

سیسپ

پرونده الکترونیک سلامت برای تمامی ایرانیان

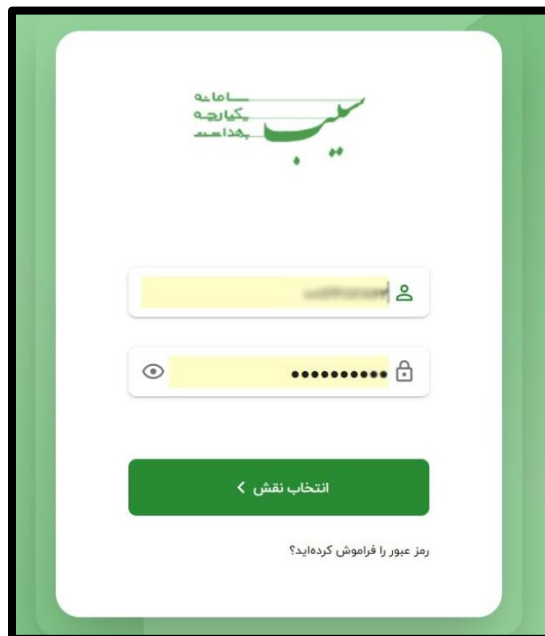
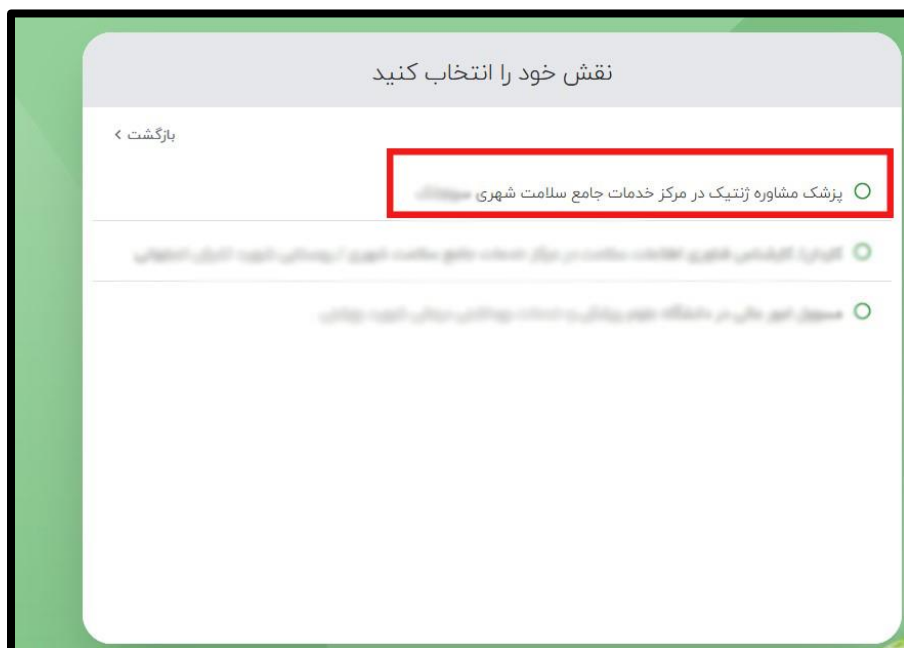


راهنمای ارائه خدمت مشاوره ژنتیک

اسفند ۱۴۰۲

۱. ورود به سامانه

پس از وارد کردن آدرس `sibnew.sib****.sib` (قسمت ستاره دار برای هر دانشگاه علوم پزشکی متغیر می باشد) صفحه زیرنمایش داده می شود، جهت وارد شدن به سامانه کفایت تا کد ملی و رمز عبوری که از آن در سامانه سیب استفاده میکنیم را وارد کرده و گزینه "تأیید و انتخاب نقش" را انتخاب کنیم.

۲. انتخاب خدمت گیرنده:

- انتخاب خدمت گیرنده تحت پوشش

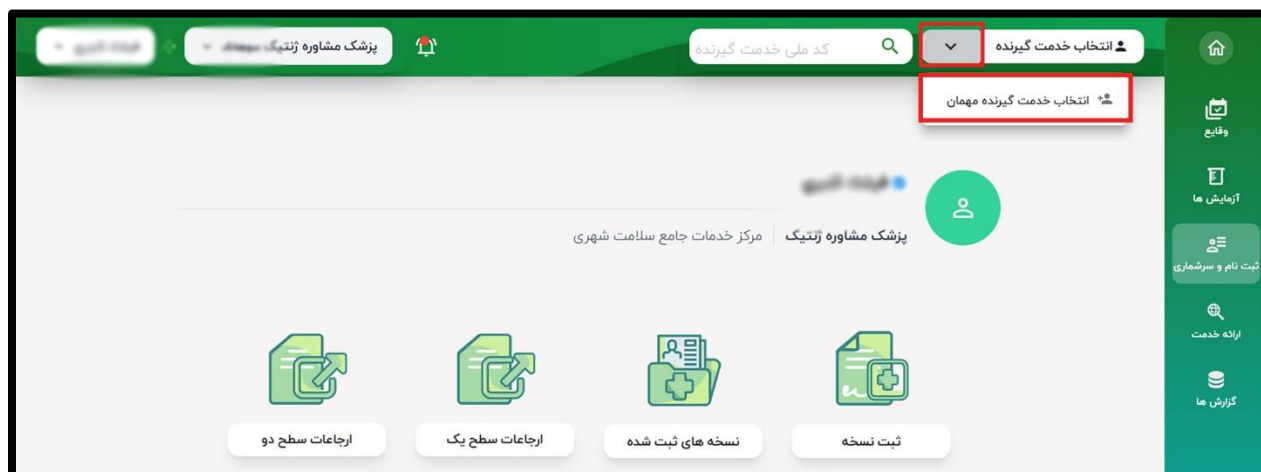
از قسمت ثبت نام و سرشماری، فهرست خدمت گیرندگان را انتخاب کنید.



در این مرحله کد ملی خدمت گیرنده را وارد و بر روی گزینه جستجو کلیک و خدمت گیرنده را انتخاب کنید.

• انتخاب خدمت گیرنده مهمان

در صورتی که خدمت گیرنده تحت پوشش مرکز جامع خدمات سلامت محل استقرار پزشک مشاور ژنتیک نمی باشد مطابق تصویر ذیل گزینه "خدمت گیرنده مهمان" را انتخاب کنید.



شماره ملی و تاریخ تولد را وارد و خدمت گیرنده را انتخاب کنید.

انتخاب خدمت گیرنده مهمان

شماره ملی

تاریخ تولد

سال
 ▼ ۱۳۹۸

ماه
 ▼ ۰۱

روز
 ▼ ۰۱

جستجو و انتخاب <

۳. انجام مشاوره ژنتیک

از منوی ارائه خدمت، فهرست مراقبت ها را انتخاب کنید.



گزینه مشاوره ژنتیک را انتخاب کنید.



در صورتی که مراجعه کننده از مسیر خدمات سطح یک شامل انواع غربالگری یا فرایند مراقبت ژنتیک، برای مشاوره ژنتیک ارجاع شده باشد، گزینه «ارجاع» و در صورتی که مراجع بنابر درخواست شخصی یا راهنمایی از سطوح تخصصی و فوق تخصصی برای دریافت مشاوره ژنتیک مراجعه کرده است، گزینه «آزاد» انتخاب شود.

مشاوره ژنتیک

مراجعه از طریق:

ارجاع الکترونیک

آزاد

ثبت و ذخیره سازی فرم

انصراف

در مرحله بعدی علت ارجاع یا علت مراجعه آزاد انتخاب شود.

مشاوره ژنتیک

مراجعه از طریق:

ارجاع الکترونیک

آزاد

علت ارجاع الکترونیک:

- غربالگری ژنتیکی هنگام ازدواج
- غربالگری سیکل سل و سایر هموگلوبینوپاتی ها
- غربالگری نوزادی بیماری های متابولیک ارثی شامل PKU
- فراخوان مشاوره ژنتیک
- مراقبت ژنتیک پیشگیری از بروز
- استراتژی سوم غربالگری تالاسمی (SV)
- غربالگری زمان ازدواج تالاسمی
- غربالگری اختلالات کروموزومی و ناهنجاری ها
- ارزیابی خطر ژنتیک در بسته های خدمات سلامت
- مراقبت ژنتیک کاهش خطر بروز
- استراتژی دوم غربالگری تالاسمی (SV)

ثبت و ذخیره سازی فرم

انصراف

مشاوره ژنتیک

مراجعه از طریق:

ارجاع الکترونیک

آزاد

علت مراجعه آزاد:

- بر اساس درخواست فردی
- ارجاع از بیمارستان / مرکز درمانی تخصصی
- ارجاع از مطب پزشک

ثبت و ذخیره سازی فرم

انصراف

نوبت مراجعه بر اساس خوداظهاری فرد ثبت شود.

شکایت اصلی مراجعه بر اساس یک لیست دو سطحی از لیست کشویی موجود انتخاب شود.

در صورتی که مراجعه در زمان دریافت مشاوره فعلی تحت مراقبت ژنتیک پیشگیری از بروز یا کاهش خطر بروز باشد گزینه بله انتخاب شود.

