

Référence examen : 0803-0916-D97

Prescripteur : Dr. MARTIN Frédéric

Patient : Pierre DURAND

BioLiveScale

Né(e) le : 01/03/1970

49000 ANGERS France

Date du prélèvement sanguin : 10/03/2008

Age du patient : 38,0 ans Sexe : M

Résultats marqueurs sanguins

Marqueur	Valeur	Remarques
Plaquettes	315 G/l (*)	(*) Attention, ce marqueur a une valeur discordante. Le système expert a détecté 2 marqueurs source de faux négatif (plaquettes, taux de prothrombine).
Taux de prothrombine	111 % (*)	
ALAT (SGPT)	45 UI/l	
ASAT (SGOT)	97 UI/l	
Urée	4,30 mmol/l	
Acide hyaluronique	64 µg/L	
Alpha2 macroglobuline	4,27 g/l	

Résultats des tests

FibroMètre score de fibrose (échelle : 0 à 1) :

soit en faveur du stade de fibrose Métavir (échelle : 0 à 4) :

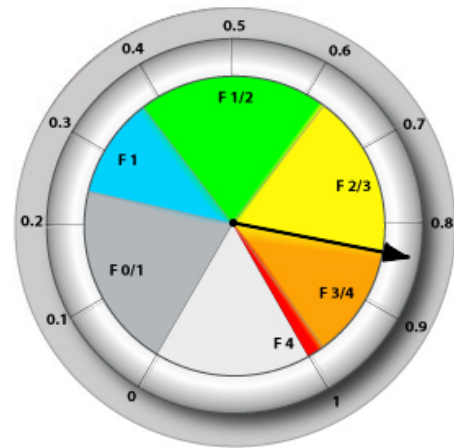
(compteur ci-contre)

0,84
F3/4

Résultat corrigé par le système expert.
Résultats à interpréter avec précaution en fonction du contexte clinique.

Résultat(s) complémentaire(s) :

Présence d'une fibrose hépatique affirmée.



Score de fibrose

InflaMètre (échelle : 0 à 1) :

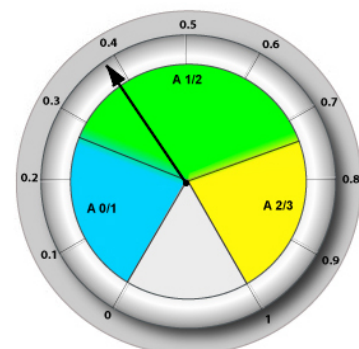
soit en faveur du grade d'activité

névrotico-inflammatoire Métavir (échelle : 0 à 3) :

(compteur ci-contre)

0,39

A1/2



Grade d'activité

Interprétation - Les tests sanguins explorent l'état fonctionnel de la fibrose. Par conséquent, ils ne reflètent bien la fibrose lésionnelle ou morphologique (type F Métavir) que si la cause est présente. Ils apportent alors une information diagnostique. Si la cause cesse, les tests sanguins décroissent plus rapidement que la lésion de fibrose. Dans ce cas, ils ne reflètent pas la lésion mais anticipent sa régression. Ils apportent donc dans ce cas une information pronostique.

Système expert - Le score virus du FibroMètre fait l'objet d'une vérification par 'un système expert'. Celui-ci détecte la plupart des faux positifs et faux négatifs. Il produit ensuite un résultat alternatif.

Précautions d'utilisation - Les tests sanguins sont une aide complémentaire au diagnostic. Comme pour tout examen médical, la performance diagnostique n'est pas de 100 %. Leur résultat doit donc être confronté aux autres données cliniques et paracliniques par le prescripteur.