

 a Unilabs company AeskuLab Brno, LFLG	Laboratorní příručka		Účinnost od: 1.3.2022
	Klasifikace	VEŘEJNÉ	
ID dokumentu	LP		

POPIS DOKUMENTU	
Verze	17
Interval revizí	1 rok
Druh	Laboratorní příručka
Účel	Dokument poskytuje zákazníkům informace o odborné činnosti laboratoře. Slouží ke spolupráci při využívání jejich služeb a zjednodušuje vzájemnou komunikaci. Rozsah Informací je v souladu s požadavky ČSN EN ISO 15189:2013.
Rozsah platnosti	Dokument je závazný pro všechny pracovníky LFLG.
Nahrazuje verzi / změny	<p>Nahrazuje verzi 16 ze dne 11.10.2021 / Doplnění typu klasifikace dokumentů a záznamů, zkrácení doby odezvy u genetických vyšetření: Trombotické faktory, Crohnova nemoc, Laktózová intolerance, Histaminová intolerance, TREC/KREC, Bechtěrevova nemoc, Hemochromatóza, Fruktózová intolerance, Celiakální sprue, Alfa-1 antitrypsin, Metabolismus thiopurinů, Metabolismus warfarinu, Psoriáza, Astma, Sklerodermie, Polycytemia vera - JAK2 V617F</p> <p>Rozšíření počtu testovaných variant u vyšetření Cystická fibróza na 68 mutací.</p> <p>Mgr. Jana Nečasová - znalkyně v oboru zdravotnictví, odvětví genetika, specializace identifikace osob a určování příbuzenských vztahů analýzou DNA</p> <p>Mgr. Tomáš Pexa - znalec v oboru kriminalistika, odvětví kriminalistika, specializace forenzní genetika</p> <p>Nástup laborantky s atestací - Bc. Jana Dederová</p>

	Zpracoval	Přezkoumal	Schválil
Jméno a příjmení	Mgr. Jana Nečasová Mgr. Jan Ištváněk, Ph.D.	Mgr. Jana Nečasová Ing. Dana Trávníčková	Mgr. Jan Ištváněk, Ph.D.
Datum	18.2.2022	25.2.2022	28.2.2022

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Obsah

<u>OBSAH</u>	2
<u>1. ÚVOD</u>	3
<u>2. INFORMACE O LABORATOŘI</u>	4
<u>2.1 Základní údaje o společnosti</u>	4
<u>2.2 Zaměření laboratoře</u>	5
<u>2.3 Stav akreditace pracoviště</u>	5
<u>2.4 Organizace laboratoře, vnitřní členění</u>	5
<u>2.5 Spektrum nabízených služeb</u>	7
<u>3. INFORMACE PRO UŽIVATELE SLUŽEB</u>	10
<u>3.1 Základní informace</u>	10
<u>3.2 Žádanky</u>	10
<u>3.3 Ústní dodatečné požadavky na vyšetření</u>	11
<u>3.4 Odběrový systém</u>	12
<u>3.5 Odběry primárních vzorků</u>	12
<u>3.6 Doprava vzorků</u>	13
<u>4. PREANALYTICKÁ FÁZE V LABORATOŘI</u>	13
<u>4.1 Příjem žádanek a vzorků</u>	13
<u>4.2 Vyšetřování ve smluvních laboratořích</u>	14
<u>5. POSTANALYTICKÁ FÁZE - VYDÁVÁNÍ VÝSLEDKŮ A KOMUNIKACE S LABORATOŘÍ</u>	15
<u>5.1 Typy vydávání výsledkových zpráv</u>	15
<u>5.2 Změny výsledků a nálezů</u>	16
<u>5.3 Doby odezvy jednotlivých vyšetření</u>	16
<u>5.4 Konzultační činnost</u>	16
<u>5.5 Stížnosti</u>	16
<u>6. SEZNAM JEDNOTLIVÝCH VYŠETŘENÍ</u>	18

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

1. Úvod

Vážení kolegové, vážení zákazníci,

pro přehlednou orientaci jsme pro Vás připravili Laboratorní příručku, která popisuje pokyny k odběrům biologického materiálu, identifikaci vzorků, příjem vzorků, analýzy a vydávání výsledkových zpráv.

Naší snahou je minimalizace chyb a maximální spokojenost Vás, zákazníků, proto prosím věnujte tomuto dokumentu pozornost.

Laboratorní příručka je pravidelně aktualizována na www.aeskulab.cz.

Věříme, že Vám tato Laboratorní příručka v mnoha směrech poradí a přispěje ke zkvalitnění vzájemné spolupráce.

Kolektiv laboratoře

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

2. Informace o laboratoři

2.1 Základní údaje o společnosti

Obchodní název: AeskuLab k.s.
Sídlo společnosti: Evropská 2589/33b, 160 00 Praha 6
Webová stránka: <http://www.aeskulab.cz/>

Základní údaje o laboratoři:

Název: AeskuLab Brno, Laboratoř forenzní a lékařské genetiky
Vedoucí laboratoře: Mgr. Jan Ištváněk, Ph.D.
Adresa: Škrobárenská 502/1, 617 00 Brno
tel.: 515 511 460

Identifikační údaje: IČO: 60470488
DIČ: CZ 60470488

Provozní doba laboratoře: Po – Pá: 7:00 – 15:30

Příjem vzorků: Po – Pá: 7:00 – 15:30

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

2.2 Zaměření laboratoře

Laboratoř forenzní a lékařské genetiky (dále laboratoř) vznikla v roce 1998 v Brně jako nestátní zdravotnické zařízení a zařadila se mezi první pracoviště, která začala provádět forenzně genetická testování v České republice. Primárním cílem společnosti je provádět klinickou DNA diagnostiku pro lékaře z řad klinických genetiků, hematologů, kardiologů, internistů, pediatrů, gynekologů a dalších.

V srpnu 2009 byla společnost zapsána do prvního oddílu Seznamu ústavů kvalifikovaných pro znaleckou činnost, vedeného Ministerstvem spravedlnosti České republiky. Rozsah znaleckého oprávnění zahrnuje obor zdravotnictví, specializace identifikace osob a určování příbuzenských vztahů analýzou DNA. V současnosti patří mezi největší privátní znalecké pracoviště v České republice.

