

## HLÁSENIE VRODENEJ CHYBY - DEDIČNÉ, GENETICKÉ CHYBY A ZRIEDKAVÉ CHOROBY

rok 2015

Identifikačná hlásenia	Rok spracovania: 2 0 1 4 Mesiac spracovania:      Dátum vyplnenia hlásenia:
	Názov zariadenia:
Meno lekára vyplňujúceho hlásenie:      IČO PZS:	Kód lekára vyplňujúceho hlásenie:      Kód PZS:
Údaje o probandovi/ pacientovi	<b>MODUL: 1 Údaje o probandovi/ pacientovi</b>
	<b>MODUL 2: Základné identifikačné údaje probanda/pacienta</b>
	Hlásenie VCH sa týka pacienta: 1. sporadického 2. zo známeho rodokmeňa 3. z neznámeho rodokmeňa <input type="checkbox"/>
	Priezvisko <input type="text"/> Meno <input type="text"/> Rodné číslo: <input type="text"/> / <input type="text"/> Dátum narodenia: <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> Pohlavie      1- muž      2- žena <input type="checkbox"/>
	Asymptomatický nosič dominantnej mutácie <input type="checkbox"/>
Adresa trvalého bydliska ( ulica, č.d.) <input type="text"/> Obec trvalého bydliska (výber z ponuky): <input type="text"/> Národnosť ( vypíš): <input type="text"/>	
Názov (opis) a klasifikácia diagnózy, DNA vyšetrenie	<b>MODUL 3: Názov (opis) a klasifikácia diagnózy, DNA vyšetrenie</b>
	<b>Podrobná diagnóza slovnou:</b>
	<b>Monogénová choroba</b> ( je kódovaná všetkými troma kódmi:ICD10,OMIM,ORPHA)
	<b>Chromozómová anomália</b> (popisuje sa podľa štandardov, kóduje sa všetkými troma kódmi, ak sú zistiteľné)
	<b>Klinicko-genetický syndróm</b> (dá sa niekedy klasifikovať všetkými troma kódovacími systémami)
Doplnenie informácií o probandovi/ pacientovi	<b>Klasifikácia diagnózy</b>
	Diagnóza podľa MKCH - 10 <input type="text"/>
	ORPHA kód <input type="text"/>
	Diagnóza podľa McKusicka ( OMIM) <input type="text"/>
	Karyotyp ( symbol) <input type="text"/>
Výsledok DNA analýzy :	
1- DNA neodratá <input type="checkbox"/>	
2- DNA odobratá <input type="checkbox"/>	
Doplnenie informácií o probandovi/ pacientovi	Podpis lekára:

---

