

# Rodinná anamnéza

**Rodinnou anamnézu** lze považovat za podoblast genealogie. Vychází z údajů pacienta a týká se členů jeho **rodiny**. Rodinná anamnéza je nedílnou součástí anamnézy v jakémkoli oboru, v rámci klinické genetiky je její znalost zcela nezbytná. Při hodnocení rodinné anamnézy je nutné získat komplexní pohled na morbiditu (nemocnost) a mortalitu (úmrť) v rodině v několika generacích. Údaje vycházejí ze znalostí probanda, který informuje o „historii rodiny“ s ohledem na příbuzenské vztahy a zdravotní problémy jednotlivých členů rodiny. Spolehlivost informujícího je **limitovaná** efektem času, motivací probanda, neúmyslnými (např. ztráta kontaktu s příbuznými, nejistota v diagnóze atp.) nebo i úmyslnými chybami (např. nelegitimita, adopce, **zatajování** určitých údajů atp.).

V rodinné anamnéze je žádoucí uvádět **věk nástupu onemocnění, věk úmrtí** postižených osob, případně **stáří** všech jedinců uvedených v rodokmenu. Jsou zaznamenávány údaje o typech onemocnění, která se v rodině vyskytují. Onemocnění jsou členěna na multifaktoriálně děděné choroby, monogenně děděné choroby a další. Při **opakovaném výskytu** téhož onemocnění je nutné též zhodnotit bezprostřední důsledky vlivů životního prostředí a životního stylu. Ne všechny opakující se fenotypové projevy jsou podmíněny geneticky – mohou být např. podmíněny účinkem vnějšího vlivu (fenokopie).

Na základě získaných informací může klinický genetik navrhnout zpřesnění rodinné anamnézy – dodání dostupné objektivní dokumentace (**lékařské zprávy**), navrhnout doplňující vyšetření, genetickou analýzu a to vše vždy s informovaným souhlasem probanda a zainteresovaných členů rodiny.

## Odkazy

### Související články

- Anamnéza
- Genealogie
- Klinická genetika
- Indikace chromosomálního vyšetření