V květnu 2010 obdržela společnost rozhodnutím ředitele Státního ústavu pro kontrolu léčiv povolení k činnosti diagnostické laboratoře k provádění laboratorního vyšetřování vzorků biologických materiálů odebraných dárčům pro posouzení zdravotní způsobilosti a výběr dárce.

V roce 2012 došlo k rozšíření znaleckého oprávnění o obor kriminalistika, jež zahrnuje oprávnění pro vyhledávání, identifikaci, dokumentaci, zajištění stop biologického původu a forenzní genetiky.

Společnost se pravidelně účastní externích kontrol kvality klinických vyšetření. Ve forenzní oblasti se účastní mezinárodních testů odbornosti GEDNAP, pořádaných Institutem pro forenzní vědy a soudní medicínu v Německu.

Od roku 2017 je laboratoř součástí společnosti AeskuLab k.s.

2.3 Stav akreditace pracoviště

Laboratoř je akreditována dle ČSN EN ISO 15 189 na pracovišti Brno. Konkrétní rozsah akreditovaných vyšetření najdete na webových stránkách www.cia.cz pod číslem 8141.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

2.4 Organizace laboratoře, vnitřní členění

Pracoviště: AeskuLab Brno, Laboratoř forenzní a lékařské genetiky

Pracovníci laboratoře

MUDr. Ditta Leznarová – lékař, klinický genetik s atestací

Mgr. Jan Ištváněk, Ph.D. – VŠ odborný pracovník se specializací: bioanalytik pro klinickou genetiku, vedoucí laboratoře

Mgr. Jana Nečasová – VŠ odborný pracovník se specializací: bioanalytik pro klinickou genetiku, zástupce vedoucího laboratoře, **znalkyně v oboru zdravotnictví, odvětví genetika, specializace identifikace osob a určování příbuzenských vztahů analýzou DNA**

Mgr. Tomáš Pexa – VŠ odborný pracovník, **znalec v oboru zdravotnictví, odvětví genetika, specializace identifikace osob a určování příbuzenských vztahů analýzou DNA, znalec v oboru kriminalistika, odvětví kriminalistika, specializace forenzní genetika**

Mgr. Alexandra Bittnerová – VŠ odborný pracovník se specializací: bioanalytik pro klinickou genetiku

Dana Olejníčková – zdravotní laborantka s atestací

Lenka Pokorná – zdravotní laborantka s atestací

Leona Jarošová – zdravotní laborantka s atestací

Bc. Jana Dederová – zdravotní laborantka s atestací

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

2.5 Spektrum nabízených služeb

Klinická DNA diagnostika

Predispozice k žilním trombózám

- detekce mutací/polymorfizmů v genech pro Faktor II prothrombin (G20210A), Faktor V Leiden (G1691A), PAI-1 (4G/5G), Faktor V R2 (H1299R), MTHFR (C677T), MTHFR (A1298C), Faktor XIII (V34L), EPCR (A4600G, G4678C)

Cystická fibróza

- detekce 68 nejfrekventovanějších mutací včetně polyT a polyTG

Delece v AZF genu na Y chromozómu

- detekce specifických mikroleceí v oblastech AZFa, AZFb a AZFc

Spinální muskulární atrofie

- delece/duplikace exonu 7 a 8 v genech SMN1 a SMN2

Fragilní X (syndrom Martinův-Bellové)

- stanovení CGG repetice v genu FMR1

Narkolepsie

- stanovení predispozičního haplotypu DRB1*1501-DQA1*0102-DQB1*0602 k narkolepsii

Metabolismus warfarinu – stanovení genotypu ovlivňujícího dávkování warfarinu

- detekce polymorfizmů v cytochromu P450 CYP2C9 (C430T, A1075C) a v genu pro VKORC1 (-1639G>A)

Metabolismus thiopurinů – stanovení genotypu ovlivňující metabolismus thiopurinů

- detekce mutací (G238C, G460A, A719G) v genu TPMT (thiopurin S-methyltransferáza), které se podílejí na akumulaci toxických thiopurinových metabolitů v organizmu

IL28B - určení variant genu IL28B ovlivňující léčbu hepatitid interferonem

Prelinguální hluchota

- vrozená nesyndromová ztráta sluchu: connexin 26 (všechny mutace v kódující sekvenci genu GJB2 a intronová mutace c.1-3201G> A)

Crohnova choroba (resp. ulcerózní kolitida)

- nescifické střevní záněty: mutace v genu NOD2/CARD15 (R702W, G908R, 3020insC)

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Bechtěrevova choroba – ankylozující spondylitida

- přítomnost alely HLA-B27

Osteoporóza – přítomnost predispozičních alel v genech VDR a COLIA1

- stanovení predispozičních alel k osteoporóze v místě *BsmI* genu pro vitamin D receptor (alela B) a v místě *Sp1* genu COLIA1 (alela s).

Revmatoidní artritida - průkaz sdíleného epitopu QKRAA/QRRAA/RRRAAA u všech známých HLA-DRB1 alel a rozlišení homozygotů a heterozygotů

Celiakie – predispozice k abnormální imunitní odpovědi na lepek

- abnormální imunitní odpověď na lepek: HLA alely II. třídy, DQA1 a DQB1 [serologické ekvivalenty (DQ2.5, DQ2.2, DQ8)]

Laktózová intolerance

- mutace v genu LCT (-13910C/T, -22018G/A)

Fruktózová intolerance

- vyšetření mutací A149P, A147D, N334K a delece del4E4 v genu pro aldolasu B

Chronická pankreatitida

- vyhledávání nejčastějších mutací v exonech 2 a 3 genu PRSS1, exonu 3 genu SPINK1 a 68 nejčastějších mutací včetně polyT a polyTG v genu CFTR

Chronická pankreatitida

- detekce delecí/duplikací v genech PRSS1 a SPINK1

KREC/TREC

- vyšetření primárních imunodeficiencí - SCID a XLA u novorozenců

Astma

- polymorfismy R16G a Q27E v genu ADRB2

Sklerodermie

- mutace -945C>G v genu CTGF

Psoriáza - Lupénka

- genetická predispozice HLA-C*06

HLA typizace

- typizace lokusů HLA-A, HLA-B a HLA-DR

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Hemochromatóza

- porucha metabolismu železa - detekce mutací C282Y, H63D a S65C v genu pro HFE

Metabolismus mědi - nejčastější mutace

- porucha metabolismu mědi - detekce mutací v exonech 3, 8, 14, 15, 17 v genu pro ATP7B

