



KOMPLEXNÍ ŽÁDANKA NA LABORATORNÍ GENETICKÉ VYŠETŘENÍ (ZP)



LÉKAŘ

PATIENT

ODEBRANÝ MATERIAŁ

jméno a příjmení
lékaře:
IČZ:
specializace:
odesílající lékař

razítka a podpis lékaře (adresa, telefon, e-mail)

Tímto podpisem stvrdzují, že byl odběr proveden s informovaným souhlasem pacienta, a prohlašují, že tento IS podepsaný pacientem je buď přiložen k žádáním, nebo byl zaevidován a je součástí dokumentace pacienta u indikujícího lékaře.

jméno a příjmení
bydliště
číslo pojištěnce
(rod. číslo)
základní diagnóza
ostatní diagnózy
indikace
k vyšetření

pohlaví muž žena

zdravotní pojišťovna

e-mail

telefon

 likvidace vzorku bukální stér (B) plodová voda (AMC) fetální tkán z abortu (AB) periferní krev v EDTA (molekulární genetika) (K) periferní krev v heparinu (cytogenetika) (KH) choriové klky (CVS) jiný typ

datum a čas odběru

datum a čas příjmu

číslo žádanky

vyplň laboratoř

ZKRATKA

A – akreditovaná metoda GHC GENETICS, s.r.o., AP – akreditovaná metoda Laboratoře lékařské genetiky, s.r.o.

TRANSPORTNÍ PODMÍNKY: Typ vzorku (zkratka): objem, typ média; Čas dodání vzorku od odběru.

Teplota transportu všech vzorků: 4–25 °C, nezmražit!

Fetální tkán (AB): tkání z abortu ve fyziologickém

roztoku nebo kultivacním médiu; do 24 h

Fetální krev (FK): 3–6 ml v heparinu (cytogenetika)/

EDTA (mol. genetika); do 12 h

Periferní krev v EDTA (K): 2–5 ml v EDTA; do 72 h

Plodová voda (AMC): 15–20 ml; do 12 h

Periferní krev (KH) v heparinu; 3–6 ml; do 48 h

Bukální stér (B): stěrová tyčinka, bez média, do 5 kalendářních dní

Choriové klky (CVS): fyziologický roztok nebo

kultivační médium; do 12 h

název vyšetření

specifikace vyšetření

materiál dny

<input type="checkbox"/> Trombofilie – faktor V	<input type="checkbox"/> STATIM 5 dnů	F5 (Leidenská mutace, c.1691G>A)	A/AP	K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombofilie – faktor II	<input type="checkbox"/> STATIM 5 dnů	F2 (protrombin, c.20210G>A)	A/AP	K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombofilie – faktor V/R2		F5/R2 (p.H1299R)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombofilie – faktor XIII		F13A1 (p.V34L)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombofilie MTHFR		MTHFR (c.677C>T, c.1298A>C)	A	K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombofilie PAI-1		PAI-1, gen SERPINE1 (alela 4G/5G)	A	K, B	10
<input type="checkbox"/> M2 haplotyp genu ANXA5		ANXA5 (4 polymorfismy)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Beta-talasémie		HBB (β-globin, 22 mutací)		K, B	15
<input type="checkbox"/> Beta-talasémie PLUS		HBB (β-globin, celý gen)		K, B	20
<input type="checkbox"/> Familiární hypercholesterolémie		APOB-100 (p.R350Q)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Familiární hypercholesterolémie PLUS		LDLR, APOB, PCSK9 (celý gen)		K	60
<input type="checkbox"/> Hyperlipoproteinémie / Ateroskleróza / Ischemická choroba srdeční / Alzheimerova choroba		APOE (alely E2, E3, E4)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Trombocytopenie / Ischemická choroba srdeční / Cévní mozková příhoda		GPIIIa, gen ITGA2B (p.L33P)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Hypertenze / Ischemická choroba srdeční		ACE (inzerce/delece 287 kb)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Ischemická choroba srdeční / Cévní mozková příhoda		FGB (c.-455G>A)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Chronická obstrukční plicní nemoc / Emfyzém plic		Deficit α1-antitrypsinu, SERPINA1, alela S (p.E264I) a alela Z (p.E342K)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Hemochromatóza		HFE (p.C282Y, p.H63D)	A	K, B	10
<input type="checkbox"/> Hemochromatóza PLUS		HFE (12 mutací), TFR2 (4 mutace), FPN1 (2 mutace)		K, B	10
<input type="checkbox"/> Gilbertův syndrom		UGT1A1 (promotor, TATA box)	A	K, B	10

