



Formularz do wykonania raportu PRISCA-5

Ocena ryzyka wad genetycznych płodu (trisomia 21, trisomia 13/18 oraz wady cewy nerwowej)
za pomocą programu komputerowego PRISCA-5

Zlecenie badań biochemicznych:

- dla I-go trymestru ciąży, 8-13 tydzień (zalecany pomiędzy 11-12 tyg. ciąży)
Kość nosowa NB* obecna **PAPP-A**, wolna podjednostka β hCG*
- dla II-go trymestru ciąży (14-22 tydzień) - **AFP, hCG, uE3***

Uwaga! Uzupełnienie wszystkich rubryk jest konieczne do wydania raportu PRISCA-5

KOD ZLECENIA

TUTAJ NAKLEJ
KOD ZLECENIA

Data pobrania próbki
do badań biochemicznych

Dane ciężarnej

Imię _____

Nazwisko _____

Data urodzenia _____ PESEL _____

Waga _____ kg Nr telefonu do ciężarnej _____

Wywiad

Data ostatniej miesiączki (LMP) _____ Wiek płodu wg LMP _____

Cykle regularne* tak nie Długość cyklu _____

Pałaca* tak nie IVF* tak nie

Cukrzyca* tak nie Ciąża bliźniacza* tak nie

Rasa biała żółta czarna

Stosowane leki

PODPIS I PIECZATKA LEKARZA PROWADZĄCEGO CIĄŻĘ

Badania USG

Wiek płodu wg USG _____ Data wykonania badania _____

Wymiar płodu wg BPD _____ mm (26-56)* Wiek płodu wg BPD _____ Data wykonania badania _____

Wymiar płodu wg CRL _____ mm (38-84)** Wiek płodu wg CRL _____ Data wykonania badania _____

Wartość NT _____ mm (0,5-6,0)** Data wykonania badania _____

Kość nosowa NB* obecna nieobecna

Załączono wynik USG (kserokopia) dostarczony przez pacjentkę
jako dysponenta swojej dokumentacji medycznej

podpis pacjentki

PODPIS I PIECZATKA LEKARZA WYKONUJĄCEGO USG

Nr telefonu kontaktowego lekarza

UWAGI:

ADRES JEDNOSTKI, NA KTÓRY NALEŻY PRZESŁAĆ RAPORT (PIECZĄTKA)



INFORMACJA DLA PACJENTKI

Raport PRISCA jest wykonywany w oparciu o dane uzyskane podczas wywiadu lekarskiego oraz na podstawie badań biochemicznych wykonywanych wyłącznie w laboratoriach Diagnostyka S.A. na analizatorze Immulite 2000 XPi Firmy Siemens.

Każdy raport wskazujący na niskie ryzyko wystąpienia wad rozwojowych płodu musi być połączony z oceną lekarską potwierdzającą otrzymane dane statystyczne.

Każdy raport wskazujący na wysokie ryzyko wystąpienia wad rozwojowych płodu musi być zintegrowany z dalszymi działaniami lekarza, pozwalającymi na ostateczne ustalenie rozpoznania. Istnieje możliwość wykonania genetycznego testu prenatalnego SANCO, należącego do nowej, generacji nieinwazyjnych badań molekularnych, opartego o badanie wolnego DNA płodu obecnego we krwi matki, o wysokiej czułości i specyficzności klinicznej.

OŚWIADCZENIE:

Ja niżej podpisana oświadczam, że zapoznałam się z informacjami dotyczącymi zleconych badań oraz otrzymałam satysfakcjonujące mnie odpowiedzi na zadane pytania, decyduję się na wykonanie Raportu PRISCA-5 i wyrażam zgodę na pobranie krwi.

.....
Miejscowość / data

.....
Czytelny podpis pacjentki

Zgodnie z art. 9 ust. 2 lit. a Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych zawartych w Zleceniu Wykonania Raportu PRISCA-5 oraz przekazanej dokumentacji medycznej, przez Spółkę Diagnostyka S.A. z siedzibą w Krakowie (KRS nr 0000918455) lub inny podmiot upoważniony przez ww. spółkę w celu wykonania raportu PRISCA-5.

.....
Miejscowość / data

.....
Czytelny podpis pacjentki

Jako dysponent swojej dokumentacji medycznej, załączam do niniejszego zlecenia kserokopię mojego wyniku badania USG w celu wykonania Raportu PRISCA-5 TAK / NIE*

.....
Miejscowość / data

.....
Czytelny podpis pacjentki

Diagnostyka S.A. z siedzibą w Krakowie (KRS nr 0000918455) zastrzega sobie prawo do niewykonania zleconego badania w przypadku nie podpisania niniejszego oświadczenia.

Informacja o przetwarzaniu danych osobowych

Administratorem danych osobowych jest Diagnostyka S.A. ul. Prof. M. Życzkowskiego 16, 31-864 Kraków.

Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować poprzez formularz udostępniony pod adresem <https://diag.pl/pacjent/kontakt/daneosobowe/>

Administrator przetwarza dane osobowe na podstawie przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (RODO). Dane przetwarzane są w celu wykonania raportu PRISCA-5 na podstawie Pani wyraźnej zgody (art. 9 ust. 2 lit. a) RODO. Dostęp do Pani danych osobowych będą miały wyłącznie osoby upoważnione, a także podmioty współpracujące z Administratorem i świadczące usługi na rzecz Administratora. Podanie danych jest dobrowolne jednak niezbędne do celów wykonania raportu PRISCA-5. Pani dane będą przetwarzane (nie dłużej, niż jest to konieczne) w celu wykonania testu oraz dla spełnienia wymagań prawnych. Ma Pani prawo dostępu do swoich danych, ich poprawiania, prawo do ograniczenia przetwarzania danych, ich usunięcia a także wniesienie sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych zgodnie z przepisami prawa. Ma Pani prawo do odwołania zgody na przetwarzanie danych osobowych, jednak odwołanie zgody nie wpływa na przetwarzanie danych, które zostało dokonane w czasie kiedy zgoda obowiązywała. Ma Pani również prawo do złożenia skargi do organu nadzorczego ochrony danych osobowych jeśli uzna Pani, że przetwarzanie danych osobowych jest niezgodnie z obowiązującymi przepisami.

* Zaznaczyć właściwe