

Šablona:Infobox - genetická choroba



Dokumentace [] [page history (https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=%c5%a0ablona:infobox_-_genetick%c3%a1_choroba/dokumentace&action=history)] [vyprázdnit paměť (https://www.wikiskripta.eu/index.php?title=%c5%a0ablona:infobox_-_genetick%c3%a1_choroba&action=purge)]

Infobox - genetická choroba může být použit pro stručnou charakteristiku vrozených vývojových vad v článcích z genetiky.

Použití

Infobox vložte zkopírováním a vyplněním níže uvedené šablony do článku. Jakékoliv vynechané řádky s parametry nebudou vůbec zobrazeny. Pro vyplnění tohoto infoboxu budete potřebovat následující šablony:

- Šablona:MKN,
- Šablona:MeSH ID,
- Šablona:OMIM,
- Šablona:Orphanet,
- Šablona:MedlinePlus,
- Šablona:Medscape.

```
{{Infobox - genetická choroba
| název =
| obrázek =
| popis =
| klinický obraz =
| příčina =
| diagnostika =
| SLG =
| incidence ve světě =
| prognóza =
| MKN =
| MeSH ID =
| OMIM =
| orphanet =
| MedlinePlus =
| Medscape =
}}
```

Příklad

```
{{Infobox - genetická choroba
| název = Downův syndrom
| obrázek = Brian1.jpg
| popis = Roční chlapec s Downovým syndromem
| klinický obraz = typická facies (epikantus, makroglosie,...), svalová hypotonie, mentální retardace, přidružené VVV (srdce, deformity rukou a nohou, skeletální anomálie, VVV vnitřních orgánů)
| příčina = trizomie 21. chromozomu
| diagnostika = prenatální (biochemické markery, UZ markery, karyotyp), postnatální (karyotyp, klinický obraz)
| SLG =
| incidence ve světě = 3,66/ 10 000 narozených
| prognóza = doba přežití 40 let
| MKN = {{MKN|Q90}}
| MeSH ID = {{MeSH ID|D004314}}
| OMIM = {{OMIM|190685}}
| orphanet = {{Orphanet|ORPHA870|116}}
| MedlinePlus = {{MedlinePlus|000997}}
| Medscape = {{Medscape|943216}}
}}
```

Downův syndrom



Roční chlapec s Downovým syndromem

Klinický obraz

typická facies (epikantus, makroglosie,...), svalová hypotonie, mentální retardace, přidružené VVV (srdce, deformity rukou a nohou, skeletální anomálie, VVV vnitřních orgánů)

| | |
|---------------------------|--|
| Příčina | trizomie 21. chromozomu |
| Diagnostika | prenatální (biochemické markery, UZ markery, karyotyp), postnatální (karyotyp, klinický obraz) |
| Incidence ve světě | 3,66/ 10 000 narozených |
| Prognóza | doba přežití 40 let |

Klasifikace a odkazy

| | |
|--------------------|--|
| MKN-10 | Q90 (https://mkn10.uzis.cz/prohlizec/Q90) |
| MeSH ID | D004314 (https://www.medvik.cz/bmc/link.do?id=D004314) |
| OMIM | 190685 (https://omim.org/entry/190685) |
| orphanet | ORPHA870 (http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Disease_Search.php?lng=EN&data_id=116) |
| MedlinePlus | 000997 (https://medlineplus.gov/ency/article/000997.htm) |
| Medscape | 943216 (https://emedicine.medscape.com/article/943216-overview) |