

Referto Analisi : PrenatalEasy-screening prenatale non invasivo di aneuploidie cromosomiche

Data Referto:

Ora:

Anagrafica Laboratorio / Medico / Professionista

Centro Inviante:

Città:

Anagrafica Paziente

Cognome: *****

Nome: *****

Data di Nascita:

Luogo di Nascita:

Origine Etnica: N.A.

Sesso:

**Medico/Professionista
a inviante:**

Vs. Codice di riferimento:

Indicazione:

Storia Clinica:

Dati Campione

Tipo Campione: Prelievo ematico

Ns. Codice campione:

Data Accettazione:

Ora Accettazione:

Data prelievo:

Dati Analisi

Analisi effettuata/e: **PrenatalEasy-screening prenatale non invasivo di aneuploidie cromosomiche**

Codice OMIM:

Ereditarietà:

Gene investigato:

OMIM:

Sequenza riferimento:

Metodo di analisi: MPS-NGS

Strategia diagnostica:

Data inizio analisi:

Data fine analisi:

Risultati e Conclusioni

Risultato: L'analisi del DNA libero fetale circolante nel sangue materno eseguita sul campione in esame ha rilevato la PRESENZA di aneuploidia del cromosoma 21 (TRISOMIA 21).

Interpretazione:

Note tecniche: Relazione tecnica in allegato

Commenti:

Suggerimenti:

Risultati verificati da:

Data verifica : 07/09/2018

Risultati validati da:

Data validazione :

Il presente referto costituisce copia conforme all'originale, il quale è depositato negli archivi del laboratorio Genoma Group Srl.

Il Genetista

Dr.ssa Marina Baldi

Il Direttore del laboratorio

Dr. Francesco Fiorentino

Genoma Group Srl

Genoma Group Srl

ROMA, 07 settembre 2018