

## NIPT (NEINVAZIVNÍ TESTOVÁNÍ CHROMOZOMÁLNÍCH ABERACÍ PLODU Z KRVE TĚHOTNÉ)

### INFORMACE O TĚHOTNÉ

Jméno:			
Příjmení:			
Číslo pojištěnce:			
Datum narození:			
Adresa:			
Zdravotní pojišťovna:			
Diagnóza:			
Věk:	(let)	Hmotnost:	(kg)
		Výška:	(cm)
BMI:			kg/m <sup>2</sup>

### ANAMNÉZA

Gravida:	
Para:	
Poslední porod / potrat datum:	
SAB počet:	
UPT počet:	
Mola počet:	
GEU počet:	
Chromozomální aberace v předchozích graviditách:	<input type="checkbox"/> NE / <input type="checkbox"/> ANO → Typ aberace:
Genetické aberace v RA:	<input type="checkbox"/> NE / <input type="checkbox"/> ANO → Typ aberace:
Genetické aberace v OA:	<input type="checkbox"/> NE / <input type="checkbox"/> ANO → Typ aberace:

### SOUČASNÁ GRAVIDITA

PM:	
Termín porodu dle PM:	
Termín porodu dle USG:	
Těhotenství po IVF:	<input type="checkbox"/> ANO <input type="checkbox"/> NE
Darované vajíčko:	<input type="checkbox"/> ANO <input type="checkbox"/> NE

### USG

Datum provedení:	
Počet plodů:	
Chorioncista:	<input type="checkbox"/> BB <input type="checkbox"/> MB <input type="checkbox"/> MM
CRL:	mm NT: mm
Sonoanatomie:	<input type="checkbox"/> NORMÁLNÍ <input type="checkbox"/> ABNORMÁLNÍ
NB, DV, TR:	Patologie <input type="checkbox"/> ANO <input type="checkbox"/> NE

### SCREENING

Proveden:	<input type="checkbox"/> ANO <input type="checkbox"/> NE
Screening v I. trim:	<input type="checkbox"/> KOMBINOVANÝ <input type="checkbox"/> BIOCHEMICKÝ
Screening ve II. trim:	<input type="checkbox"/> TRIPLE TEST <input type="checkbox"/> INTEGROVANÝ
Riziko:	Trizomie 21 1/ Trizomie 13 1/ Trizomie 18 1/
Indikace:	<input type="checkbox"/> VYŠŠÍ VĚK TĚHOTNÉ <input type="checkbox"/> POZITIVNÍ SCREENING <input type="checkbox"/> USG NÁLEZ PLODU <input type="checkbox"/> POZITIVNÍ RA <input type="checkbox"/> OSTATNÍ

### ODBĚR VZORKU

Datum:
Čas:
Gestační stáří dle USG:
Primární vzorek: <i>periferní krev</i>

Identifikace odesílajícího lékaře/zařízení: .....

Dne: .....

Podpis a razítko: .....

Informovaný souhlas, podrobnosti o vyšetření a další náležitosti jsou součástí konzultace s klinickým genetikem.