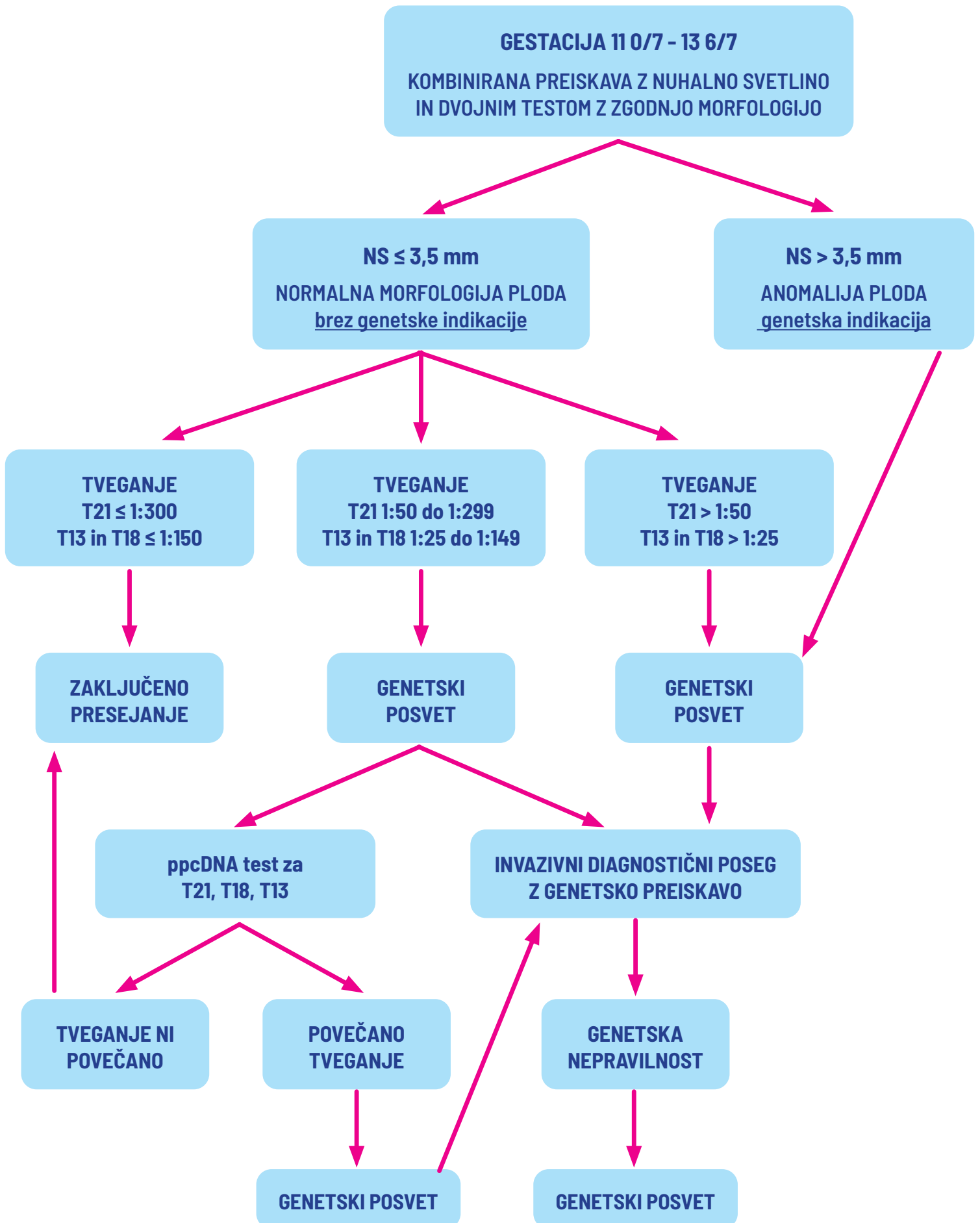


ALGORITEM PRESEJANJA ZA KROMOSOMOPATIJE ZA VSE NOSEČNICE NE GLEDE NA STAROST



ALGORITEM PRESEJANJA ZA KROMOSOMOPATIJE ZA VSE NOSEČNICE NE GLEDE NA STAROST

DODATNA POJASNILA

Odgovor ZZZS (On 6 Apr 2023, at 11:46) na vprašanje, kdo lahko izvaja presejanje za kromosomopatije z nihalno svetlino in dvojnimi testom. Citirano:

»Preiskavo lahko izvajajo vsi, ki imajo licenco. Zavodu pa jo obračunajo tisti, ki imajo sklenjeno pogodbo. To pomeni:

- ginekolog, ki storitev izvede sam in je v javni mreži, storitev zaračuna Zavodu
- ginekolog, ki storitve ne izvaja sam, nosečnico napoti k drugemu izvajalcu in če je ta drugi izvajalec v javni mreži, jo ta drugi izvajalec zaračuna Zavodu
- ginekolog, ki storitve ne izvaja sam in nosečnico napoti k drugemu izvajalcu, ki NI v javni mreži, plača storitev temu drugemu izvajalcu (naročnik-plačnik), nato pa jo zaračuna Zavodu.«

Zaradi ustrezne evidence naročenih nosečnic in vodenje čakalnih seznamov v javni zdravstveni mreži je priporočeno nosečnico na presejalno preiskavo napotiti z napotnico. Storitve s šifro Q0060 zabeleži izvajalec v javni zdravstveni mreži.

Priporočamo odvzem krvi za dvojni test (Q0061) od 11 O/7 nosečnosti dalje. Nosečnica naj prinese izvid na ultrazvočno preiskavo za takojšen izračun tveganja za kromosomopatije.

Genetsko svetovanje lahko opravi klinični genetik ali genomski svetovalc z zaključenim uradnim enoletnim izobraževanjem.

Genetsko testiranje vključno z ppcDNA testom (NIPT) za T21, T18 in T13 lahko v primeru povečanega tveganja za T21, T18 in/ali T13 opravi laboratorij, ki ima dovoljenje Ministrstva za zdravje za opravljanje genetske diagnostike v javnem zdravstvenem sistemu v Sloveniji.

V primeru, da nosečnica želi razširjen ppcDNA test, test plača sama.