HEMATOGENETIKA / KARDIOGENETIKA

<input type="checkbox"/> Chronická myeloidní leukémie	BCR/ABL fúzní gen	K (7 ml)	7
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění <input type="checkbox"/> STATIM 3 dny	JAK2 (p.V617F)	K	5–7
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění	JAK2 (p.V617F) – kvantitativní stanovení	K	15
<input type="checkbox"/> Chronická lymfocytární leukémie	Stanovení mutačního stavu genu <i>IGVH</i>	K	10
<input type="checkbox"/> Chronická lymfocytární leukémie	Stanovení mutačního stavu genu <i>TP53</i>	K	15–20
<input type="checkbox"/> Chronická lymfocytární leukémie - FISH	Vyšetření genomových aberací 11q- (<i>ATM</i>), +12, 13q- (<i>LAMP1</i> , <i>DLEU</i>) a 17p- (<i>TP53</i>)	AP	15
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění PLUS	<i>ASXL1</i> , <i>CALR</i> , <i>CUX1</i> , <i>DNMT3A</i> , <i>EZH2</i> , <i>IDH1</i> , <i>IDH2</i> , <i>JAK2</i> , <i>KIT</i> , <i>MPL</i> , <i>RUNX1</i> , <i>SF3B1</i> , <i>SH2B3</i> , <i>SRSF2</i> , <i>TET2</i> , <i>TP53</i> , <i>U2AF1</i>	K	15
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění	<i>MPL</i> (p.W515L/K)	K	15
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění	<i>CALR</i> (exon 9)	K	15
<input type="checkbox"/> Myeloproliferativní onemocnění	<i>JAK2</i> (exon 12)	K	15

odběr 8–10 ml v EDTA (v PO, ÚT, ST), transport do 24 h.

GHC GENETICS, s.r.o.

Laboratoř GHC GENETICS, V Holešovičkách 1156/29, 182 00 Praha 8, IČ: 28188535, Bezplatná linka +420 800 390 390, info@ghcgenetics.cz. Zdravotnická laboratoř č. 8124 akreditovaná ČIA podle ČSN EN ISO 15189:2013. Rozsah akreditace na www.ghcgenetics.cz.

PRENET - prenatální diagnostika a genetika, Název obchodní společnosti: Laboratoře lékařské genetiky, s.r.o.

Laboratoř lékařské genetiky, Masarykovo náměstí 2667, Zelené Předměstí, 530 02, Pardubice . IČ: 03909689, tel. +420 773 899 650, info@prenet.cz. Zdravotnická laboratoř č. 8080 akreditovaná ČIA podle ČSN EN ISO 15189:2013. Rozsah akreditace na www.prenet.cz.

IMUNOGENETIKA

název vyšetření	specifikace vyšetření	materiál	dny
<input type="checkbox"/> Celiakie	HLA alely DQA1, DQB1 (haplotypy DQ2cis, DQ2trans, DQ8)	A	K, B 10
<input type="checkbox"/> Laktózová intolerance	LCT (C/T-13910, G/A -22018)	K, B	10
<input type="checkbox"/> Hereditární fruktózová intolerance	ALDOB (del4E4, p.A149P, p.A174D, p.N334K)	K, B	10
<input type="checkbox"/> Histaminová intolerance	AOC1 (4 vybrané mutace)	K, B	10
<input type="checkbox"/> Ankylozuječí spondylitida (Bechterejeva choroba)	HLA (alelická skupina B*27)	A	K, B 10

