

HLÁSENIE PLODU S VRODENOU CHYBOU

rok 2020

Hlási: klinický genetik

Identifikácia zariadenia	Rok spracovania: <input type="text"/>	Mesiac spracovania: <input type="text"/>	Dátum vyplnenia hlásenia: <input type="text"/> deň <input type="text"/> mesiac <input type="text"/> 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	Prenatálna diagnostika	
	Vyšetrenie	Výsledky (podrobný zápis + posúdenie závažnosti nálezu)
1 - Skrining pozitívny pre Downov syndróm <input type="radio"/>	1 - cytogenetické / molekul. - cytogen. <input type="radio"/>	Zápis: <input type="text"/> 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: <input type="text"/> 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: <input type="text"/> 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: <input type="text"/> 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: <input type="text"/> 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 - Neinvasívna 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="text"/>
	Familiárne riziko monogénovej choroby <input type="radio"/>
	Iné riziko <input type="radio"/>

DIAGNÓZA VCH PODĽA MKCH10, OMIM ev ORPHA

A. podľa MKCH-10: pri e-hlásení výber z ponuky dg.	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"/>	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