

HLÁSENIE PLODU S VRODENOU CHYBOU

rok 2024

Hlási: klinický genetik

Identifikačné 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"/>	<input type="text"/>
	IČO PZS:	<input type="text"/>	Kód PZS:	<input type="text"/>	deň	mesiac	rok			
	Názov zariadenia:	<input type="text"/>								
	Lekár vyplňujúci hlásenie (v tvare Priezvisko Meno, Titul)	<input type="text"/>								

PRENATÁLNE VYŠETRENIA / prenatalný skrining (riziko)

Prenatálne vyšetrenia	Prenatálny skrining /riziko		Prenatálna diagnostika		
	Wyšetrenie		Výsledky	(podrobný zápis + posúdenie závažnosti nálezu)	
1 - Skrining pozitívny pre Downov syndróm	<input type="radio"/>		1 - cytogenetické / molekul.-cytogen.	<input type="radio"/>	Zápis: Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 4 - nejasný dopad na fenotyp <input type="checkbox"/>
2 - Skrining pozitívny pre NTD	<input type="radio"/>		2 - ultrasonografické	<input type="radio"/>	Zápis: Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález <input type="checkbox"/>
3 - Skrining pozitívny pre Edwardsov sy.	<input type="radio"/>		3 - molekulárna genetika	<input type="radio"/>	Zápis: Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález <input type="checkbox"/>
4 - Abnormálny skrining (extrémne markery)	<input type="radio"/>		4 - biochemické	<input type="radio"/>	Zápis: Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález <input type="checkbox"/>
5 - Ultrazvuk.skrining pozitívny (NT, minormarkery)	<input type="radio"/>		5 - iná laboratórna diagnostika - upresnenie	<input type="radio"/>	Zápis: Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález <input type="checkbox"/>
6 - VCH zistená ultrasonograficky	<input type="radio"/>				
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 - Gravida 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"/>
	Familiárne riziko monogénovej choroby <input type="radio"/>
	Iné riziko <input type="radio"/>

DIAGNÓZA VCH PODEĽA MKCH10, OMIM ev ORPHA

A. podľa MKCH-10:	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

Matka:			
Meno:	<input type="text"/>	Priezvisko:	<input type="text"/>
Rodné číslo:	<input type="text"/>	Vek matky (pri e-verzii sa aut.dopočíta):	<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, iné dôležité informácie od lekára, vrátane opisu plodu, ak sa zistí vrodená chyba
<input type="text"/>