Gilbertův syndrom

- benigní forma hyperbilirubinemie: inserce nukleotidů TA v promotoru genu UGT1A1

α -1 antitrypsin

- stanovení mutací PI*S (E288V) a PI*Z (E366K) v genu SERPINA1

Predispozice k ateroskleróze

- detekce mutací/polymorfizmů v genech pro FGB - β -fibrinogen (-455G>A), HPA1 a/b, GPIIIa (L33P), ACE (Ins/Del), ApoB (R3500Q), ApoE (alely: E2, E3, E4), LTA (C804A)

Vyšetření mutace C807T v genu GpIa

Vyšetření mutace L33P v genu GpIIIa

ApoB – familiární defekt apolipoproteinu B-100

- přítomnost mutace ApoB R3500Q

Janus tyrozin kináza 2 (V617F) - JAK-2

- Polycytemia vera, chronické myeloproliferativní poruchy: mutace V617F v genu JAK2

Janus tyrozin kináza 2 (exon 12) - JAK-2

- Polycytemia vera, chronické myeloproliferativní poruchy: mutace v exonu 12 v genu JAK2 sekvenací dle Sanger

Chronická myeloidní leukémie (CML)

- Stanovení fúzního genu BCR – ABL, přestaveb: M bcr, m bcr a μ bcr

Calreticulin – myeloproliferativní neoplasie

- stanovení indel mutací v exonu 9

MPL - myeloproliferativní neoplasie, stanovení mutací v genu pro trombopoetinový receptor

- mutace v exonu 10 genu MPL se zaměřením na kodon 515

BRAF - detekce 9 somatických mutací v kodonech 600/601 genu B-raf

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

KRAS - detekce 29 somatických mutací v exonech 2, 3 a 4 genu K-ras

NRAS - detekce 22 somatických mutací v exonech 2, 3 a 4 genu N-ras

EGFR - detekce 30 somatických mutací v exonech 18, 19, 20 a 21 genu EGFR

Toxicita Irinotecan - gen UGT1A1

Dědičný karcinom prsu a vaječníků

- kompletní sekvenční vyšetření (metoda NGS) a vyšetření velkých restrukturalizací genů BRCA1 a BRCA2 metodou MLPA

NGS panel hereditárních nádorových syndromů

- NGS analýza genů: ATM, APC, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53)

Rezistence k viru HIV - rs 333

- delece 32 bp v genu CCR5

Androgenní alopecie

- vyšetření 5 predispozičních variant v lokusech genů AR, EDA2R, a oblasti 20p11

α -talasémie

- stanovení 21 sekvenčních variant v genech HBA1 a HBA2

β -talasémie

- stanovení 22 sekvenčních variant v genu HBB

Stanovení DNA profilu

- identifikace osob, určování otcovství a příbuzenských vztahů pomocí STR analýzy

Seznam vyšetření najdete v kapitole č. 6. Informovaný souhlas najdete [zde](#) nebo na webových stránkách: <http://www.aeskulab.cz>

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Forenzní DNA diagnostika

- Znalecké posudky v rozsahu znaleckého oprávnění jednotlivých znalců
- Soukromé DNA testy - určení otcovství
 - vyhotovení znaleckých posudků do jednoho měsíce od obdržení opatření/usnesení (po domluvě lze provést v expresní lhůtě za příplatek) za podmínky, že vzorky ke zpracování v dané věci jsou kompletní
 - odborné posouzení relevantnosti zajištěných vzorků ve vztahu k případu (vyloučení vzorků s případem zjevně nesouvisejících – úspora materiálních prostředků)
 - rozšíření již vyhotovených znaleckých posudků, popř. odborných vyjádření v rozsahu znaleckého oprávnění
 - konzultační a poradenská činnost pro policejní orgány, státní zástupce, soudce, advokáty a ostatní laickou i odbornou veřejnost
 - na základě předběžné domluvy je možné v nejkratším možném čase na kterémkoliv místě v republice odborně poradit a pomoci při úkonech, které mohou účast odborného personálu naší laboratoře vyžadovat

Seznam vyšetření najdete v kapitole č. 6.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

3. Informace pro uživatele služeb

3.1 Základní informace

Pracovníci laboratoře provádí odběry pro forenzní vyšetření na pracovišti Brno. Postupy pro preanalytickou, analytickou a postanalytickou fázi, včetně příjmu a evidence žádanky a biologického materiálu jsou podrobně popsány v kap. č. 6 tohoto dokumentu laboratoře.

3.2 Žádanky

Laboratoř má vytvořenou svou vlastní žádanku s rozsahem vyšetření dle pracoviště. Aktuální verze žádanky je k dispozici [zde](#) nebo na webových stránkách: <http://www.aeskulab.cz>

V žádance musí lékař/zadavatel vyšetření vyplnit:

- identifikaci pacienta - jméno, příjmení, rodné číslo, číslo pojišťovny či samoplátce
- pohlaví pacienta
- druh primárního vzorku
- jméno lékaře (žadatele o vyšetření), adresa ambulance
- identifikační číslo zdravotnického zařízení
- odbornost indikujícího lékaře
- soupis požadovaných vyšetření
- klinické informace o pacientovi (hlavní klinická diagnóza a případné vedlejší diagnózy)
- datum a čas odběru primárního vzorku

Příjem / odběr vzorků k vyšetření

Vzorky k vyšetření přebírá pracovník laboratoře od svozové služby společnosti AeskuLab.

V případě požadavku na forenzní analýzu DNA dopraví vzorky do laboratoře zadavatel, tj. policie, soud, soukromá osoba, v některých případech může být biologický vzorek odebrán přímo v laboratoři.

Odběrové nádoby musí být nezaměnitelně označeny.

Odebraný biologický materiál je při příjmu přezkoumán pracovníky laboratoře společně s žádankou.

