

Zmena v rozhraní ZR_VCH_ZR na rok 2026 k roku 2025

Zmeny kontrol:

Číslo kontroly	Poznámka

Zmeny HTML schémy, ktoré sa neodrážajú v xsd schémach - pridané dopočítané položky:

Zmeny XSD schémy:

Na položke MON_CHOR_VYBER v číselníku CISH_MON_CHOR_VYBER :

nové kódy od 01.01.2026

Kód	Názov SK
688	Laminopatia
689	Leucinóza
690	Leukoencefalopatia akútna reverzibilná s urinárnou alfa-ketoglutaraturiou
691	Mandibulofaciálna dysostóza s mikrocefáliou
692	Martsolfov syndróm
693	Megaloencefalická leukoencefalopatia so subkortikálnymi cystami – MLC
694	Mikroftalmia syndrómová
695	Mitochondriálna myopatia a sideroblastická anémia – MLASA
696	Myopatia distálna, Laingova
697	Myopatia glykogénová – McArdleova choroba
698	Myopatia kongenitálna
699	Myopatia mitochondriálna
700	Neurodegenerácia s proteínom mitochondriálnej membrány – MPAN
701	Neuropatia, axonálna a leukoencefalopatia
702	Neurovývojová porucha
703	Neurovývojová porucha s dysmorfickými črtami
704	Neurovývojová porucha s dysmorfickými črtami a kostnými anomáliami – BPTF
705	Neurovývojová porucha s mikrocefáliou, epilepsiou a ataxiou
706	Neurovývojová porucha, Stoleran syndróm
707	Neutropénia cyklická
708	Nízky vzrast, zrýchlený kostný vek a osteoporóza so skorým nástupom
709	Osteopoikilóza
710	Osteoporóza juvenilná
711	Pachydermoperiostóza
712	Papilorenálny syndróm
713	Parciálna rezistencia na rastový hormón

714	Pearsonov syndróm
715	Phelan-McDermidov syndróm
716	Polyneuropatia, porucha sluchu, ataxia, retinitis pigmentosa, katarakta – PHARC syndróm
717	Primárna systémová deficiencia karnitínu – CDSP
718	Renálna tubulárna dysgenéza
719	Retinitis pigmentosa s hluchotou
720	Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson syndróm
721	SHORT syndróm
722	Schwannomatóza
723	Sick sinus syndróm
724	SIDDIQI syndróm
725	Tatton-Brown-Rahman syndróm
726	Thiamin-reagujúca megaloblastová anémia – TRMA
727	Tremor esenciálny hereditárny
728	Tyreoidálna dys hormonogenéza

upravené popisy starých kódov

035	Amyloidóza transtyretínová – ATTR
052	Ataxia cerebelárna a hypogonadotropný hypogonadizmus
053	Ataxia cerebelárna, hluchota a narkolepsia
054	Ataxia epizodická - familiárna paroxysmálna
056	Ataxia spinocerebelárna – SCA
120	Diabetes mellitus neonatálny
196	Epileptická encefalopatia
213	Familiárna adenomatózna polypóza atenuovaná – AFAP
215	Familiárna cerebelárna kavernózna malformácia – FCCM
235	FANCA heterozygot
268	Hereditárna leiomyomatóza a renálny nádor – HLRCC
270	Hereditárna neuropatia s tendenciou k tlakovým parézam – HNPP
297	Myotónia kongenitálna – Beckerova
302	Familiárna hypobetalipoproteinémia
315	Choreoakantocytóza
318	CHEK2 – onkopredispozícia
361	KBG syndróm - nízky vzrast, tvárové a kostrové anomálie, mentálna retardácia ,makrodancia
403	Hyperfosfatázia s intelektuálnou deficienciou – Mabryho syndróm
456	Myotónia kongenitálna -Thomsenova

485	Noonan syndróm s mnohopočetnými névami - LEOPARD syndróm
490	Očné ochorenie z ostrova Åland – Forsius-Eriksson syndróm
539	PTEN hamartómový tumorový syndróm – PHTS
596	Encefalokardiomyopatia mitochondriálna
603	Trombocytopenia s apláziou radia – TAR syndróm

zmené popisy starých kódov

638	Agamaglobulinémia X-viazaná
639	Alpers-Huttenlocherov syndróm
640	Amyloidóza
641	Argininémia
642	Auriculocondylárny syndróm
643	Barthov syndróm
644	Birt-Hogg-Dubé syndróm – BHD syndróm
645	Branchio-oto-renal syndróm – BOR syndróm
646	CANVAS syndróm – neuropatia s cerebelárnou ataxiou a vestibulárnou areflexiou
647	Cerebelárna dysfunkcia s kognitívnou a behaviorálnou dysfunkciou
648	Cerebelofaciodontálny syndróm
649	Citrulinémia
650	CLIFAHDD syndróm – hypotónia, kontraktúry, vývojové oneskorenie
651	CLOVES syndróm
652	CM-AVM syndróm – kapilárne a arteriovenózne malformácie
653	COPA syndróm
654	Deficit 3-hydroxyacyl-CoA dehydrogenázy s dlhým reťazcom – LCHAD
655	Deficit dihydropyrimidín dehydrogenázy – DPD
656	DiGeorgov syndróm
657	Dysfibrinogénia familiárna
658	Dysgenéza corpus callosum
659	Dysplázia obličiek multicystická
660	Dystrofia rohovky hereditárna
661	Dystrofia rohovky Thiel-Behnke
662	Epileptická encefalopatia vývojová
663	Epileptická encefalopatia s amelogenesis imperfectas

664	Epidermolytická hyperkeratóza/ichtyóza
665	Epilepsia
666	Familiárna hemiplegická migréna s cerebelárnou ataxiou
667	Floating-Harbor syndróm
668	Frontotemporálna demencia s motoneurónovou chorobou – FTD-MND
669	Gaucherova choroba
670	Hermansky-Pudlakov syndróm
671	Hypofosfatémia s nefrolitiázou alebo osteoporózou
672	Choroba aortálnej chlopne
673	Imunodeficiencia spôsobená poruchou zložiek C1, C4 alebo C2 komplementu
674	Intelektuálna deficiencia – DeSanto-Shinawi syndróm
675	Intelektuálna deficiencia – Lujan-Fryns syndróm
676	Intelektuálna deficiencia – Smith-Kingsmoreov syndróm
677	Intelektuálna deficiencia s epilepsiou
678	Intelektuálna deficiencia s oneskorením reči a autistickými rysmi – FOXP1 syndróm
679	Intelektuálna deficiencia s ťažkou spastickou diplegiou
680	Intelektuálna deficiencia, nesyndrómová
681	Intelektuálna deficiencia, syndrómová
682	Jansen-de Vriesov syndróm
683	Jeffries-Lakhaniho neurovývojový syndróm – JELANS
684	Juberg-Hayward syndróm
685	Kongenitálna trombotická trombocytopenická purpura – Upshaw-Schulmanov syndróm
686	Labrunov syndróm – leukoencefalopatia s mikroangiopatiou a kalcifikáciou

Iné: