

Test nəticələri daxilində  
hamiləlik həftəsi,  
anın yaşı  
və döldün DNT fraksiyasına  
aid məlumatlar Azərbaycan  
dilində eks olunur.

### Laboratoriymızda 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/Mikroduplicasiya  
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 Ağstafə filialı:** Ağstafə şəh., Dəməryolu vəzgəzli dax.
- **Referans Qəbələ Tibb Mərkəzi:** Qəbələ şəh., A. Şəhət küç. 25A
- **Referans İsləmili Səyyar Qanalma Məntəqəsi:** İsləmili 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:** Lenkeran şəh., S. Bayramov küç. 19 (Avicenna Medical Center dax.)



# NIPT nədir?

**NIPT**-Anadan götürülen periferik qan vasitəsilə başda 13, 18, 21 X, Y xromosom anomaliyaları olmaqla bütün xromosomları təsbüt edən skrininq testidir.



Etibarlı



Asan



Rahat



Sərfəli

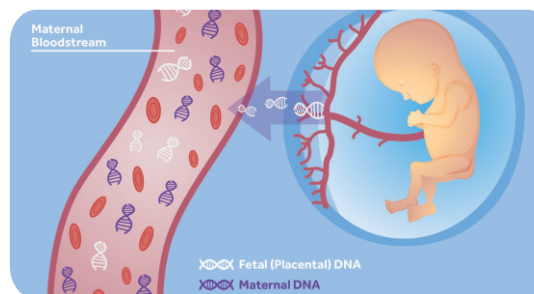
## TESTİN ÜSTÜNLÜKLƏRİ:

- Hamiləliyin **10-cu həftəsində** anadan götürülen **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 PRİNSİPI:

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

**Qeyri-Invaziv Prenatal Skrininq testi invaziv prosedurlardan önce sizə bir şans verir.**



## TESTİN NƏTİCƏLƏRİNƏ ƏSASƏN

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



**QEYD:** Qeyri-Invaziv Prenatal Skrininq 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 mongolizmə 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 dölnün ölümü ilə nəticələnir.

13

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

X Y

### Cinsiyyət xromosomu sindromları:

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

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