Přezkoumání požadavků na vyšetření vzorků

Účelem přezkoumání je zajistit, aby se k dalšímu zpracování nedostal biologický vzorek, k němuž není připojena žádanka, případně vzorek, k němuž je připojena žádanka s

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

neúplnými informacemi. V žádném případě nelze analyzovat vzorek s nedostatečnou identifikací. Přezkoumání úplnosti informací v žádance a ověření identifikace vzorků probíhá při příjmu vzorků. Příjem provádí pracovník laboratoře, který před zpracováním přezkoumává, zda vzorek je vhodný k požadovanému vyšetření.

Potvrzením shody s požadavky je přidělení identifikačního čísla danému vzorku a jeho zanesení elektronickým způsobem do databáze v Laboratorním informačním systému.

Forenzní vzorky jsou zapsány do knihy „Evidence/Příjem forenzních vzorků“.

Pokud je dodán materiál bez žádanky a jedná se o nenahraditelný vzorek, laboratoř tento vzorek vyšetří, ale výsledek bude uvolněn, až zadavatel doplní identifikační údaje, tedy žádanku. Pokud je dodán neoznačený vzorek a jedná se o nenahraditelný vzorek (likvor apod.) se žádankou, tak laboratoř tento vzorek vyšetří, ale výsledky uvolní, až zadavatel převezme odpovědnost za identifikaci a přijetí vzorku nebo za poskytnutí informace, nebo za všechno současně.

V případě, že pacient nedá souhlas (uvedený na žádance) s uložením vzorku pro další analýzu, nebo s anonymním využitím DNA k lékařskému výzkumu, je vzorek zlikvidován do 1 měsíce po posledním vyšetření.

Nakládání s osobními údaji

Pracovníci laboratoře nakládají s osobními údaji pacientů podle Předpisu č. 372/2011 Sb. – Zákon o zdravotních službách a jejich poskytování, a to podle § 51 o zachování mlčenlivosti a podle § 65 o nahlížení do zdravotnické dokumentace.

3.3 Ústní dodatečné požadavky na vyšetření

Laboratoř přijímá ústní požadavky na vyšetření. Lékař nebo zdravotní sestra může, dle stability biologického vzorku a množství dodaného vzorku, doobjednat další vyšetření. Zadavatel je povinen vždy dodat novou žádanku s dodatečnými požadavky na vyšetření. V opačném případě vzorek nebude vyšetřen. Výsledková zpráva je vydána po dodání žádanky.

3.4 Odběrový systém

Pracovníci laboratoře provádí forenzní odběry, stěry bukalní sliznice, sami. Tyto odběry spadají do oblasti forenzní DNA diagnostiky.

V případě klinické DNA diagnostiky jsou odběry prováděny zadavateli. Stav pacienta, vlastní odběr materiálu, jeho transport do laboratoře, uchovávání a další manipulace se vzorkem před analýzou mohou významnou měrou ovlivnit vlastní konečný výsledek analýzy.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Další informace k odběrovému systému viz kapitola č. 6 tohoto dokumentu.

Odběr vzorku, typ a množství vzorku

Množství vzorku souvisí se zadaným počtem vyšetření na žádance - viz kapitola č. 6 tohoto dokumentu.

Podstatné nedodržení odebíraného objemu, způsobené například vadnou technikou odběru, či technickou závadou materiálu může být důvodem k neprovedení vyšetření.

3.5 Odběry primárních vzorků

Klinická DNA diagnostika

Ke genetickému vyšetření je možné dodat:

- nesrážlivou periferní krev s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným. Krev nesmí být odebrána do heparinu! Odběr není třeba provádět na lačno! Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4 – 8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů. Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

- DNA rozpuštěnou např. v TE pufru nebo ve sterilní H₂O. DNA izolovaná z různých materiálů může být skladována krátkodobě při 4 – 8 °C a dlouhodobě při minimálně -18 °C. Vzorky musí být dopravovány v chlazené nádobě a oddělené od příslušných žádanek. Na každém vzorku musí být uvedeno celé jméno pacienta a rodné číslo. Všechny údaje uvedené na vzorku musí být shodné s údaji uvedenými na žádance!

- kapku zaschlé periferní krve na Guthrieho kartě nebo jiném vhodném nosiči (pro odběr u dětských pacientů doporučujeme použití velmi tenkých jehel nebo lancet) u vybraných vyšetření, která jsou specifikována v Kap. 6. Kartu se zaschlou kapkou krve musíme jednoznačně označit, aby bylo možné ji identifikovat s pacientem. Karty můžeme skladovat a do laboratoře doručit při pokojové teplotě svozem i poštou. Karty s odebraným materiálem nevystavujeme přímému slunečnímu a UV záření a vysokým teplotám.

Forezní DNA diagnostika

Pro testování otcovství a příbuzenských vztahů je možné odebrat vzorek buněk sliznice dutiny ústní od domnělého otce, dítěte (dětí) a matky (není podmínkou). **Nepřijímáme vzorky, u kterých lze předpokládat, že byly odebrány bez vědomí dospělé, svéprávné osoby nebo bez souhlasu zákonného zástupce.**

Bezpečnostní aspekty

Každý vzorek biologického materiálu je považován za potenciálně infekční, proto je nutné zamezit možnému kontaktu pacientů i veřejnosti s biologickým materiálem po odběru.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Svoz vzorků je zajišťován v uzavřených chladicích boxech tak, aby během transportu nedošlo k jeho rozliti nebo jinému znehodnocení, nedošlo ke kontaminaci osob nebo dopravních prostředků použitých k přepravě. V případě rozliti je třeba se řídit platnými zásadami dezinfekce a dekontaminace.

3.6 Doprava vzorků

Transport biologického materiálu

Svoz biologického materiálu je zajišťován oddělením logistiky společnosti AeskuLab k. s. V ordinaci lékaře či na jiném místě, vždy ale s ohledem na dodržení pravidel GDPR, řidič načte čárový kód na žádance pomocí přenosné čtečky. Tím dojde k zaevidování vzorku a propojení se záznamem transportní teploty v transportním boxu. Při příjezdu do místa vykládky biologického materiálu řidič načte RFID kód příslušného místa a ukončí tak sledování vzorku.

Primární vzorky jsou transportovány do laboratoře v plastových stojancích, či přepravkách ve svislé poloze, a to z důvodu eliminace znehodnocení primárních vzorků. Ojedinele jsou vzorky transportovány ve dvoukomorových sáčcích, kde je oddělena žádanka od primárního vzorku z důvodu prevence kontaminace žádanky. Samotné žádanky jsou transportovány odděleně od primárních vzorků v neprůhledných plastových a omyvatelných deskách.

