

РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

Пацієнт:	Лаб. № замовлення
Дата народж. 24.12.1991	Код замовлення: -
Стать: Жіноча	Дата замовлення: 31.12.2024 11:20
Коментарі:	

Назва дослідження	Результат	Одиниці вимірювання	Референтні значення	Коментарі
Комплекс №246 "Пренатальн. скринінг I трим. (PAPP-A, віль.β-ХГЛ, PLGF) з розрахун-м ризиків ПЕ, ASTRAIA"				

PAPP-A (Roche Diagnostics) Первинна проба: венозна кров	2.72	МО/л		
--	------	------	--	--

Хоріонічний гонадотропін (вільна β-субодиниця) (Roche Diagnostics) Первинна проба: венозна кров	31	МО/л		
--	----	------	--	--

Плацентарний фактор росту, маркер прееклампсії (PLGF) (Roche Diagnostics) Первинна проба: венозна кров	52.21	пг/мл		
---	-------	-------	--	--

Відповідальна особа
Завідувач Лабораторії загальноклінічних досліджень Несененко О.В.



символом * позначаються результати, що виходять за межі референтних значень

Шановний клієнте! Результати лабораторних досліджень не є клінічним діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. Шановний лікарю! Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 г. ТОВ «МІЛ «ДІЛА» сертифіковано згідно вимог міжнародного стандарту ISO 9001. Акредитаційний сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020

Пренатальний скринінг I триместру з розрахунком ризику прееклампсії, Astraia (PAPP-A, β -ХГЛ, PLGF)

Дата народження: 24 грудня 1991
Дата дослідження: 31 грудня 2024

№ пацієнта:

Характеристики та анамнез матері

Етнічне походження: Європеїдна (європейці, мешканці Близького Сходу, Північної Африки, Латинської Америки).

Порядковий номер пологів: 0; Спонтанні пологи в 16-30 тижнів: 0.

Материнська вага: 73,1 кг; Зріст: 158,0 см.

Паління при цій вагітності: ні; Цукровий діабет (diabetes mellitus): ні; Хронічна гіпертензія: немає;

Системний червоний вовчак: немає; Антифосфоліпідний синдром: немає; Випадки ПЕ у родоводі: немає.

Запліднення: природне;

1-й день о/м:

УЗД в I-му триместрі

Термін вагітності: 13 тиж. + 0 днів за КТР

ОДП за даними УЗД:

Знахідки	звичайна маткова вагітність	
Серцебиття	візуалізується	
ЧСС	161 скор./хвил.	
Куприко-тім'яний розмір (КТР)	67,2 мм	
Комірцевий простір (КП)	1,32 мм	
Біпаріетальний розмір (БПР)	24,0 мм	
ПІ у венозній протоці	0,77	
Довжина цервікального каналу:	35,0 мм	

Маркери хромосомної патології:

Кістка носу: наявна.

Біохімічний скринінг материнської сироватки

Зразок ..., одержано: 31 грудня 2024, дослідження виконано: 31 грудня 2024.

Вільна бета-субодиниця ХГ	31,00 МО/л	Roche	відповідає	1,070 МоМ
PAPP-A	2,720 МО/л	Roche	відповідає	0,721 МоМ
PIGF	52,210 пг/мл	Roche	відповідає	0,969 МоМ

Біофізичні Маркери

Середній ПІ маткових артерій:	2,190	відповідає	1,398 МоМ
Середній артеріальний тиск:	83,333 мм рт. ст.	відповідає	0,9510 МоМ

Розрахунок ризику

Пацієнтці надано всі необхідні пояснення та одержано її поінформовану згоду.

Лікар УЗД, сертифікований в FMF: ПІБ, FMF Id:

Патологічний стан	Базовий ризик	Індивідуальний комбінований ризик
Трисомія 21	1 на 413	1 на 8266
Трисомія 18	1 на 1025	<1 на 20000
Трисомія 13	1 на 3212	<1 на 20000
Преєклампсія до 37 тижнів		1 на 207
Затримка росту плода до 37 тижнів		1 на 300
Передчасні пологи до 34 тижнів		1 на 464

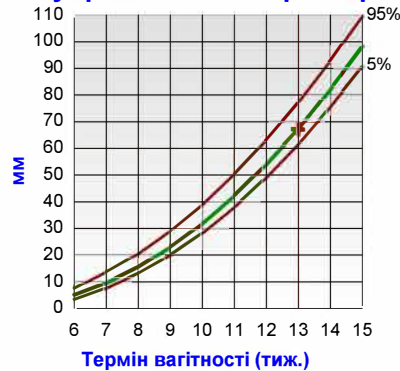
Базовий ризик по анеуплоїдії ґрунтується на материнському віці (33 років). Індивідуальний комбінований ризик – це ризик на момент скринінгу, розрахований на основі базового ризику, ультразвукових ознак (товщина комірцевого простору плода, носова кістка, ЧСС плода) та біохімічних маркерів материнської сироватки (PAPP-A, вільний бета-ХГ, PIGF).

Ризики для преєклампсії та затримка росту плода засновані на демографічних даних матері, соматичному та акушерському анамнезі, середньому артеріальному тиску (САТ), Доплері маткових артерій, PIGF у сироватці та PAPP-A у сироватці. Ризик передчасних пологів до 34 тижнів базується на даних матері, акушерському анамнезі та довжині цервікального каналу.

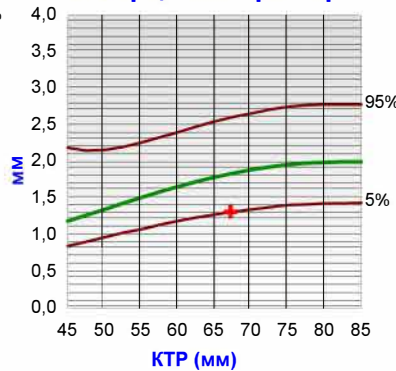
Медіани біофізичних та біохімічних маркерів, що використовуються для обчислення МоМів, скореговані, як необхідно, за кількома характеристиками матері, включаючи расове походження, вагу, зріст, паління, метод запліднення та порядковий номер пологів.

Визначений ризик розраховано за допомогою програмного забезпечення FMF-2018 (версія 4.4) і засновано на даних поширених наукових досліджень, координованих Fetal Medicine Foundation (UK Registered charity 1037116). Ризик вважається дійсним тільки тоді, коли УЗД проведене фахівцем, який акредитований у Fetal Medicine Foundation і проходить регулярний аудит своїх результатів (див. www.fetalmedicine.org).

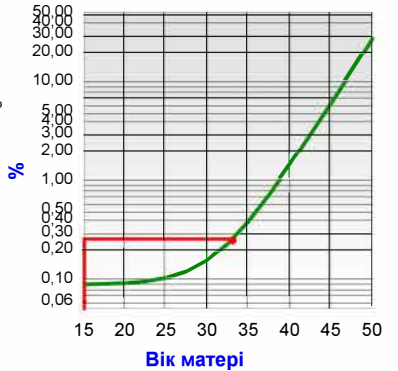
Куприко-тім'яний розмір



Комірцевий простір



Ризик трисомії 21 в I триместрі



Зауваження

За результатами обрахунку вагітну віднесено до групи низького ризику Трисомії 21, групи низького ризику Трисомії 13, групи низького ризику Трисомії 18 у плода.

Вагітну віднесено до групи низького ризику преєклампсії.

Увага! Остаточне рішення щодо оцінки ступенів ризику приймає лікар. Рекомендована консультація лікаря.

Оцінку ризиків Трисомій проведено відповідно клінічної настанови, заснованої на доказах «Нормальна вагітність» МОЗ України від 09.08.2022 (Реєстровий № КН 2022-1437).

Оцінку ризиків преєклампсії проведено відповідно рекомендацій FMF (Tan MY, Syngelaki A, Poon LC, Rolnik DL, O'Gorman N, Delgado JL, Akolekar R, Konstantinidou L, Tsavdaridou M, Galeva S, Ajdacka U, Molina FS, Persico N, Jani JC, Plasencia W, Greco E, Papaioannou G, Wright A, Wright D, Nicolaides KH. Screening for pre-eclampsia by maternal factors and biomarkers at 11-13 weeks' gestation. Ultrasound Obstet Gynecol 2018; 52: 186-195.)

Лікар МЛ "ДІЛА" Сохацька О.О.

Шановний лікарю!
 Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Акредитований сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020

Шановний клієнте!
 Результати лабораторних досліджень не є клінічним діагнозом. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря. Ліцензія МОЗ України АД №071280 від 22.11.2012 г. ТОВ «МЛ «ДІЛА» сертифіковано згідно вимог міжнародного стандарту ISO 9001