

## РЕЗУЛЬТАТИ ДОСЛІДЖЕНЬ

<b>Пацієнт:</b>	TEST	<b>Лаб. № замовлення</b>	
<b>Дата народж.</b>	25.04.1978	<b>Код замовлення:</b>	-
<b>Стать:</b>	Жіноча	<b>Дата замовлення:</b>	23.05.2024 11:04
<b>Коментарі:</b>	Тиждень гестації: 32		

Назва дослідження	Результат	Одиниці вимірювання	Референтні значення	Коментарі
-------------------	-----------	---------------------	---------------------	-----------

### Комплекс №248 "Співвідношення sFlt-1/PLGF у II та III триместрах вагітності"

Плацентарний фактор росту, маркер прееклампсії (PLGF) (Roche Diagnostics)	167.4	пг/мл	-	Тиждень гестації 10+0-14+6 15+0-19+6 20+0-23+6 24+0-28+6 29+0-33+6 34+0-36+6 37+0-пологи	Референтні межі 28.8-122.0 66.2-289.0 119.0-605.0 169.0-1117.0 114.0-1297.0 78.0-984.0 54.4-862.0
Первинна проба: венозна кров					
3 10 т.г. до 15 т.г.: <12 пг/мл - Позитивний тест - вкрай аномальний Від 15 т.г.: <12 пг/мл - Позитивний тест - вкрай аномальний; >=12 пг/мл та менше за 100 пг/мл - Позитивний тест - аномальний у разі наявності дисфункції плаценти >=100 пг/мл - Негативний тест - норма у разі відсутності дисфункції плаценти Рекомендовані граничні значення для градації тесту вказані згідно Клінічної настанови, заснованої на доказах "Гіпертензивні розлади у вагітних" МОЗ України, КН 2022-151					

sFlt-1	2865	пг/мл	-	Тиждень гестації 20+0-23+6 24+0-28+6 29+0-33+6 34+0-36+6 37+0-пологи	Референтні межі 572-2997 618-3205 773-5165 992-7363 1533-9184
Первинна проба: венозна кров					

Співвідношення sFlt-1/PLGF у II та III триместрах вагітності	17.11		-	Діагностика прееклампсії (Порогове значення sFlt 1/PIGF): Ранній початок (тиждень 20+0 - тиждень 33+6): ВИКЛЮЧЕННЯ ПЕ: < 33 (чутл. - 95%, специф. - 94%); ПІДТВЕРДЖЕННЯ ПЕ: > 85 (чутл. - 88%, специф. - 99.5%); Пізній початок (тиждень 34+0 - пологи): ВИКЛЮЧЕННЯ ПЕ: < 33 (чутл. - 89.6%, специф. - 73.1%); ПІДТВЕРДЖЕННЯ ПЕ: > 110 (чутл. - 58.2%, специф. - 95.5%).	
Короткотривалий прогноз розвитку прееклампсії (24+0-36+6 тижнів): Співвідношення sFlt 1/PIGF <= 38: виключення розвитку прееклампсії протягом 1 тижня (NPV = 99.3%, чутл. - 80.0%, специф. - 78.3%). Співвідношення sFlt 1/PIGF > 38: розвиток прееклампсії можливий протягом 4 тижнів (PPV = 36.7%, чутл. - 66.2%, специф. - 83.1%).					

символом \* позначаються результати, що виходять за межі референтних значень

Шановний лікарю! Шановний клієнте!  
Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань. Для коректної інтерпретації результатів досліджень, зверніться, будь ласка, до лікаря.  
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

**Відповідальна особа**

Завідувач Лабораторії загальноклінічних досліджень Несененко О.В.



**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. Акредитаційний сертифікат вищої категорії МОЗУ МЗ № 014792 від 27.03.2020

**Шановний лікарю!**

Експерти ДІЛА надають інформаційну підтримку щодо трактування

результатів лабораторного дослідження та інших професійних питань.