

NIPT結果報告書

被験者名	Patient, Name 様	医療機関名	Hospital Name
生年月日	YYYY/MM/DD	弊社検体番号	7777777
胎児数	1	担当医師名	Physician,Name
採血日	YYYY/MM/DD	登録施設番号	111111
病院被験者番号	12345		

検査結果

陰性 (Negative)

この検体での13、18、21番染色体のトリソミーに該当する異常は認められませんでした

胎児DNA率 8 %

結果一覧

対象疾患	検査結果
21トリソミー (ダウン症候群)	陰性
18トリソミー (エドワーズ症候群)	陰性
13トリソミー (パトー症候群)	陰性

【陰性的中率について】

この検査における13、18、21トリソミーの陰性的中率は99%以上です。

【本検査について】

本検査では、母体血中に循環する胎児由来 Cell-free DNA の量を測定しています。胎児 DNA 率が 3%未満の場合は原則として判定保留となります。

【検査の限界と注意点】

本検査は正確な検査ではありますが、確定的検査に取って代わるものではありません。

「陽性」の検査結果が出た場合は、遺伝カウンセリングを受診し、検査結果を確認するための絨毛や羊水を用いた確定的検査を受けることを検討する必要があります。「陰性」の検査結果は、胎児が対象疾患に罹患していないことを保証するものではありません。また対象疾患以外の染色体異常(13/18/21番染色体の部分欠失・部分重複、13/18/21番以外の染色体の数的異常や部分欠失・部分重複など)や、染色体異常以外の原因による先天異常の可能性を否定するものでもありません。妊娠管理の方針は本検査結果だけではなく、その他の臨床情報を踏まえて総合的にご検討ください。

Phillip Cacheris

Director, Sequenom Laboratories

病院使用欄

上記の米国人氏名は米国ラボコープ社の検査所 Sequenom Laboratoriesの検査責任者名です。当責任者の下、確かに検査が終了したことを示しています。当書面は米国ラボコープ社での検査結果を元にラボコープ・ジャパンが作成しています。