

HLÁSENIE PLODU S VRODENOU CHYBOU

rok 2025

Hlási: klinický genetik

Identifikačné zariadenia	Rok spracovania: <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/>	Mesiac spracovania: <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/>	Dátum vyplnenia hlásenia: <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> deň mesiac rok
	IČO PZS: <input style="width: 120px; height: 20px;" type="text"/>	Kód PZS: <input style="width: 120px; height: 20px;" type="text"/>	
	Názov zariadenia: <input style="width: 95%; height: 20px;" type="text"/>		
	Lekár vyplňujúci hlásenie (v tvare Priezvisko Meno, Titul) <input style="width: 95%; height: 20px;" type="text"/>		

PRENATÁLNE VYŠETRENIA / prenatalný skrining (riziko)

Prenatálne vyšetrenia	<u>Prenatálny skrining /riziko</u>	<u>Prenatálna diagnostika</u>	
		Vyšetrenie	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 style="width: 20px; height: 15px;" 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 style="width: 20px; height: 15px;" 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 style="width: 20px; height: 15px;" 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 style="width: 20px; height: 15px;" type="checkbox"/>
5	Ultrazvuk.skrining pozitívny (NT, minormarkery) <input type="radio"/>	5 - iná laboratórna diagnostika - upresnenie	Zápis: <input style="width: 80%; height: 15px;" type="text"/> Nález: 1 - závažný 2 - nezávažný 3 - nejasný nález <input style="width: 20px; height: 15px;" 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	Gravidita po IVF ET <input type="radio"/>		

Záchytnosť VCH a genealógiá	Záchytnosť VCH	Genealógiá
V ktorom gestačnom týždni bola dg.stanovená?	<input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/>	Výskyt chromozómovej anomálie u rodiča <input type="radio"/> Výskyt chromozómovej anomálie v rodine <input type="radio"/> Iné riziko - upresnenie Familiárne riziko monogénovej choroby <input type="radio"/> <input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/> Iné riziko <input type="radio"/>

DIAGNÓZA VCH PODEĽA MKCH10, OMIM ev ORPHA

	A. podľa MKCH-10: <small>pri e-hlásení výber z ponuky dg.</small>	B. podľa OMIM (McKusick)	C. podľa ORPHA
1. Diagnóza - 1	<input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 150px; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>
2. Diagnóza - 2	<input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 150px; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>
3. Diagnóza - 3	<input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 150px; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>	<input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/>

ÚDAJE O RODIČOCH

Údaje o rodičoch	Matka: Meno: <input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/> Priezvisko: <input style="width: 100%; height: 20px;" type="text"/> Vek matky (pri e-verzii sa aut.dopočíta): Rodné číslo: <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> / <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 30px; height: 20px;" type="text"/> Trvalé bydlisko (ulica, č.d.) <input style="width: 95%; height: 20px;" type="text"/> Obec: <input style="width: 150px; height: 20px;" type="text"/> Otec: Rok narodenia: <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/> Vek otca (ak je rok nar.známy, dopočíta sa) <input style="width: 40px; height: 20px;" type="text"/>
------------------	---

Závažné ochorenia a rizikové faktory matky v priebehu gravidity

Správy	
--------	--

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