

ZPRÁVA O SCREENINGOVÉM VYŠETŘENÍ V 1. TRIMESTRU

Pacient

Příjmení: **Třísková**
Jméno: **Barbora**
Rodné číslo: 9057054479
Věk v termínu porodu: 23 let
Odeslal: **MUDr. Kadlec**

Biochemické vyšetření

Odběr dne: 11.12.2013

PAPP-A: 8,99 mlU/ml 1,35 MoM
FβHCG: 172,4 ng/ml 6,76 MoM

Ultrazukové vyšetření

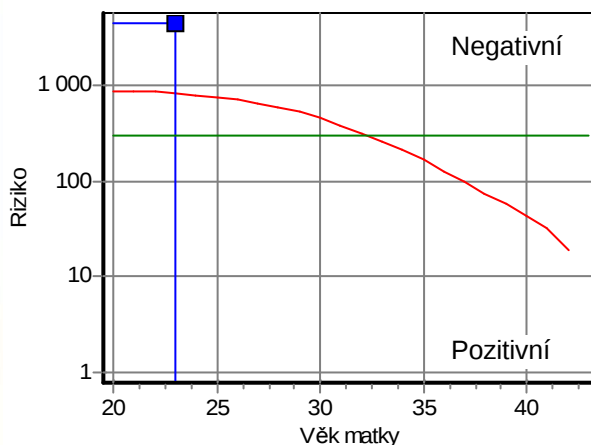
Vyšetřil/a: MUDr. Čuprová Marcela
Provedeno dne: 11.12.2013
Počet plodů 1
Dle biometrie (CRL) odp.g.h: 78 mm 13+6
Termín porodu: 12.6.2014
Morfologické anomálie: Nenalezeny
Linea nuchae: 1 mm 0,55 MoM
Nosní kost přítomna

Fronto - maximální úhel v normě.

(falx cerebri se zobrazuje, intrakraniální translucence bpn- páteř bpn., horní čelist bpn., srdce obě komory s normální kontraktilitou, aorta i zobrazují, srdeční frekvence pravidelná 140-160/ min, žaludek v dutině břišní, není ascites, močový měchýř plodu naplněn, končetiny plodu normální pohybová aktivita plodu)

Vyšetření bylo provedeno dle metodiky Fetal Medicine Foundation na přístroji General Electric E8 Expert.

Těhotná souhlasí s vyšetřením dopplerovských průtoků k doplnění uz vyšetření



Závěr screeningu:

SCREENING NEGATIVNÍ

Riziko M. Down odpovídající věku matky:

1/827

Kombinované riziko M. Down z výsledků v 1. trimestru:

1/4500

Poznámka: Vzhledem k vysoké hodnotě HCG doporučuji TT u svého lékaře v 16t.
g+ u nás integrace obou testů, UZ ve 20t. g