

DOTAZNÍK pro molekulárně genetické vyšetření LQT syndromu

Jméno:.....**Příjmení:**.....**ZP:**.....

Rodné číslo:.....**Bydliště:**.....

Mutační analýza je indikována u klinicky diagnostikovaného LQT syndromu, tedy v případě:

- QTc \geq 480 ms na opakovaném 12-svodovém záznamu EKG
- nebo
- hodnoty diagnostického skóre >3

(Priori SG, et al. 2015 ESC Guidelines for the management of patients with ventricular arrhythmias and the prevention of sudden cardiac death. European Heart Journal 2015;36:2793–2867.)

Skóre pro diagnostiku LQTS (Schwartz et al. Circulation 2011;124:2181-2184.)		Body
EKG nálezy¹		
A. QTc (dle Bazetta)	\geq 480 ms	3
	460-470 ms	2
	450 ms u mužů	1
B. QTc ve 4. minutě restituce zátěžového testu	\geq 480 ms	1
C. Torsades de pointes		2
D. Alternans T vlny		1
E. Dvouvrcholová T vlna ve 3 svodech		1
F. Nízká TF pro danou věkovou skupinu (u dětí)		0,5
Osobní anamnéza		
A. Synkopa	při námaze	2
	bez vazby na námahu	1
B. Vrozená hluchota		0,5
Rodinná anamnéza		
A. Jasná diagnóza LQTS u přímého příbuzného		1
B. Náhlé úmrtí přímého příbuzného před 30. rokem		0,5

¹ Je nutno přiložit kopie EKG křivek, na kterých byly naměřeny patologické hodnoty QT intervalu, případně další patologické nálezy uvedené v bodech B-E.

V případě nejasných nálezů je možno domluvit cílené vyšetření dospělých i pediatrických pacientů ve FN Brno – tel. kontakt 53223 2980 – Bc. Tereza Chlupová (vedoucí programu Doc. MUDr. Tomáš Novotný, PhD).

.....dne.....
 Odesílající lékař – jméno a podpis