Biologický materiál je transportován ve dvou zónových transportních boxech umístěných do vestavby vozidla. Box aktivně řídí teplotu v obou teplotních zónách, a to 15-25°C a 2-8°C. Po vyložení vzorku v laboratoři jsou informace o teplotě transportu dostupné VŠ pracovníkům laboratoře v LIS přímo na žádance pro daná vyšetření. Data o teplotách jsou pravidelně přenášena a zálohována.

V případě, že není vozidlo vybaveno aktivním boxem je vzorek převážen v pasivním transportním boxu s manuální regulací teploty pomocí chladicích vložek nebo termoforu. Transportní teplota je po příchodu do laboratoře zaznamenána pracovníkem laboratoře nebo logistiky do příslušného formuláře.

Konkrétní požadavky na teplotu transportu naleznete v kapitole 3.5.

Vzorky se speciálními požadavky na transport (např. led, suchý led aj.) jsou transportovány dle doporučení.

4. Přeanalytická fáze v laboratoři

4.1 Příjem žádank a vzorků

Biologický materiál je přijímán během celé provozní doby.

Aktuální žádanky:

Aktuální verze žádanky je k dispozici [zde](http://www.aeskulab.cz) nebo na webových stránkách: <http://www.aeskulab.cz>

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Pracovník na příjmu provede:

- přiřazení biologického materiálu k žadance dle identifikačních údajů: jméno a příjmení pacienta a rodné číslo, případně rok narození a kontrolu materiálu.
- kontrolu žádanky - **identifikace pacienta**
 - jméno a příjmení pacienta
 - rodné číslo, případně rok narození
 - pohlaví pacienta
 - zdravotní pojišťovnu pacienta
 - základní diagnózu

- identifikace odesílajícího subjektu

- jméno lékaře (žadatele o vyšetření), adresa ambulance
- identifikační číslo zařízení
- odbornost indikujícího lékaře
- razítko a podpis lékaře
- telefon nebo jiný kontakt pro sdělení výsledku

- identifikace materiálu

- datum odběru primárního vzorku
- druh primárního vzorku
- soupis požadovaného vyšetření

- kontrolu vstupních atributů

- neporušenost obalu
- správnost odběru – protisrážlivé činidlo, zkumavka
- množství

Na potvrzení shody s požadavky přidělí pracovník laboratoře vzorku identifikační číslo a zapíše ho elektronickým způsobem do Laboratorního informačního systému. Současně vzorek označí přiděleným identifikačním číslem, které rovněž poznamená na žadance včetně data a času příjmu vzorku a podpisu pracovníka laboratoře, jež vzorek přijímá. Kritéria pro odmítnutí primárních vzorků

- nedostatečná identifikace vzorku se žádankou z hlediska nezaměnitelnosti

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- neoznačenou nádobu s biologickým materiálem – laboratoř takovýto vzorek přijme pouze v případě, že se jedná o nenahraditelný vzorek. Za takovýto vzorek musí převzít písemně odpovědnost požadující lékař. Pokud tak neučiní, nebude uvolněn výsledek.
- nesprávný odběr

4.2 Vyšetřování ve smluvních laboratořích

Laboratoř má dokumentovaný postup pro provádění vyšetření ve smluvních laboratořích.

5. Postanalytická fáze - Vydávání výsledků a komunikace s laboratoří

5.1 Typy vydávání výsledkových zpráv

Laboratoř vydává výsledkové zprávy v tištěné formě.

Před vydáním výsledkové zprávy jsou výsledky zkontrolovány a uvolněny oprávněnou osobou včetně její autorizace kvalifikovanou osobou. Výsledkové zprávy jsou vydávány ve formátu pdf.

Výsledkové zprávy musí vždy obsahovat:

- jasnou identifikaci laboratoře, která výsledek vydala
- identifikaci vyšetření
- identifikaci pacienta (jméno a příjmení, rodné číslo nebo rok narození)
- identifikaci žadatele (jméno, adresa, IČP)
- datum a čas odběru primárního vzorku
- datum a čas příjmu vzorků
- diagnózu pacienta
- výsledek vyšetření
- druh biologického materiálu
- slovní vyjádření
- datum a čas vydání výsledkové zprávy
- identifikace pracovníka uvolňujícího výsledkovou zprávu

Akreditované vyšetření je na výsledkové zprávě označeno symbolem *.

Vydávání výsledků přímo pacientům

Samoplátcům se vydávají tištěné výsledky po předložení průkazu totožnosti, nebo jsou zasílané poštou, případně šifrovaným e-mailem. Heslo pro zobrazení výsledkové zprávy je generováno pracovníkem laboratoře. Způsob generování hesla je dostupný u vedoucího

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

laboratoře. V případě poskytnutí e-mailové adresy i mobilního telefonního čísla je využit automatický systém, kdy je na e-mailovou adresu odeslán odkaz na vyzvednutí výsledku a SMS zprávou heslo pro jeho vyzvednutí.

V případě forenzní DNA diagnostiky je zadavateli výsledek zaslán doporučeně poštou nebo si jej může osobně převzít.

Opakovaná a dodatečná vyšetření

Viz kapitola 3.3: Ústní dodatečné požadavky na vyšetření.

5.2 Změny výsledků a nálezů

U vydaných výsledkových zpráv se provádějí opravy:

- v identifikační části
- ve výsledkové části

Oprava identifikační části

Opravou v identifikační části výsledkových zpráv je myšlena oprava rodného čísla, příjmení, pojišťovny po odeslání výsledků zadavateli. V laboratoři je dohledatelná původní chybně odeslaná výsledková zpráva a opravená výsledková zpráva.

Oprava v náleзовé části

V případě opravy komentáře nebo hodnoty vydaného výsledku se vydává tzv. revidovaný výsledek k původnímu výsledku, včetně uvedení změny a podpisu osoby odpovědně za změnu. V laboratoři je dohledatelná původní chybně odeslaná výsledková zpráva a opravená výsledková zpráva.

