

## Hlásenie vývojovej chyby u plodu- genetika

rok 2014

Hlási: klinický genetik

Identifikácia zariadenia	Rok spracovania: <input type="text"/>	Mesiac spracovania: <input type="text"/>	Dátum vyplnenia hlásenia: <input type="text"/>				
	IČO PZS: <input type="text"/>	Kód PZS: <input type="text"/>					
Názov zariadenia: <input type="text"/>							
Meno a priezvisko lekára vyplňujúceho hlásenie: <input type="text"/>							
<b>PRENATÁLNE VYŠETRENIA</b>							
Prenatálne vyšetrenia	<b>Prenatálny skrining /riziko</b>		<b>Prenatálna diagnostika</b>				
			<b>Vyšetrenia</b>				
			<b>Výsledky</b>				
			Zápis (podrobný):				
			Nález				
	1 -Skrining pozitívny pre Downov syndróm	<input type="radio"/>	1- cytogenetické / molekul.-cytogen.	<input type="radio"/>	1-závažný 2-nezávažný 4-nejasný dopad na fenotyp	<input type="checkbox"/>	
	2- Skrining pozitívny pre NTD	<input type="radio"/>					
	3- Skrining pozitívny pre Edwardsov sy.	<input type="radio"/>	2 - ultrasonografické	<input type="radio"/>	1-závažný 2-nezávažný 3-nejasný nález	<input type="checkbox"/>	
	4- Abnormálny skrining (extrémne markery)	<input type="radio"/>					
	5- Ultrazvuk.skrining pozitívny (NT, minomarkery)	<input type="radio"/>	3 - molekulárna genetika	<input type="radio"/>	1-závažný 2-nezávažný 3-nejasný nález	<input type="checkbox"/>	
6- VCH zistená ultrasonograficky	<input type="radio"/>						
7 - IUGR	<input type="radio"/>	4 - biochemické	<input type="radio"/>	1-závažný 2-nezávažný 3-nejasný nález	<input type="checkbox"/>		
8- Vek matky nad 40 rokov	<input type="radio"/>						
9- Genetické riziko	<input type="radio"/>	5 - iná laboratórna diagnostika	<input type="radio"/>	1-závažný 2-nezávažný 3-nejasný nález	<input type="checkbox"/>		
10 - Skrining negatívny	<input type="radio"/>	Ak 5, upresni:			<input type="checkbox"/>		
Záchytnosť VCH, genealógia	<b>ZÁCHYTNOSŤ VCH Genealógia</b>		<b>DIAGNÓZA VCH PODEĽA 10. MKCH, OMIM ev. ORPHA</b>		<b>GENEALÓGIA</b>		
	V ktorom gestačnom týždni bola dg.stanovená?		akt.MKCH-10 (výber v e-verzii):	OMIM	ORPHA		
	<input type="text"/>					Výskyt chromozómovej anomálie u rodiča	<input type="radio"/>
	<input type="text"/>		1. diagnóza <input type="text"/>			Výskyt chromozómovej anomálie v rodine	<input type="radio"/>
	<input type="text"/>		2. diagnóza <input type="text"/>			Familiárne riziko monogénovej choroby	<input type="radio"/>
	<input type="text"/>		3. diagnóza <input type="text"/>			Iné riziko:	<input type="radio"/>
					Ak iné, upresniť:	<input type="text"/>	
<b>ÚDAJE O RODIČOCH DIEŤAŤA</b>							
Údaje o rodičoch	<b>Matka:</b>			<b>Otec:</b>			
	Priezvisko: <input type="text"/>	Meno: <input type="text"/>	Rok narodenia: <input type="text"/>				
	Rodné číslo: <input type="text"/>	Vek matky (pri e-verzii sa aut.dopočíta): <input type="text"/>	Vek otca (ak je rok narodenia známy, vek sa v e-verzii autom.dopočíta)				
	Trvalé bydlisko: ulica,č.d. <input type="text"/>						
obec: <input type="text"/>							
Závažné ochorenia a rizikové faktory u matky v priebehu gravidity							
Správy, doplnenia	Správy a iné dôležité informácie od lekára vrátane opisu plodu, ak sa zistí VCH:						
	<input type="text"/>						