



Пациент:		
Заказ:	Код пациента:	Дата регистрации:
Дата рождения:	Возраст:	Пол:
ЛПУ:	Код ЛПУ:	
Беременность (указано врачом/пациентом при заказе):		

МАРКЕРЫ РИСКА ПРЕЭКЛАМПСИИ

Штрихкод:	Вн.№:	Материал: Кровь (сыворотка)	
Параметр	Результат	Референсные значения	Ед. изм.
Плацентарный фактор роста, PIGF	170.00	Беременные: 10-14 нед 28.80-122.00; 15-19 нед 66.20-289.00; 20-23 нед 119.00-605.00; 24-28 нед 169.00-1117.00; 29-33 нед 114.00-1297.00; 34-36 нед 78.00-984.00; 37-42 нед 54.40-862.00	пг/мл
Растворимая fms-подобная тирозинкиназа-1, sFlt-1	655.00	Беременные: 10-14 нед 652.00-2501.00; 15-19 нед 708.00-2807.00; 20-23 нед 572.00-2997.00; 24-28 нед 618.00-3205.00; 29-33 нед 773.00-5165.00; 34-36 нед 992.00-7363.00; 37-42 нед 1533.00-9184.00	пг/мл
Соотношение sFlt-1/PIGF	3.85	Беременные: 10-14 нед 9.27-54.60; 15-19 нед 3.51-25.70; 20-23 нед 1.82-14.60; 24-28 нед 0.95-10.00; 29-33 нед 0.94-33.90; 34-36 нед 1.23-66.40; 37-42 нед 2.18-112.00	

Комментарий к расчету соотношения sFlt-1/PIGF:

Исследование выполнено с использованием технологии Elecsys (Cobas, Roche).

Определение соотношения sFlt/PIGF является вспомогательным методом в диагностике преэклампсии.

Интерпретация результатов должна проводиться врачом с учетом клинических данных, анамнеза и данных других лабораторных и инструментальных исследований.

Рекомендуемые пороговые значения sFlt/PIGF для оценки риска ранней преэклампсии (20 нед+0 дн - 33 нед+6 дн):

- sFlt/PIGF <33 - исключение ранней преэклампсии.
- sFlt/PIGF >85 - подтверждение ранней преэклампсии.

Рекомендуемые пороговые значения sFlt/PIGF для оценки риска поздней преэклампсии (34 нед+0 дн - роды):

- sFlt/PIGF <33 - исключение поздней преэклампсии.
- sFlt/PIGF >110 - подтверждение поздней преэклампсии.

Рекомендуемые значения для оценки краткосрочного прогноза у лиц с подозрением на преэклампсию:

- sFlt/PIGF ≤38 - исключение развития преэклампсии в течение 1 недели.
- sFlt/PIGF >38 - подтверждение развития преэклампсии в течение 4 недель.

Результат лабораторного исследования не является диагнозом.

Тактика обследования, лечения пациента, интерпретация результатов лабораторных исследований определяется лечащим врачом.

Качество исследований обеспечено сертифицированной системой менеджмента качества, соответствующей требованиям международных стандартов:

ISO 9001:2015 (сертификат соответствия № RU.097A.00402), действителен до 30.05.2025 г.)

ISO 15189:2012 (сертификат № SIS520822S160, действителен до 22.08.2024 г.)

Good Laboratory Practice (GLP) (сертификат № SIS520822S161, действителен до 22.08.2024 г.)

ИТОГОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

Дата готовности результата:

Дата печати результата:

Результат выдал:

подпись