5.3 Doby odezvy jednotlivých vyšetření

Doba odezvy je stanovena jako doba nezbytná od příjmu vzorku po vydání výsledkové zprávy, kterou naše laboratoř deklaruje zákazníkovi.

Jednotlivé doby odezvy jsou uvedeny v kapitole č. 6.: Seznam jednotlivých vyšetření

5.4 Konzultační činnost

Konzultační činnost laboratoře je poskytována zadavateli vyšetření k výsledkům vyšetření odbornými pracovníky laboratoře.

5.5 Stížnosti

V případě oficiální písemné stížnosti případného stěžovatele vedení laboratoře do 30 dnů po převzetí prošetří stížnost a vyjádří se formou písemného záznamu, který může být

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

případně stěžovateli předán na osobní schůzce.

V případě drobných stížností, např. telefonických, je stížnost interně zaznamenána a řešena vedoucím pracoviště. Odstranění stížnosti je interně zaznamenáno.

Stížnosti lze podávat na:

- průběh laboratorního vyšetření
- rozsah laboratorního vyšetření
- termín provedení laboratorního vyšetření
- výsledky laboratorního vyšetření
- způsob jednání pracovníků laboratoře

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

6. Seznam jednotlivých vyšetření

Název vyšetření: Predispozice k žilním trombózám - detekce mutací/polymorfizmů v genech pro Faktor II Prothrombin (G20210A), Faktor V Leiden (G1691A), PAI1 (4G/5G), Faktor V R2 (H1299R), MTHFR (C677T), MTHFR (A1298C), Faktor XIII (V34L), EPCR (A4600G), EPCR (G4678C)

Popis:

Faktor II protrombin (G20210A) - jednonukleotidová substituce G za A na místě 20210 v 3'-nepřekládané oblasti v genu pro protrombin (faktor II), která u postižených jedinců vyvolá zvýšení produkce protrombinu (jeho koncentrace v plazmě je pak • 130% normy), a tím i větší dispozici ke srážení krve.

Faktor V Leiden (G1691A) - nejběžnější genetická predispozice k trombózám. Bodová mutace v podobě substituce nukleotidu G za A na místě 1691 v molekule DNA genu pro faktor V. Tato nukleotidová substituce má za následek substituci argininu za glutamin v peptidickém řetězci na místě 506. To má za následek rezistenci faktoru V k antikoagulační aktivitě APC (aktivovaný protein C).

PAI-1 (4G/5G) – inhibitor aktivátoru plazminogenu je základním inhibitorem tkáňového plazminogenového aktivátoru (tPA) a urokinázy (uPA), aktivátorů plazminogenu a tedy fibrinolýzy. V promotoru genu PLANH1, jež kóduje PAI-1, se vyskytuje polymorfizmus známý jako 4G/5G s tím, že alela 5G je méně transkripčně aktivní než alela 4G. Primární zvýšení hladiny PAI-1 je nalézáno u jedinců s polymorfizmem 4G/4G. Předpokládá se však, že tento polymorfizmus je spjat jen s vyšší incidencí tepenných trombóz.

Faktor V R2 (H1299R) – k dalším genetickým mutacím faktoru V patří též tzv. haplotyp HR₂. Je vyvolán polymorfizmem A4070G v exonu 13 genu pro faktor V, který způsobí záměnu histidinu (R₁ alela) za arginin (R₂ alela) v místě 1299 B domény. Tato záměna je odpovědná za snížení hladiny faktoru V, kdy pokles k 20 % normálu způsobí mimo jiné i rezistenci na aktivovaný protein C. Defektní je zejména kofaktorová účast faktoru V pro inhibici aktivovaného faktoru VIII s aktivovaným proteinem C.

MTHFR (C677T, A1298C) - enzym 5,10-metylentetrahydrofolátreduktáza (MTHFR) je klíčovým enzymem v metabolismu homocysteinu. Vlivem bodových mutací v genu pro MTHFR vzniká enzym se zvýšenou termolabilitou a sníženou aktivitou, což významně koreluje s vyšší hladinou homocysteinu v plazmě. Homocystein tak může přispět ke vzniku aterosklerózy a trombózy díky změně v proliferaci cévních buněk a podporováním protrombotických aktivit v cévní stěně. Nejčastější a nejznámější mutací v genu pro MTHFR je substituce C za T v pozici 677, což má za následek substituci alaninu za valin na místě 223 v peptidickém řetězci. Homozygoti pro tuto mutaci mají cca 30% a heterozygoti cca 65% aktivitu MTHFR oproti zdravým homozygotům. Druhou nejběžnější mutací je substituce A za C v pozici 1298, což má za následek substituci kys. glutamové za alanin na místě 429 v peptidickém řetězci. Tato mutace sama o sobě (ať už v homozygotní nebo heterozygotní formě) nemění plazmatickou hladinu ve zvýšené míře, ale u smíšeného heterozygota s C677T

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

se stává rizikovým faktorem pro mírnější hyperhomocysteinémii.

Faktor XIII (V34L) – neboli fibrin stabilizující faktor je transglutamináza, skládající se z tetrametru dvou jednotek A a dvou jednotek B. Nukleotidová záměna C za T v exonu 2 genu F13A1 má za následek záměnu valinu za leucin v pozici 34 peptidického řetězce. Homozygoti pro tuto mutaci vykazují významně vyšší aktivitu tohoto enzymu než jedinci bez mutace, zatímco heterozygoti vykazují střední aktivitu enzymu. Bylo prokázáno, že varianta Leu 34 má významný protektivní efekt proti žilnímu tromboembolizmu.

EPCR (A4600G – haplotyp A3, G4678C – haplotyp A1) – endoteliální receptor pro protein C. EPCR se vyskytuje zejména na endotelu velkých cév. Jeho fyziologickou úlohou je lokalizovat protein C, aby zde mohl být aktivován komplexem trombin-trombomodulin. Jedinci s haplotypem A3 mají vyšší plazmatickou hladinu EPCR a jsou tak rizikovým faktorem pro žilní trombózy. U jedinců s haplotypem A1 se naopak může projevit mírný protektivní efekt před žilním tromboembolizmem.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. . negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt; 1a / 1a

Heteroz. – heterozygot = wt / mut; 1a / 1b

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut; 1b / 1b

5G/ 5G - negativní = *wild type* = nemutovaný homozygot

4G / 5G - heterozygot

4G /4G - mutovaný homozygot

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1 – 2x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Cystická fibróza - detekce 68 nejfrekventovanějších mutací, včetně polymorfních oblastí v intronu 8 (poly T, poly TG)

Popis:

Cystická fibróza (CF) je jedno z nejčastějších metabolických onemocnění s autozomálně recesivním typem dědičnosti. Jedná se o velmi vážné onemocnění s výskytem 1 postižený na 2500-3000 živě narozených dětí. Přibližně každý třicátý jedinec je nepostiženým přenašečem mutace pro tuto chorobu.

