	T	1	
檢驗名稱	中晚期子癲前症風險評估	中文名稱	中晚期子癲前症風險評估
檢驗代碼	pes1	健保編號(點數)	自費
檢體種類	Serum-離心冷凍	檢驗方法	Kinetic Chemiluminescence
採集容器	含Gel紅頭管	操作時間	毎日
採檢體量	4ml	報告時間	10 天
送檢時間	毎日	操作單位	訊聯醫事檢驗所
採檢注意 (病人準備)	無		
檢體保存	檢體離心分裝冷凍		
生物參考區間	sFlt-1/PIGF: <38 1.sFlt-1/PIGF 比值<38:1 週內不會發生子癇前症的機率為 99.3%,4 週內不會發生子癇前症的機率為 99.3%,4 週內不會發生子癇前症的機率為 94.3%。 2.sFlt-1/PIGF 比值≥38:4 週內發生子癇前症的機率為 36.7%,且數值越高風險越大。		
臨床意義	1.本檢測在妊娠 20~36 週進行,可溶性 fins-like 酪胺酸激酶-1 (Soluble fms-like tyrosine kinase-1, sFlt-1)亦稱可溶性血管內皮生長因子受體,與 PIGF和其他臨床診斷數據結合可協助評估懷孕婦女子 前症之發生。 2.懷孕期間 PIGF 從第一孕期上升至第二孕期,接著下降至生產時。在患有子癲前症的婦女身上,SFlt-1 濃度會明顯增加,同時 PIGF 濃度會下降。採取孕婦血液檢測血清生化值(sFlt-1/PIGF 比值)可預測短期內發生子癲前症的風險高低。		
備註	一、參考檢驗:無。 二、干擾因素:檢體品質不良、溶血或不足時。 三、注意事項:無。		