

HLÁSENIE OSOBY S DEDIČNOU, GENETICKOU A ZRIEDKAVOU CHOROBOU

ROK 2025

Identifikácia zariadenia	Rok spracovania: <input type="text"/>	Mesiac spracovania: <input type="text"/>
	Názov zariadenia: <input type="text"/>	
	Priezvisko, meno, titul lekára: <input type="text"/>	
	IČO PZS: <input type="text"/>	
	Kód PZS: <input type="text"/>	
	Dátum vyplnenia hlásenia (uvádzajte dátum do 31.12. za hlásený rok) <input type="text"/>	
Identifikačné údaje pacienta	MODUL 1: Údaje o pacientovi / probandovi	
	Hlásenie VCH sa týka pacienta: <input type="checkbox"/>	
	1- sporadického 2- zo známeho rodokmeňa 3- z neznámeho rodokmeňa	
	Meno: <input type="text"/>	Priezvisko: <input type="text"/>
	Dátum narodenia: <input type="text"/>	Rodné číslo: <input type="text"/>
	<small>(dopočítaný údaj) (v prípade neznámeho RČ uviesť pri mužovi 0010000000, pri žene 0050000000)</small>	
Adresa trvalé bydlisko: <input type="text"/>	Obec: <input type="text"/>	
<small>ulica, č.d. (výber z ponuky)</small>		
Pohlavie: (dopočítaný údaj) <input type="checkbox"/>	Vek: (dopočítaný údaj) <input type="text"/>	Národnosť: (výber) <input type="text"/>
Názov choroby/ diagnózy	MODUL 2: Názov choroby / diagnózy	
	<u>Podrobná diagnóza:</u>	
	Monogénová choroba (MCH) (vybrať zo zoznamu): <input type="text"/>	Typ monogénovej choroby: (len v prípade, ak daná choroba má svoj typ): <input type="text"/>
	Monogénová choroba (uviesť názov, ak nie je v zozname) <input type="text"/>	
	Typ dedičnosti MCH:	AD – autozómovo dominantná XDD – X-viazaná dominantná
		AR – autozómovo recesívna YL – Y-viazaná <input type="checkbox"/>
		XRD – X-viazaná recesívna MIT – mitochondriálna <small>vypísať výber</small>
Gén MCH: (vypísať podľa OMIM/ORPHA) <input type="text"/>		
Chromozómová anomália (popisuje sa podľa štandardov, podľa možnosti sa kóduje všetkými tromi kódmi): <input type="text"/>		
Asymptomatický nosič dominantnej mutácie: (zapisuje sa len osoba doteraz zdravá) <input type="checkbox"/>	<small>Ak áno, označ krížikom</small>	
Klasifikácia diagnózy, DNA vyšetrenie	MODUL 3: Klasifikácia diagnózy, DNA vyšetrenie	
	Diagnóza podľa MKCH - 10 <input type="text"/>	
	ORPHA kód <input type="text"/>	
	Diagnóza podľa McKusicka (OMIM) <input type="text"/>	
	Karyotyp (symbol) zapisuje sa len u chromozómových anomálií <input type="text"/>	
	DNA odobratá: 1 - áno 2 - nie 9 - údaj neznámy/ neudaný <input type="checkbox"/>	
Výsledok DNA analýzy : (podrobný molekulárno-genetický zápis podľa súčasnej klasifikácie) <input type="text"/>		
Poznámky	Doplnenie informácií o pacientovi (probandovi)	