

Ergebnis der nicht-invasiven pränatalen Untersuchung

Fax: 075319769460

LifeCodexx AG | Line-Eid-Straße 3 | DE-78467 Konstanz

Max Musterarzt
Musterpraxis
Line-Eid-Straße 3
Konstanz

Titel, Name, Vorname der Patientin

Musterfrau, Martina

Einlings- oder Mehrlingsschwangerschaft

geb. am

Einlingsschwangerschaft

1974-06-28*

Testoption

Testoption 3

Probeneingang
2013-01-23*

Untersuchungsmaterial
EDTA-Blut

Barcode Nr.
00103541

Lab ID
LCD01673

QC
erfüllt

cffDNA-Gehalt
12 %

Chromosom	Ergebnis	Interpretation
Chromosom 21	im normalen Bereich	Kein Hinweis auf fetale Trisomie 21
Chromosom 18	im normalen Bereich	Kein Hinweis auf fetale Trisomie 18
Chromosom 13	im normalen Bereich	Kein Hinweis auf fetale Trisomie 13
Geschlechtschromosomen	im normalen Bereich	kein Hinweis auf Turner, Triple-X, Klinefelter oder XYY-Syndrom

Bei Vorliegen einer Risikoschwangerschaft empfehlen internationale Fachgesellschaften trotz negativem Testergebnis eine weitere ärztliche Abklärung, z.B. einen Zweittrimester-Ultraschall. Im Falle von diskordanten Ergebnissen bitten wir um Rückmeldung.

Für diese Analyse wurde die Methode des random massively parallel sequencing (rMPS) (oder: next generation sequencing, NGS) angewendet.

Fetales Geschlecht

weiblich

Das fetale Geschlecht darf in Deutschland gemäß § 15 Abs. 1 GenDG der Schwangeren mit ihrer Einwilligung nach Ablauf der zwölften Schwangerschaftswoche mitgeteilt werden. Bitte beachten Sie in anderen Ländern die Einhaltung entsprechender nationaler Gesetze.

Untersuchungsmethode und Analyseergebnis: Der PrenaTest® für die Bestimmung der untersuchten Chromosomenstörungen basiert auf neuesten Next Generation Sequencing (NGS)- und PCR-Technologien unter Verwendung CE-markierter Software bzw. CE-markierter in-vitro-Diagnostiksysteme [gemäß Zweckbestimmung und Konformitätserklärung]. Bei Anwendung des PrenaTest® in der Praxis ist eine Aussagekraft von 100% nicht zu erwarten. Mit dem PrenaTest® können generell keine Aussagen zu strukturellen Chromosomenveränderungen, zu Mosaiken oder einer Polyploidie getroffen werden. Weitere Informationen zur Leistungsbewertung (Sensitivität/Spezifität) und Aussagekraft des PrenaTest®, den Grenzen der Untersuchung sowie der Bestimmung des fetalen Geschlechts sind unter www.lifecodexx.com abrufbar.

Konstanz, 2018-11-29*

Validierung durchgeführt von
Dr. M. Mustermann (Erstvalidierung) und J. Mustermann, M.Sc. Bioinformatics (finale Validierung)

Diese Ergebnismitteilung wurde elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig.

LifeCodexx AG Line-Eid-Straße 3, 78467 Konstanz, Deutschland, Telefon +49 (0) 7531-9769460, Fax +49 (0) 7531-9769480, info@lifecodexx.com, www.lifecodexx.com
Vorstand: Dr. Michael Lutz | Amtsgericht Freiburg i.Br., HRB 701989 | Sitz der Gesellschaft: Konstanz | USt-Id-Nr. DE 25886261

* JJJJ-MM-TT