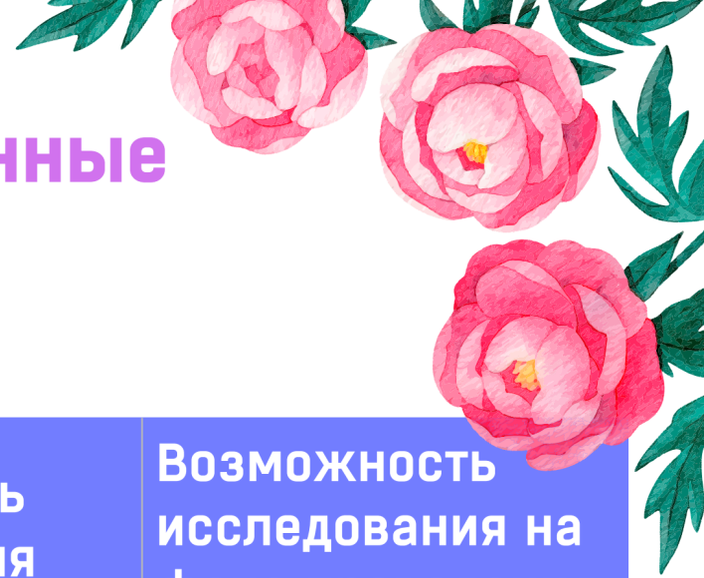


# Возможность тестирования на наследственные тромбофилии при различных клинических ситуациях



Тромбофилия	Метод диагностики и референтное значение	Возможность исследования во время беременности	Возможность исследования на фоне острого тромбоза	Возможность исследования на фоне проведения антикоагулянтной терапии
Мутация F V Лейден	ДНК анализ, активированный протеин	Да	Да	Нет
	C-резистентность по возможности Реф. – отсутствие мутации	Да	Да	Да
Мутация протромбина G20210A	ДНК-анализ Реф. – отсутствие мутации	Да	Да	Да
Дефицит протеина C	Активность <65%**	Да	Нет	Нет
Дефицит протеина S	Количество <55%*	Нет	Нет	Нет
Дефицит АТ	Активность <60%**	Да	Нет	Нет

\*Если все же скрининг во время беременности необходим, пороговые значения уровней свободного антигена протеина S во II и III триместрах было выявлено менее 30% и менее 24% соответственно.