

Test nəticələri daxilində hamiləlik həftəsi, ananın yaşı və dölün DNT fraksiyasına aid məlumatlar Azərbaycan dilində əks olunur.

## Laboratoriyamızda aparılan qeyri-invaziv prenatal test növləri:

### NIPT (5 xromosom):

13,18,21 X,Y xromosom anomaliyalarının təyini

**NIPT (bütün xromoslar):** 23 cüt (46) xromosom anomaliyalarının təyini

**NIPT (plus):** 23 cüt xromosom anomaliyalarının + Mikrodelesiya/Mikroduplikasiya sindromunun təyini

# NIPT Gələcəyə təminat

- **Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzi:** Nərimanov ray., M. Məmmədzadə küç. 8A
- **Referans Poliklinik Nəsimi filialı:** Nəsimi ray., M. Mirqasimov küç. 25A
- **Referans VIP filialı:** Səbail ray., Z. Əliyeva küç. 107A
- **Referans Poliklinik Əhmədli filialı:** Xətai ray., M. Hadi küç. 229D
- **Referans Poliklinik Mərdəkan filialı:** Xəzər ray., Mərdəkan qəs., Yesenin küç. 58
- **Referans Binəqədi filialı (8-ci Stomatoloji Poliklinika):** Binəqədi ray., Azadlıq pr. 167
- **Referans Poliklinik Bayıl filialı:** Səbail ray., Ak. Ə. Yaqubov küç. 19
- **Referans Səyyar Maştağa Qanalma Məntəqəsi:** Sabunçu ray., Maştağa qəs., Ə.Əhmədov küç. 31A
- **Referans Sumqayıt Tibb Mərkəzi:** Sumqayıt şəh., S. Vurğun küç. 119
- **Referans Səyyar Ağstafa filialı:** Ağstafa şəh., Demiryolu vağzalı dax.
- **Referans Qəbələ Tibb Mərkəzi:** Qəbələ şəh., A. Səhəfət küç. 25A
- **Referans İsmayilli Səyyar Qanalma Məntəqəsi:** İsmayilli şəh., M. F. Axundov küç. 65
- **Referans Quba Tibb Mərkəzi:** Quba şəh., M. Qorki küç.
- **Referans Xaçmaz Qanalma Məntəqəsi:** Xaçmaz şəh., N. Nərimanov küç. 49 (əvvəlki NK-AY klinikası)
- **Referans Lənkəran filialı:** Lənkəran şəh., S. Bayramov küç. 19 (Avicenna Medical Center dax.)

# NIPT nədir?

**NIPT**-Anadan götürülən periferik qan vasitəsilə başda 13, 18, 21 X, Y xromosom anomaliyaları olmaqla bütün xromosomları təsbit edən skrining testidir.



**Etibarlı**



**Asan**



**Rahat**



**Sərfəli**

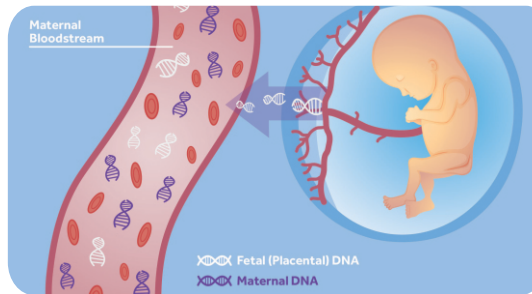
## TESTİN ÜSTÜNLÜKLƏRİ:

- Hamiləliyin **10-cu həftəsində** anadan götürülən **8 ml periferik qan** nümunəsi ilə aparılır.
- **Qeyri-invaziv** olduğu üçün düşük riski yoxdur.
- Test nəticələrini götürdükdən sonra Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzinin əməkdaşları və həkim heyəti ilə görüşərək daha ətraflı **məlumat əldə edə bilərsiniz.**

## TESTİN İŞLƏMƏ PRINSİPİ:

Hamiləlik dövrü ərzində dölün DNT fraksiyaları ananın qan dövrünə daxil olur. Erkən hesab olunan hamiləliyin 10-cu həftəsində anadan götürülən periferik qan nümunəsində sərbəst dölün DNT fraksiyaları təyin edilir.

**Qeyri-İnvaziv Prenatal Skrining testi invaziv prosedurlardan öncə sizə bir şans verir.**



## TESTİN NƏTİCƏLƏRİNƏ ƏSASƏN

- Yüksək risk qrupuna daxil olan dölə invaziv medodlarla (amniosintez, CVS və s.) NIPT- in nəticəsi təstiqlənməlidir.
- Aşağı risk qrupuna daxil olan döl isə hamiləlik dövründə rutin müayinələrlə izlənilməlidir



**QEYD:** Qeyri-İnvaziv Prenatal Skrining testi haqqında məlumat əldə etmək və testin sizin üçün uyğun olub-olmadığını müəyyənləşdirmək məqsədilə mütləq həkiminizlə məsləhətləşin.



## NIPT İLƏ TƏSBİT EDİLƏ BİLƏR:

### Trisomiya 21 - Daun sindromu

kimi tanınan və monqolizmə səbəb olan bu xəstəlik zamanı 21-ci xromosomun əlavə olaraq daha bir surəti mövcud olur. Daun sindromu əqli və inkişaf geriliyi ilə yanaşı, orqan anomaliyalarına da səbəb olur.

21

18

### Trisomiya 18 - Edvards sindromu

zamanı 18-ci xromosomun əlavə olaraq daha bir surəti olur. Bu sindrom adətən dölün ölümü ilə nəticələnir.

### Trisomiya 13 - Patau sindromu

zamanı 13-cü xromosomun əlavə olaraq daha bir surəti mövcud olur. Bu sindrom da, Edvards sindromu kimi adətən dölün ölümü ilə nəticələnir.

13

### Cinsiyət xromosomu sindromları:

- Klinefelter syndrome (47, XXY)
- Turner syndrome (45, XO)
- Trisomy X (47, XXX)
- Jacobs syndrome (47, XYY)

XY

**Qeyd:** NIPT testinin qəbulu Referans Klinik Laboratoriya Mərkəzinin bütün filiallarında həyata keçirilir.