نوبت مراجعه: ۱ بار

شکایت اصلی: G-CARDIOVASCULAR DISORDERS

نوع: G-P.Familial pulmonary arterial hypertension Common

آیا مراجع تحت مراقبت ژنتیک "پیشگیری از خطر بروز" یا "کاهش خطر بروز" می باشد؟
 خیر بله

بر اساس مستندات پزشکی موجود مراجع و بررسی پزشک مشاور ژنتیک، دو حالت در ادامه مسیر ثبت اطلاعات وجود دارد:

حالت اول: نیاز به بررسی بیشتر برای تعیین تکلیف مراجع وجود دارد. در این صورت یکی یا چند گزینه از میان گزینه های «درخواست آزمایش»، «درخواست مستندات پزشکی» یا «کسب نظریه مشورتی» انتخاب شود. در صورت انتخاب گزینه «درخواست آزمایش»، نوع و نام آزمایش در پنجره بعدی انتخاب و نام بیماری نیازمند آزمایش از لیست کشویی انتخاب شود (این لیست شامل بیماری های ارثی ژنتیکی شایعی است که فعلا برنامه سلامت برای آن ها در حال اجرا است. در صورت نیاز از گزینه سایر استفاده شود).

بزرگ مشاوره ژنتیک

خدمت گیرنده: ...

جهت تعیین تکلیف مراجع، نیاز به کدامیک از اقدامات زیر می باشد؟

درخواست آزمایش بالینی / ژنتیک

درخواست کسب نظر مشورتی تخصصی

تعیین تکلیف مراجع بر اساس اطلاعات و مستندات موجود فعلی

درخواست ارائه مستندات پزشکی یا حضور سایر اعضا خانواده در جلسه بعدی

نوع آزمایش ژنتیک:

PNDP PNDI

سایر آزمایش ها GD

نام آزمایش: واحد...

نام بیماری نیازمند مراقبت ژنتیک: ...

ثبت و ذخیره سازی فرم

انصراف

حالت دوم: در صورتی که امکان تعیین تکلیف مراجع در جلسه مشاوره فعلی وجود دارد این گزینه مطابق تصویر ذیل انتخاب و در ادامه نتیجه نهایی فرآیند مشاوره ژنتیک ثبت گردد.

The screenshot shows a web interface for genetic counseling. At the top, there is a navigation bar with a search icon and a 'Service Request' button. Below this, there are several checkboxes for 'Direction of Decision Making' (جهت تعیین تکلیف مراجع). One checkbox, 'Determine decision based on current information and existing documents' (تعیین تکلیف مراجع بر اساس اطلاعات و مستندات موجود فعلی), is checked and highlighted with a red box. To the right, there are three unchecked checkboxes: 'Request for genetic testing / counseling' (درخواست آزمایش بالینی / ژنتیک), 'Request for referral to other family members' (درخواست ارائه مستندات پزشکی یا حضور سایر اعضا خانواده در جلسه بعدی), and 'Request for genetic testing' (درخواست ارائه مستندات پزشکی یا حضور سایر اعضا خانواده در جلسه بعدی). Below these, there is a section titled 'Final Decision of the Genetic Counseling Process' (نتیجه نهایی فرآیند مشاوره ژنتیک) with five radio button options: 'Discontinue' (انصراف از ازدواج), 'Start genetic testing' (شروع مراقبت ژنتیک), 'Complete genetic counseling' (اختتام پرونده مشاوره ژنتیک), 'Continue genetic testing' (ادامه مراقبت ژنتیک), and 'Discontinue genetic testing' (قطع مراقبت ژنتیک). The 'Continue genetic testing' option is highlighted with a red box. At the bottom, there are two buttons: 'Confirm and Save' (ثبت و ذخیره سازی فرم) and 'Discontinue' (انصراف).

