

С 11-й недели беременности

# NIPT

Неинвазивное пренатальное тестирование

- *Скрининг первой линии (вместо расчета вероятности трисомии 21, трисомии 18 и трисомии 13 в комбинированном исследовании)*
- *Уточнение повышенного риска трисомии 21, трисомии 18 или трисомии 13*

Вы решили пройти так называемое «неинвазивное пренатальное тестирование (NIPT)» или «тест на ДНК плода в крови матери».

У вас возьмут кровь и исследуют ее на наличие определенных фрагментов генетического материала Вашего ребенка или плаценты, переходящих в Вашу кровь.

**Это позволяет выявлять трисомию 21 (синдром Дауна) при одноплодной беременности с достоверностью не менее 99 процентов и трисомию 18 и трисомию 13 — со столь же высокой достоверностью.**

Если результат аномален, для подтверждения диагноза следует выполнить амниоцентез или пункцию плаценты. В некоторых случаях тестирование может не дать никакого результата (т. е. ни положительного, ни отрицательного). Это бывает прежде всего в тех случаях, когда в крови матери слишком мало генетического материала будущего ребенка. В таком случае забор крови нужно будет повторить (бесплатно для Вас).

Своей подписью Вы подтверждаете, что понимаете цель и ограничения данного исследования, получили достаточную информацию о нем и желаете его провести.

Кроме того, Вы подтверждаете, что осознаете невозможность **полного исключения** пороков развития, хромосомных нарушений, генетических и негенетических заболеваний **в рамках данного обследования.**

В частности, Вы понимаете, что **в очень малой части** случаев возможен **ложный результат** (ложно-положительный или ложно-отрицательный). **Информативность тестирования, как правило, снижается при двуплодной беременности.**

Кроме того, Вы понимаете, что данное исследование **не может** выявить **хромосомные нарушения**, отличающиеся от трисомии 21, 18 и 13. Кроме того, часто при таком обследовании не может быть обнаружен так называемый мозаицизм.

В некоторых вариантах NIPT может быть исследована ДНК на наличие ряда так называемых микроделеций. Обратите внимание, что этот анализ может быть менее надежным и информативным, чем уже установленные NIPT-исследования на трисомию 21, 18 и 13.

Я хочу пройти неинвазивное пренатальное тестирование.



Имя пациента

Вена, дата

Подпись пациентки

Подпись врача

