

PHIẾU KẾT QUẢ SÀNG LỌC TRƯỚC SINH

(BM02/QTQL 28)

HỌ TÊN: **KQ MẪU TRIPLE TEST**

ĐỊA CHỈ: 101/24 Nguyễn Chí Thanh, Phường 9, Quận 5, TPHCM

BS CHỈ ĐỊNH: TSBS Nguyễn Khắc Hân Hoan

SỐ HS:

NGÀY SINH: 01/06/1998

TUỔI LÚC SINH: 27.34

ĐT: 088.xxxx.211



25999974

THÔNG TIN THAI KỲ

CHIỀU CAO [CM]:

CÂN NẶNG [KG]: 50

CHUNG TỘC: Khác

TIỂU ĐƯỜNG TYPE I: Không

HÚT THUỐC LÁ: Không

TĂNG HA MẠN TÍNH: Không

HỒ TRỢ SINH SẢN:

MONOZYGOUS: Không

SỐ THAI: 1

CHUYỂN PHÔI:

NGÀY HÚT TRỨNG:

NS MẸ CHO TRỨNG:

Phương pháp: Kỹ thuật TRF xét nghiệm các yếu tố sinh hóa kết hợp thông tin thai kỳ và siêu âm để xác định nguy cơ của thai nhi.**KẾT QUẢ XÉT NGHIỆM (Thiết bị AutoDELFIA, QTKT 04*)**

NGÀY NHẬN MẪU: 28/04/2025

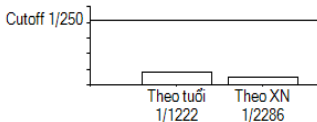
LOẠI MẪU: Huyết thanh

YẾU TỐ PHÂN TÍCH	NGÀY LM	TUỔI THAI	GIÁ TRỊ	ĐƠN VỊ	MOM HIỆU CHỈNH
Đường kính lưỡng đỉnh (BPD)	24/04/2025	118 ngày	36	mm	
free-beta hCG	24/04/2025	118 ngày	28.8	ng/mL	1.42
AFP	24/04/2025	118 ngày	43.5	U/ml	1.11
uE3	24/04/2025	118 ngày	7.6	nmol/mL	2.01

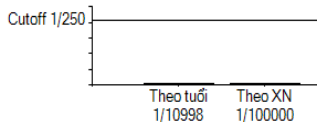
PHÂN TÍCH NGUY CƠ (BẢNG PHẦN MỀM LIFECYCLE 7.0)

BẤT THƯỜNG	NGUY CƠ	KẾT QUẢ	NGUY CƠ (SONG THAI)	KẾT QUẢ (SONG THAI)	NGUY CƠ THEO TUỔI	NGƯỠNG
Trisomy 21 (hội chứng Down)	THẤP	1:2286			1:1222	1:250
Trisomy 18 (hội chứng Edwards)	THẤP	1:100000			1:10998	1:250
Trisomy 13 (hội chứng Patau)	THẤP	1:100000			1:33031	1:250
Monosomy X (hội chứng Turner)	THẤP	1:100000			1:6096	1:250
Khuyết tật ống thần kinh (NTD)	THẤP					AFP ≥ 2.5 MoM

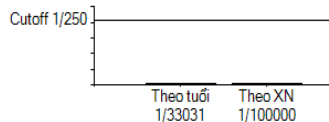
Trisomy 21 (THẤP)



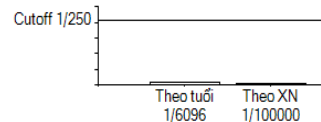
Trisomy 18 (THẤP)



Trisomy 13 (THẤP)



Monosomy X (THẤP)



Diễn giải: NGUY CƠ LỆCH BỘI NHIỄM SẮC THỂ 13, 18, 21, X THẤP HƠN NGƯỠNG 1/250.

- Nguy cơ Trisomy 21 (hội chứng Down) theo xét nghiệm là 1/2286 có nghĩa là trong 2286 thai phụ có thể có 1 thai phụ mang thai bị hội chứng Down (thấp hơn ngưỡng 1/250).
- Nguy cơ Trisomy 18 (hội chứng Edwards) theo xét nghiệm là 1/100000 có nghĩa là trong 100000 thai phụ có thể có 1 thai phụ mang thai bị hội chứng Edwards (thấp hơn ngưỡng 1/250).
- Nguy cơ Trisomy 13 (hội chứng Patau) theo xét nghiệm là 1/100000 có nghĩa là trong 100000 thai phụ có thể có 1 thai phụ mang thai bị hội chứng Patau (thấp hơn ngưỡng 1/250).
- Nguy cơ Monosomy X (hội chứng Turner) theo xét nghiệm là 1/100000 có nghĩa là trong 100000 thai phụ có thể có 1 thai phụ mang thai bị hội chứng Turner (thấp hơn ngưỡng 1/250).
- Nguy cơ Khuyết tật ống thần kinh (NTD) thấp so với số MoM < 2.5

Đề nghị: THAM VẤN VỚI BÁC SĨ VỀ KẾT QUẢ SÀNG LỌC.

Ghi chú: - Đây là kết quả xét nghiệm sàng lọc, không chẩn đoán xác định. Tỷ lệ sàng lọc phát hiện Trisomy của Combined test là 90%, Double test là 70% và Triple test là 65% (Nicolaides KH (2011) Prenatal Diagnosis, 31:7-15).

- Kết quả này chỉ áp dụng đối với mẫu đã nhận như trên. Mẫu bệnh phẩm được lưu giữ 4 ngày tại phòng xét nghiệm.

(*) Các chỉ tiêu xét nghiệm đạt chứng nhận ISO 15189:2012.

TPHCM, ngày 09/05/2025

Trưởng phòng xét nghiệm

CNXN. Nguyễn Thị Diệu My



Bác sĩ di truyền

ThS.BS. Quách Thị Hoàng Oanh