V genomu pacientů postižených CF bylo zaznamenáno více než 2000 mutací v genu CFTR (cystic fibrosis transmembrane conductance regulátor). Převážná většina z nich se však vyskytuje velmi zřídka. Nejčastější mutací je mutace F508del, která se nachází přibližně u 70% pacientů v evropských populacích a Severní Americe.

CFTR je transmembránový protein, který řídí tok chloridových iontů přes membránu buňky v závislosti na ATP a cAMP. Mutace v CFTR genu způsobují, že se membránový kanál stává nepropustným pro chloridové ionty. V důsledku toho se mění složení a fyzikálně – chemické vlastnosti hlenu na povrchu sliznic. Hlenový sekret na povrchu epitelu se zahušťuje, což narušuje normální funkci orgánů a je příčinou většiny klinických příznaků CF.

CF se projevuje opakovanými kombinovanými infekcemi dýchacích cest, chronickým onemocněním plic, pankreatickou exokrinní insuficiencí a zvýšeným obsahem solí v potu.

Před exonem 9 v intronu 8 genu CFTR se nalézají dvě polymorfní repetice nukleotidových bází v přímé souslednosti (ve směru 5'-3' transkripce DNA): T(n) a TG(n). Se vzrůstajícím počtem repetice TG(n) a naopak se snižujícím se počtem repetice T(n) se snižuje i podíl správně sestřížených exonů 8 a 9 v průběhu sestříhu mRNA. Transkripty mRNA bez exonu 9 nejsou dále zpracovány v endoplazmatickém retikulu a transportovány dále z jádra k povrchu buňky. Z tohoto důvodu je na povrchu epiteliálních buněk menší množství funkčních proteinů CFTR. V případě alely 5T počet TG repetice v pozici *cis* určuje výsledné množství plně funkčních proteinů – chloridových kanálů CFTR, které zajišťují normální transport iontů na povrchu epiteliálních buněk. Pokud jejich množství klesne pod kritickou hranici 5-10% normy, dojde k rozvoji patogenetické kaskády vedoucí k rozvoji atypických či dokonce vzácně i typických forem CF. Asociace 5T-12TG nebo 5T-13TG (obojí v pozici *cis*) v homozygotním stavu nebo ve složené heterozygotní podobě s další patogenní mutací v genu CFTR v pozici *trans* obvykle vede k rozvoji onemocnění příbuzného CF, jako je např. kongenitální bilaterální absence vas deferens (CBAVD) nebo chronická idiopatická pankreatitida. Kombinace 5T-11TG je velmi nepravděpodobně spojena s rozvojem CF. V případě CBAVD je většina variant 5T asociována v pozici *cis* s TG12/TG13 (v 90% všech případů). Včasná postnatální diagnostika a soustavná racionální léčba velmi zlepšily prognózu CF. Dnes přežívá polovina nemocných 30 let.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt; 7T/7T; 9T/9T; 5T (9TG)/5T (9TG); 5T (10TG)/5T (10TG); 5T (11TG)/5T (11TG)

Heteroz. – heterozygot = wt / mut; 7T/9T; 5T (9TG)/7T; 5T (10TG)/7T; 5T (11TG)/7T; 5T (12TG)/7T; 5T (13TG)/7T; 5T (9TG)/9T; 5T (10TG)/9T; 5T (11TG)/9T; 5T (12TG)/9T; 5T (13TG)/9T

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut; 5T (12TG)/5T (12TG), 5T (13TG)/5T (13TG)

Záchytnost použitého kitu je 91,91% mutací v CFTR genu.

Seznam vyšetřovaných sekvenčních variant v genu CFTR:

Název cDNA varianty	Tradiční název	Název cDNA varianty	Tradiční název
c.948delT	1078delT	c.1624G>T	G542X
c.1021_1022dupTC	1154insTC	c.1652G>A	G551D
c.1029delC	1161delC	c.254G>A	G85E
c.1393-1G>A	1525-1G->A	c.1007T>A	I336K
c.1477_1478delCA	1609delCA	c.1519_1521delATC	I507del
c.1545_1546delTA	1677delTA	c.2128A>T	K710X
c.1585-1G>A	1717-1G->A	c.617T>G	L206W
c.1680-886A>G	1811+1.6kbA->G	c.653T>A	L218X
c.1680-1G>A	1812-1G->A	c.3302T>A	M1101K
c.1766+1G>A	1898+1G->A	c.3909C>G	N1303K
c.1766+5G>T	1898+5G->T	c.200C>T	P67L
c.1911delG	2043delG	c.1477C>T	Q493X
c.2012delT	2143delT	c.2668C>T	Q890X
c.2051_2052delAAinsG	2183AA->G	c.3196C>T	R1066C
c.2052delA	2184delA	c.3472C>T	R1158X
c.2052dupA	2184insA	c.3484C>T	R1162X
c.2657+5G>A	2789+5G->A	c.349C>T	R117C
c.2737_2738insG	2869insG	c.350G>A	R117H

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

c.2988+1G>A	3120+1G->A	c.3848G>A	R1283M
c.3140-26A>G	3272-26A->G	c.1000C>T	R334W
c.3528delC	3659delC	c.1040G>A	R347H
c.3718-2477C>T	3849+10kbC->T	c.1040G>C	R347P
c.3773dupT	3905insT	c.1657C>T	R553X
c.262_263delTT	394delTT	c.1679G>C	R560T
c.489+1G>T	621+1G->T	c.3752G>A	S1251N
c.489+2T>C	621+2T->C	c.1646G>A	S549N
c.579+1G>T	711+1G->T	c.695T>A	V232D
c.580-1G>T	712-1G->T	c.1558G>T	V520F
c.1364C>A	A455E	c.3846G>A	W1282X
c.1682C>A	A561E	c.3276C>A	Y1092X (C>A)
c.54-5940_273+10250de 121kb CFTRdele2,3	c.366T>A	Y122X	
c.3454G>C	D1152H	c.1705T>G	Y569D
c.178G>T	E60X	5T (TG9-13)	c.[1210-12[5];1210-34T G[9-13]]
c.274G>A	E92K	7T	c.1210-12[7]
c.274G>T	E92X	9T	c.1210-12[9]
c.1521_1523delCTT	F508del		