FARMAKOGENETIKA

<input type="checkbox"/> Metabolismus warfarinu	CYP2C9 (c.430C>T, c.1075A>C); VKORC1 (c.-1639G>A)	K, B	3
<input type="checkbox"/> Chemoterapie 5-FU (před léčbou)	DYPD (c.1905+1G>A, c.1236G>A, c.1679T>G, c.2846A>T)	K, B	3
<input type="checkbox"/> Metabolismus thiopurinových lečiv	TPMT (c.238G>C, c.460G>A, c.719A>G)	K, B	3
<input type="checkbox"/> Farmakogenetika CYP2C19, CYP2D6	28 vybraných alel, delece a duplikace celých genů	K,B	10
<input type="checkbox"/> Metabolismus klopidogrelu (CYP2C19)	8 vybraných alel	K,B	10

REPRODUKČNÍ GENETIKA

<input type="checkbox"/> Karyotyp (chromoz. vyšetření, G-pruhy) <input type="checkbox"/> STATIM 10 dnů	G-band barvení	AP	KH, AMC, CVS, AB, FK	20 (KH) 15 (AMC,CVS)
<input type="checkbox"/> Získané chromozomové aberace (ZCA, zlomy) <input type="checkbox"/> STATIM 10 dnů	Analýza zlomových míst chromozomů		KH	20
<input type="checkbox"/> Vyšetření gonozomální mozaiky	Chromozomy X/Y	AP	KH, AMC, CVS, AB, FK	4–20
<input type="checkbox"/> QF-PCR diagnostika – aneuploidie Nutré dodat bukální stér nebo krev probandky	Chromozomy 13, 18, 21, X, Y	AP	K, BS, AMC, CVS, AB, FK	2–3
<input type="checkbox"/> QF-PCR diagnostika – aneuploidie komplexní Nutré dodat bukální stér nebo krev probandky	Chromozomy 13, 15, 16, 18, 21, 22, X, Y	AP	K, BS, AMC, CVS, AB, FK	2–3
<input type="checkbox"/> Array CGH	SurePrint G3 ISCA v2 CGH	AP	K, AMC, CVS, AB, FK	15–20
<input type="checkbox"/> ReproScreen®	Panel genů asociovaných s reprodukční genetikou		K, B	60
<input type="checkbox"/> Jiné vyšetření (po domluvě s laboratoří):				

REPRODUKČNÍ GENETIKA - indikuje klinický genetik, transport do 24 h, AMC optimálně analyzovat do 12 h

Doba trvání genetického testu se uvádí v pracovních dnech.

název vyšetření	specifikace vyšetření	materiál	měsíce
<input type="checkbox"/> Hereditární nádorové syndromy	A	K	do 6

Hereditární karcinom prsu a ovaríí - **HBOC** (BRCA1, BRCA2, PALB2, CHEK2) A/AP; Hereditární karcinom prostaty (CHEK2, HOXB13) A/AP; Li-Fraumeni syndrom (TP53) A/AP; Lynchův syndrom – **HNPCC** (MLH1, MSH2, MSH6, EPICAM, PMS2) A/AP; Familiární adenomatotní polypóza (FAP) (APC, MUTYH) A/AP; Peutz-Jeghersův (STK11) A/AP; Cowdenův syndrom (PTEN) A/AP; Hereditární difuzní karcinom žaludku (CDH1) A/AP; Familiární melanom (CDKN2A, CDK4); Von Hippelova-Lindauova syndrom (VHL); Hereditární leiomyomatóza a renální karcinom (FH); Familiární medulární karcinom štítné žlázy/ MEN II/ Hirschprungova choroba (RET); Ataxia telangiectasia / HBOC (ATM); Hereditární pankreatitida (PRSS1, PRSS2, SPINK1); Polycystická choroba ledvin (PKD1, PKD2, PKHD1)*

