand/Foot Malforation 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 Mikrodupliksiya Sindromu
- * NİPT qəbulu yalnız Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzində həyata keçir.