Формирование СЭМД «Заключение по результатам расчета

индивидуального риска»

СЭМД «Заключение по результатам расчета индивидуального риска» формируется по результатам исследования «А27.05.038 - Молекулярно-генетическое исследование анеуплоидий (13, 18, 21 Х и У хромосом) в крови» в направлении на исследование сывороточных маркеров.

Для формирования СЭМД «Заключение по результатам расчета индивидуального риска» следует нажать кнопку «Подписать и отправить» во вкладке «Результат исследования» направления на исследования сывороточных маркеров или на форме предварительного просмотра ЭМД, открываемого по кнопке «Печать/ЭМД» – «СЭМД "Заключение по результатам расчета индивидуального риска" (ВИМИС АКиНЕО)».

	Тип результата	Дата	Врач		Статус	Интеграция		
~	Результат	06.02.2023			Проведено			
 Image: A start of the start of	Дата Проведено 06.02	проведения 2023 ×	Лаборант					× *
Опи	сание							
Резу	льтаты исследован	ния						
	Риск трисомии 2: (базовый риск)	L, определенні	ый при пренатальном скрининге	нет			×	
	Анеуплоидия 21 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках		10 правая нижняя	а доля		×		
	Риск трисомии 18 (базовый риск)	3, определенн	ый при пренатальном скрининге	10 изменения ске	елета грудной кл	етки	×	
	Анеуплоидия 18 ж эмбриональных к	кромосомы, ид летках	дентификация в крови или в	нет			×	
	Риск трисомии 13 (базовый риск)	3, определенн	ый при пренатальном скрининге	нет			×	
	Анеуплоидия 13 » эмбриональных к	кромосомы, ид летках	дентификация в крови или в	нет			×	
	Риск развития пр определенный пр	еэклампсии д и пренатально	о 37 недель беременности, ом скрининге	нет			×	
	Риск развития за,	держки роста і	плода до 37 недель беременности,					
Г	lечать/ЭМД~				Закрыть	Сохранить	👰 Подписать и отпр	авить

Кнопка «Подписать и отправить» на форме «Результат исследования»

Предварительный просмо	отр ЭМД						
≡ 7e9c6ecf-7c53-462b-b4d4-e4	089f288942 1 / 1	- 90% + 🔅 👌			± 4	B : _	
Заклю	Медицинская организация чение по результатам расч	Название медицинской организации: Аёрес: Лиценият: Контакты: Телефос: Фасораб. Электронная почта Чета индивидуального риска	от 6 Февраля 2023				
	Пациент Идентификаторы пациента	ФИО: Пол: Женхий Дага рождения (возраст): Номер истории болезни, амбулаторной карты СКИИС: Полис ОМС: (Серия) (Номер)	12				
	Документ, удостоверяющий личность	Документ: Паспорт гражданина Российской Феде Серия: Номер: Кем выдан: Дата выдачи документа:	арации				
	Контактная информация	Адрес фактического проживания: Адрес постоянной регистрации: Контакты: Телефон(woć); Телефон(woć);					
Результаты п	пограммного расчета пренатальных рисков						
	Риск трисомии 21, определенн Базов Рассчита	ный при пренатальном скрининге вый риск анный риск	1/нет 1/10 правая нижняя доля				
	Риск трисомии 18, определенн Базов	ный при пренатальном скрининге вый риск	1/10 изменения скелета грудной клетки				1
	Рассият Риск трисомии 13, определенн Базов Рассчита	аплани риск ный при пренатальном скрининге вый риск анный риск	1/нет 1/нет				
	Риск развития преэклампсии до 37 недель б скрі Рассчита	временности, определенный при пренатальном енинге анный риск	1/нет				
	Непосредственный исполнитель	врач-тералевт		ī			
	Документ составил	Должность, ФИО: врач-тералевт,				-	r
Печать Скачать				👰 Под	писать и	отправить	

Кнопка «Подписать и отправить» на форме предварительного просмотра ЭМД

В результате успешного подписания появится сообщение о том, что СЭМД успешно подписан и отправлен в ВИМИС АКиНЕО.



Сообщение об успешном проведении операции

В случае, если при отправке документа произошла ошибка, следует переотправить документ, нажав кнопку «Отправить». При необходимости редактирования направления для исправления ошибки следует снять подпись с документа, нажав кнопку «Снять подпись», затем заново сформировать документ. Кнопка «Снять подпись» доступна при наличии роли «Отмена подписи».

Тип результата Дата	Врач	Статус	Интеграция
∨ Результат 06.02.2023		Подписано	
Дата проведения Проведено О6.02.2023	Лаборант		× •
Описание			
Результаты исследования	v		
Риск трисомии 21, определенн (базовый риск)	ыи при пренатальном скрининге		
Анеуплоидия 21 хромосомы, ид эмбриональных клетках	аентификация в крови или в		
Риск трисомии 18, определенн (базовый риск)	ый при пренатальном скрининге		
Анеуплоидия 18 хромосомы, ид эмбриональных клетках	ентификация в крови или в		
Риск трисомии 13, определенн (базовый риск)	ый при пренатальном скрининге		
Анеуплоидия 13 хромосомы, ид	дентификация в крови или в		
эмбриональных клетках			
Риск развития преэклампсии д определенный при пренатальн	о 37 недель беременности, ом скрининге		
Печать/ЭМД ~		Зан	крыть Снять подпись Отправить

Кнопки «Снять подпись» и «Отправить»