

HLÁSENIE PLODU S VRODENOU CHYBOU

rok 2022

Hlási: klinický genetik

Identifikácia zariadenia	Rok spracovania: <input type="text"/>	Mesiac spracovania: <input type="text"/>	Dátum vyplnenia hlásenia: <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> deň mesiac rok
	IČO PZS: <input type="text"/>	Kód PZS: <input type="text"/>	
	Názov zariadenia: <input type="text"/>		
	Lekár vyplňujúci hlásenie (v tvare Priezvisko Meno, Titul) <input type="text"/>		

PRENATÁLNE VYŠETRENIA / prenatálny skrining (riziko)

Prenatálne vyšetrenia	Prenatálny skrining /riziko		Prenatálna diagnostika	
	Vyšetrenie	Výsledky (podrobný zápis + posúdenie závažnosti nálezu)		
1 - Skrining pozitívny pre Downov syndróm	<input type="radio"/>	1 - cytogenetické / molek.-cytogen.	Zápis: <input type="text"/>	<input type="checkbox"/>
2 - Skrining pozitívny pre NTD	<input type="radio"/>	2 - ultrasonografické	Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nálež	<input type="checkbox"/>
3 - Skrining pozitívny pre Edwardsov sy.	<input type="radio"/>	3 - molekulárna genetika	Zápis: <input type="text"/>	<input type="checkbox"/>
4 - Abnormálny skrining (extrémne markery)	<input type="radio"/>	4 - biochemické	Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nálež	<input type="checkbox"/>
5 - Ultrazvuk.skrining pozitívny (NT, minormarkery)	<input type="radio"/>	5 - iná laboratórna diagnostika - upresnenie	Zápis: <input type="text"/>	<input type="checkbox"/>
6 - VCH zistená ultrasonograficky	<input type="radio"/>		Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nálež	<input type="checkbox"/>
7 - IUGR	<input type="radio"/>			
8 - Vek matky nad 40 rokov	<input type="radio"/>			
9 - Genetické riziko	<input type="radio"/>			
10 - Skrining negatívny	<input type="radio"/>			
11 - Neinvazívna diagnostika trizómii (NIPT)	<input type="radio"/>			
12 - Gravidita po IVF ET	<input type="radio"/>			

Záchytnosť VCH	Genealógia
V ktorom gestačnom týždni bola dg.stanovená? <input type="text"/>	Výskyt chromozómovej anomálie u rodiča <input type="radio"/>
	Výskyt chromozómovej anomálie v rodine <input type="radio"/> Iné riziko - upresnenie <input type="radio"/>
	Familiárne riziko monogénovej choroby <input type="radio"/> <input type="text"/>
	Iné riziko <input type="radio"/>

DIAGNÓZA VCH PODĽA MKCH10, OMIM ev ORPHA

	A. podľa MKCH-10: <small>pri e-hlášení výber z ponuky dg.</small>	B. podľa OMIM (McKusick)	C. podľa ORPHA
1. Diagnóza - 1	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
2. Diagnóza - 2	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
3. Diagnóza - 3	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

ÚDAJE O RODIČOCH

Údaje o rodičoch	Matka:	Meno: <input type="text"/>	Priezvisko: <input type="text"/>	Vek matky (pri e-verzii sa aut.dopočíta): <input type="text"/>
	Rodné číslo: <input type="text"/>			
	Trvalé bydlisko (ulica, č.d.) <input type="text"/>	Obec: <input type="text"/>		
	Otec:	Rok narodenia: <input type="text"/>	Vek otca (ak je rok nar.známy, dopočíta sa) <input type="text"/>	

Závažné ochorenia a rizikové faktory matky v priebehu gravidity

--

Správy	Správy, iné dôležité informácie od lekára, vrátane opisu plodu, ak sa zistí vrodená chyba