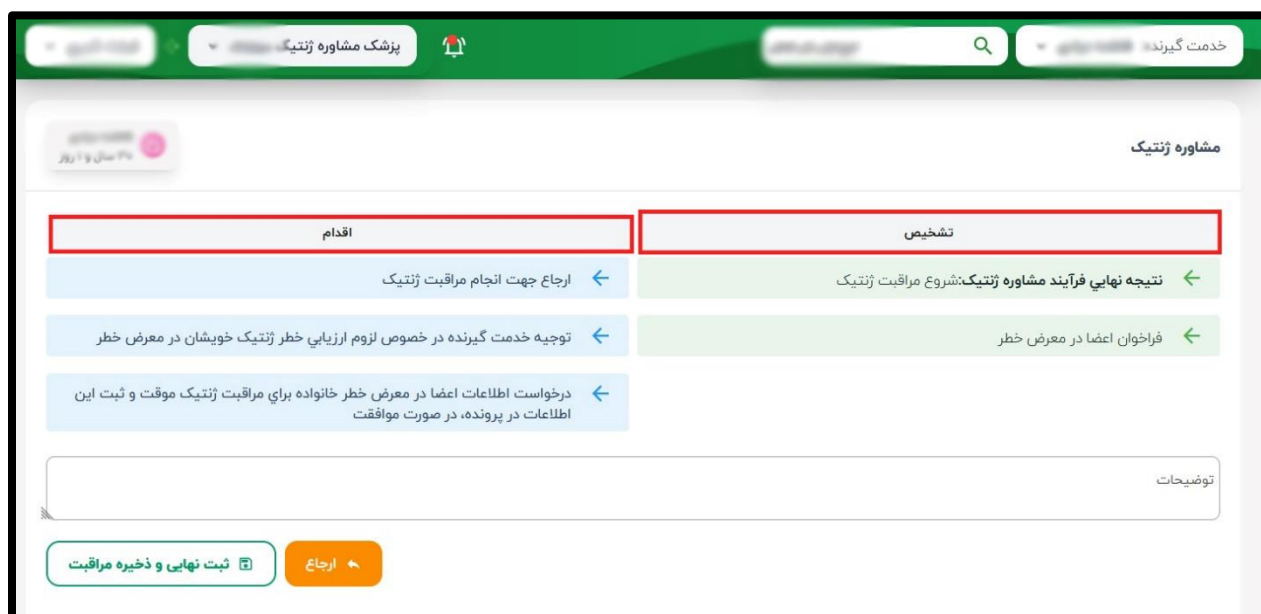
نکته: در صورتی که مشاوره از محل ارجاع از مسیر غربالگری ژنتیکی زمان ازدواج یا غربالگری ناقلی تالاسمی یا سیکل سل یا هموگلوبینوپاتی ها انجام شده باشد، گزینه «انصراف از ازدواج» را می‌توانید انتخاب کنید. در غیر این صورت نتیجه مشاوره ژنتیک یکی از موارد «ادامه مشاوره ژنتیک»، «تعیین وضعیت مراقبت ژنتیک» یا «اختتام پرونده مشاوره ژنتیک» می‌باشد.

The screenshot shows the same web interface as above, but with different sections highlighted. The 'Final Decision of the Genetic Counseling Process' section is highlighted with a red box, showing the 'Continue genetic testing' option selected. Below this, there is a section titled 'Type of Genetic Testing' (نوع مراقبت ژنتیک) with two radio button options: 'Genetic testing for carrier status' (مراقبت ژنتیک پیشگیری از بروز) and 'Genetic testing for risk reduction' (مراقبت ژنتیک کاهش خطر بروز). The 'Genetic testing for carrier status' option is highlighted with a red box. At the bottom, there is a dropdown menu for 'Patient Name' (نام بیماری نیازمند مراقبت ژنتیک) which is also highlighted with a red box.

در صورت انتخاب یکی از گزینه های «شروع مراقبت ژنتیک»، «ادامه مراقبت ژنتیک» یا «قطع مراقبت ژنتیک»، در سه پنجره بعدی، نوع مراقبت ژنتیک و نام بیماری نیازمند مراقبت ژنتیک انتخاب شود.

اگر بر اساس شجره نامه، افرادی از خویشان بیمار نیازمند فراخوان مشاوره ژنتیک باشند، با درج پاسخ بله به سوال مرتبط، امکان انتخاب نسبت خویشاوندی فرد نیازمند فراخوان در دسترس قرار می گیرد.

در مرحله بعد تشخیص و اقدام های مشاوره ژنتیک نمایش داده می شود.



تشخیص	اقدام
نتیجه نهایی فرآیند مشاوره ژنتیک: شروع مراقبت ژنتیک	ارجاع جهت انجام مراقبت ژنتیک
فراخوان اعضا در معرض خطر	توجیه خدمت گیرنده در خصوص لزوم ارزیابی خطر ژنتیک خویشان در معرض خطر
	درخواست اطلاعات اعضا در معرض خطر خانواده برای مراقبت ژنتیک موقت و ثبت این اطلاعات در پرونده، در صورت موافقت

توضیحات

ثبت نهایی و ذخیره مراقبت ارجاع

نکته : در صورتی که برای فرد یکی از گزینه های شروع مراقبت ژنتیک یا قطع مراقبت ژنتیک درخواست شده باشد، لازم است فرد به پزشک مرکز خدمات جامع سلامت محل سکونت ارجاع شود.