Geny vyšetřované metodou **NGS**: APC, ATM, BAP1, BARD1, BLM, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN2A, EPICAM, ERCC2, ERCC3, FANCC, FANCM, FH, FLCN, GREM1, CHEK2, MEN1, MET, MLH1, MLH3, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NF2, NTHL1, PALB2, PMS2, POLD1, POLE, PRKAR1A, PTEN, PTCH1, RAD50, RAD51C, RAD51D, RB1, RET, SDHB, SLX4, SMAD4, SMARCB1, STK11, SUFU, TP53, UNC13D, VHL, WRN, WT1; FAM175A, CDKN1B, CYLD, DICER1, EXO1, FANCA, FANCB, FANCC, FANCI, FANCL, GATA2, HOXB13, KIT, MITF, MRE11, RECQL, RECQL5, RECQL6, SBD5, SCG10, SDHA, SDHA2, SDHD, SMARCA4, SMARCE1, TERT, TGFBR1, TGFBR2, TMEM127.

Geny vyšetřované současně i metodou digitální **MLPA**: APC, ATM, BAP1, BARD1, BMPR1A, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN2A, EPICAM (exon 7-9), SCG5/GREM1 (intron 2 SCG5 až upstream oblast GREM1; duplikace 15q13.3), MITF (c.952G>A), MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, POLE (c.1270C>G), PTEN, RAD51C, RAD51D, SMAD4, STK11, TP53.

*V rámci vyšetření zvoleného syndromu jsou uvedenymi metodami současně vyšetřeny všechny geny onkopanelu.

<input type="checkbox"/> Klinický exom (CES)	4 493 genů + mitochondriální DNA	A	K	do 8
<input type="checkbox"/> Celý exom (WES)	19 425 genů + mitochondriální DNA	K		do 8
<input type="checkbox"/> Izolace DNA	Izolace DNA z primárního vzorku, změření koncentrace a čistoty DNA	K, B		do 2 dnů
<input type="checkbox"/> Prediktivní test specifické varianty genu gen/varianta	AP	K, B	do 2
<input type="checkbox"/> Verifikace specifické varianty genu gen/varianta	AP	K, B	do 2

název vyšetření	specifikace vyšetření	materiál	dny
<input type="checkbox"/> Cystická fibróza <input type="checkbox"/> STATIM 7 dnů	CFTR (50 variant + MS9-(TG)m(T)n)	A/AP	K, B, AMC, CVS, AB 15
<input type="checkbox"/> Syndrom fragilního X (FRAXA)	FMR1		K, B, AMC, CVS, AB 15
<input type="checkbox"/> Spinální muskulární atrofie	SMN1, SMN2 (MLPA)	AP	K, AMC, CVS, AB 15
<input type="checkbox"/> Mikrodelece Y-chromozomu	AZFa, AZFb, AZFc, včetně SRY	AP	K, B, AMC, CVS, AB 10
<input type="checkbox"/> Mikrodeleční syndromy <input type="checkbox"/> STATIM 7 dnů	MLPA		K, AMC, CVS, AB 15
<input type="checkbox"/> Wilsonova choroba	ATP7B (celý gen)	A	K, B, AMC, CVS, AB 60
<input type="checkbox"/> Crohnova choroba	NOD2/CARD15 (c.2104C>T, c.2722G>C, c.3019_3020insC)		K, B, AMC, CVS, AB 15
<input type="checkbox"/> Vrozená nesyndromová ztráta sluchu	GJB2 (celý gen)	AP	K, B, AMC, CVS, AB 60
<input type="checkbox"/> Idiopatický malý vzrůst	SHOX (MLPA)		K, AMC, CVS, AB 60
<input type="checkbox"/> Osteoporóza	COL1A1 (c.104-441G>T); VDR (c.1174+283G>A)		K, B, AMC, CVS, AB 10
<input type="checkbox"/> Smith-Lemli-Opitzův syndrom	DHCR7 (vybrané patogenní varianty)	AP	K, B, AMC, CVS, AB 10–15
<input type="checkbox"/> Marfanův syndrom	FBN1		K, B, AMC, CVS, AB 60
<input type="checkbox"/> Jiné vyšetření (po domluvě s laboratoří):			