

# HLÁSENIE PLODU S VRODENOU CHYBOU

rok 2023

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"/>	<input type="text"/>	<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	
	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="checkbox"/> Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 4 - nejasný dopad na fenotyp
2 - Skrining pozitívny pre NTD	<input type="radio"/>		2 - ultrasonografické	<input type="radio"/> Zápis: <input type="checkbox"/> Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález
3 - Skrining pozitívny pre Edwardsov sy.	<input type="radio"/>		3 - molekulárna genetika	<input type="radio"/> Zápis: <input type="checkbox"/> Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález
4 - Abnormálny skrining (extrémne markery)	<input type="radio"/>		4 - biochemické	<input type="radio"/> Zápis: <input type="checkbox"/> Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález
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
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 - Gravidita po IVF ET	<input type="radio"/>			

Záchytnosť VCH a genealógia	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

Záchytnosť VCH a genealógia	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

Údaje o rodičoch	<b>Matka:</b>			
	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"/>
<b>Otec:</b>				
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"/>
---	----------------------

Správy	<input type="text"/>
--------	----------------------