

# Формирование СЭМД «Заключение по результатам расчета индивидуального риска»

СЭМД «Заключение по результатам расчета индивидуального риска» формируется по результатам исследования «A27.05.038 - Молекулярно-генетическое исследование анеуплоидий (13, 18, 21 X и Y 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	

☒ Проведено

Дата проведения06.02.2023

Лаборант

Описание

описание

Результаты исследования

Риск трисомии 21, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)	нет	×
Анеуплоидия 21 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках	10 правая нижняя доля	×
Риск трисомии 18, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)	10 изменения скелета грудной клетки	×
Анеуплоидия 18 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках	нет	×
Риск трисомии 13, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)	нет	×
Анеуплоидия 13 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках	нет	×
Риск развития преэклампсии до 37 недель беременности, определенный при пренатальном скрининге	нет	×
Риск развития задержки роста плода до 37 недель беременности,		

Печать/ЭМД

Заккрыть




Сохранить

Подписать и отправить

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

## Предварительный просмотр ЭМД

7e9c6ecf-7c53-462b-b4d4-e4089f288942

1 / 1 | — 90% + |   

Медицинская организация

Название медицинской организации:  
Адрес:  
Лицензия:  
Контакты:  
Телефон:  
Факс(раб.):  
Электронная почта:

**Заключение по результатам расчета индивидуального риска от 6 Февраля 2023**

Пациент	ФИО: Пол: Женский Дата рождения (возраст):
Идентификаторы пациента	Номер истории болезни, амбулаторной карты: СНИЛС: Полис ОМС: (Серия) (Номер)
Документ, удостоверяющий личность	Документ: Паспорт гражданина Российской Федерации Серия: Номер: Кем выдан: Дата выдачи документа:
Контактная информация	Адрес фактического проживания: Адрес постоянной регистрации: Контакты: Телефон: Телефон(моб.): Электронная почта:

Результаты проведенного расчета пренатального риска


Риск трисомии 21, определенный при пренатальном скрининге	
Базовый риск	1/нет
Расчитанный риск	1/10 правая нижняя доля
Риск трисомии 18, определенный при пренатальном скрининге	
Базовый риск	1/10 изменения скелета грудной клетки
Расчитанный риск	1/нет
Риск трисомии 13, определенный при пренатальном скрининге	
Базовый риск	1/нет
Расчитанный риск	1/нет
Риск развития преэклампсии до 37 недель беременности, определенный при пренатальном скрининге	
Расчитанный риск	1/нет

Непосредственный исполнитель	врач-терапевт
------------------------------	---------------

Документ составил	Должность, ФИО: врач-терапевт,
-------------------	-----------------------------------

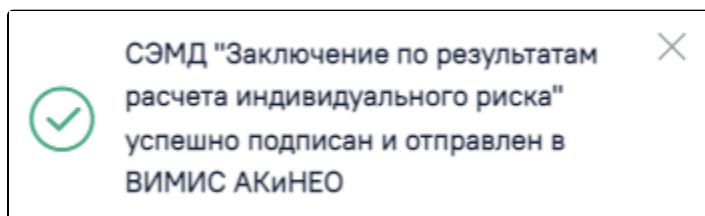
Печать

Скачать

 Подписать 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	
<input checked="" type="checkbox"/> Проведено	Дата проведения 06.02.2023	Лаборант		
Описание				
Результаты исследования				
Риск трисомии 21, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)				
Анеуплоидия 21 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках				
Риск трисомии 18, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)				
Анеуплоидия 18 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках				
Риск трисомии 13, определенный при пренатальном скрининге (базовый риск)				
Анеуплоидия 13 хромосомы, идентификация в крови или в эмбриональных клетках				
Риск развития преэклампсии до 37 недель беременности, определенный при пренатальном скрининге				
Печать/ЭМД		Заккрыть		Снять подпись
				Отправить

Кнопки «Снять подпись» и «Отправить»