



FONSAKORD

ASISTOVANÁ REPRODUKCE

Asistovaná reprodukce je nový produkt realizovaný v klinické části systému FONS Akord, který komplexně řeší potřeby pracoviště asistované reprodukce.

Přináší ucelenou funkcionalitu od příjmu pacientky, vyplnění anamnestických údajů a indikace k asistované reprodukci, její zařazení ke konkrétnímu typu asistované reprodukce, vytvoření potřebných informovaných souhlasů, až po detailní popis jednotlivých cyklů, etap a vyúčtování provedených výkonů.

Koncový uživatel má ucelený pohled na celý případ. Má podrobné informace o současné i historické léčbě, je zajištěno provázání dokumentace pacientky s dokumentací partnera, a pokud do případu vstupuje dárce, je k dispozici rovněž tato informace (se současným utajením citlivých dat).

Součástí produktu je i komplexní agenda embryologa, která je propojená s dokumentací gynekologa, což zajišťuje vyloučení duplicit a komplexní informovanost všech odborností.

Nedílnou součástí systému je řešení kryoskladů, které poskytují detailní přehled uskladněných oocytů a embryí s vazbou na pacientku.



Komplexní pohled na pacienta, jeho současnou i historickou léčbu.



Provázanost dokumentace gynekologa a embryologa.



Strukturované zadávání důležitých dat => možnost statistických výstupů z dat týkajících se asistované reprodukce, hodnocení léčebných postupů a úspěšnosti => důležité informace pro zkvalitňování péče o neplodné páry.



Elektronická dokumentace => podstatné zjednodušení práce koncového uživatele, snížení časové náročnosti dokumentování, vyloučení duplicit, kvalitnější dokumentace.



Produkt zajišťuje evidenci všech údajů, které jsou povinné pro vykazování do Národního registru asistované reprodukce.



STAPRO

informace
v ceně života



FONS

ASISTOVANÁ REPRODUKCE

POPIS PODPOROVANÝCH ČINNOSTÍ

Produkt Asistovaná reprodukce je realizován jako integrální součást klinického informačního systému FONS Akord.

Na pracovištích asistované reprodukce se využívají běžné funkce pro ambulantní a lůžková pracoviště, jako je registr pacientů a potřebná administrativa, zařazení pacienta do čekárny, objednávání pacienta k vyšetření a zápis potřebných údajů, které vyžaduje plátce péče a ÚZIS. Součástí je i propracovaný modul vyúčtování, který lze parametricky vhodně nastavit tak, aby vyhovoval vykazování pojišťovnám i samoplátcům na pracovištích asistované reprodukce.

Produkt zajišťuje vedení komplexní dokumentace pro pracoviště asistované reprodukce. Po zaevidování pacientky se do strukturovaného formuláře provádí zápis důležitých anamnestických údajů, indikace k asistované reprodukci (pacientky, resp. jejího partnera), zařazení pacientky k asistované reprodukci, včetně volby typu asistované reprodukce (inseminace, darování oocytů, IVF atd.).

Současně se zařazením pacientky k asistované reprodukci je možné evidovat údaje o partnerovi a obě tyto dokumentace propojit. Koncový uživatel má tak ucelený pohled na celý případ. Pokud do případu vstupuje dárce, je tato informace v dokumentaci pacientky k dispozici, ale informace o dárcích jsou utajené a neexistuje na ně z dokumentace pacientky vazba. Systém rovněž umožňuje elektronicky vytvářet, evidovat a tisknout příslušné informované souhlasy.

Po přiřazení typu asistované reprodukce se do několika záložek uceleně popisuje průběh úkonu, specifikují se a detailně popisují jednotlivé cykly a etapy. Uživatel má zároveň k dispozici přehled o celé historii pacientky a o všech v minulosti prodělaných cyklech a etapách.

Pro záznam stimulace pacientky je možné nastavit několik předdefinovaných protokolů s přednastavenými léky a dalšími parametry. Tím je podstatně zjednodušená práce gynekologa, který po výběru daného protokolu pouze kontroluje a případně upravuje navržené léky a jejich dávkování. Systém automaticky ze zadaných léků pro stimulaci generuje recepty, umožňuje tisknout stimulační protokol a zapsat a vytisknout žádost o povolení výkonu. Dále umožňuje vyúčtovat příslušné výkony plátci péče, případně vygenerovat a vytisknout fakturu pro samoplátce (v závislosti na nastaveném způsobu úhrady).

Součástí produktu je i komplexní agenda embryologa, která je propojená s dokumentací gynekologa. Údaje se zapisují jen jednou a kopírují se do dalších typů dokumentace. Záznam o kultivaci se skládá z části laboratorního protokolu a popisu transferu. V laboratorním protokolu jsou zapisovány informace o odběru oocytů, je evidován datum a čas odběru a podrobné informace o způsobu oplodnění. Tyto údaje se dále zpracovávají v podrobném popisu transferu, kde jsou zaznamenávány informace o rozmražení oocytů a embryí, je popisována jejich kvalita a procento přežití a zadávány informace o počtu embryí a stadiu, ve kterém byly pacientce transferovány.

Systém dále poskytuje ucelený pohled na kryosklady, detailní přehled uskladněných oocytů a embryí, které jsou evidovány na konkrétní pozici ve skladu s vazbou na pacientku, způsob oplodnění a informace o cyklu a etapě.

Zadávané údaje jsou v souladu s metodikou Národního registru asistované reprodukce. Systém poskytuje všechny potřebné údaje k vykazování do tohoto registru.

OBCHODNÍ ZASTOUPENÍ

STAPRO s. r. o. | Pernštýnské nám. 51, 530 02 Pardubice
T: +420 467 003 111 | E: stapro@stapro.cz | www.stapro.cz