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Čerstvě odebraná nekultivovaná, případně kultivovaná, ale nefixovaná plodová voda s amniocyty. Pro molekulárně genetické vyšetření je dostačující 2-7 ml plodové vody.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev, plodová voda s amniocyty

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Delece v AZF genu na Y chromozómu

Popis:

V populaci je postiženo přibližně 15-20% párů v reprodukčním věku neplodností. Muži i ženy se na ní podílejí přibližně stejnou měrou. Příčinou mužské neplodnosti může být mimo jiné také přítomnost mikroleceí v tzv. AZF oblasti (lokalizace: Yq11.3). Frekvence výskytu postižených mužů se odhaduje na 1/10 000 jedinců. Geny, které se nacházejí ve třech podoblastech, označovaných jako AZFa, AZFb, AZFc, ovlivňují proces spermatogeneze a tím i mužskou reprodukci. Předpokládá se, že každá podoblast je aktivní v jiné fázi spermatogeneze.

Na stejném principu je založena i identifikace Y specifických sekvencí u žen s gonadální dysgenezí a u žen s Turnerovým syndromem.

Metoda: PCR

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

+ sledovaný úsek přítomen

- del sledovaný úsek nepřítomen ⇒ mikrolece

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Spinální muskulární atrofie - delece/duplikace exonu 7 a 8 v genech SMN1 a SMN2

Popis:

Spinální muskulární (svalová) atrofie (SMA) patří mezi vrozené neuromuskulární choroby s progresivním průběhem. Po Duchennově svalové dystrofii (DMD) se jedná o druhou nejčastější nervosvalové onemocnění začínající v dětském věku. Je to také druhá nejčastější příčina úmrtnosti kojenců na autozomálně recesivní onemocnění.

Pro toto onemocnění je charakteristická apoptóza alfa – motoneuronů předních rohů míšních a často také degenerace motorických jader hlavových nervů, které se projevuje narůstající periferní kvadruparézou s následnými deformitami skeletu při svalové dysfunkci a mnohdy i ventilační insuficiencí, jež bývá příčinou úmrtí pacienta.

Patogeneze ani kauzální terapie SMA doposud není známa, diagnostika je založena na molekulárně-genetickém vyšetření. V 95 % klasických forem SMA již byla prokázána kauzální mutace v SMN (survival motor neuron gene) genu na chromozomu 5q.

Gen SMN má 9 exonů a v 5q13 oblasti se nachází ve dvou kopiích, telomerické a centromerické (SMN1 a SMN2), přičemž ale pro tělo potřebný plnohodnotný úplný protein SMN produkuje především SMN1 gen. Geny SMN1 a SMN2 se odlišují pouze dvěma jednonukleotidovými záměnami, jedna se nachází v exonu 7 a jedna v exonu 8. Klasické formy SMA jsou způsobeny z 95 % delecí v SMN1 genu s tím, že se jedná o deleci v exonu 7, který má hlavní podíl na tvorbu funkčního proteinu SMN. Proto je-li v genu SMN1 deletován pouze exon 8, je vysoce pravděpodobné, že daný jedinec není přenašečem.

Dědičnost u základních typů SMA je autosomálně recesivní (AR), kdy je nutné předání mutované formy SMN genu od obou rodičů k rozvinutí choroby u potomka.

Počet kopií genu SMN2 je velmi variabilní s tím, že pouze 60-70% jedinců má dvě kopie. Za předpokladu, že jedinec má alespoň jednu funkční alelu genu SMN1, kompletní absence genu SMN2 pravděpodobně nemá žádný klinický následek. Nicméně stanovení kopií genu SMN2 je důležité pro pacienty postižené SMA: čím více má pacient kopií genu SMN2, tím méně závažné projevy SMA se u něj objeví.

Spinální svalová atrofie je relativně vzácná nemoc, nicméně se jedná o nejčastější fatální nervosvalové onemocnění kojeneckého věku a je třetím nejčastějším neuromuskulárním postižením diagnostikovaným u dětí do 18 let. Frekvence přenašečů této nemoci je totiž od 1:34 do 1:60. I proto je dnes detekce přenašečů (heterozygotů) klíčovou záležitostí v prenatální diagnostice (prevalence 1-2:100 000 jedinců, incidence 1:10 000 porodů).

Za tímto účelem naše laboratoř nabízí preventivní vyšetření nosičství SMA, které je spojeno s rizikem rozvinutí onemocnění SMA u potenciálního potomka. Jedná se o stanovení počtu

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

kopii exonu 7 a 8 jak u genu SMN1, tak SMN2 pomocí technologie MLPA.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

dvě kopie = sledovaný úsek není deletován, ani duplikován,

méně než dvě kopie = sledovaný úsek je deletován,

více než dvě kopie = sledovaný úsek je duplikován.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení počtu CGG repetice v genu FMR1, Syndrom FRAXA

Popis:

Syndrom fragilního X chromozomu (FXS, FRAXA, syndrom Martin-Bell) je dědičné X vázané onemocnění, které způsobují mutace v genu FMR1 (fragile X mental retardation 1 gene). Jedná se o dynamické mutace - expanze trinukleotidů CGG v 5' nepřekládané části tohoto genu, který se nachází v oblasti Xq27.3.

Rozsáhlé expanze vedou k metylaci CpG ostrovů a transkripčnímu umlčení FMR 1 genu. Inaktivace genu má za následek nulovou expresi FMR1 proteinu, který se dominantně vyskytuje v neuronech. FMRP má významnou roli v synaptické plasticitě a dendritickém rozvoji. Umlčení FMRP má za následek manifestaci FXS, což je (hned po Downově syndromu) jedna z nejčastějších příčin dědičné mentální retardace u mužů.

Je ale zřejmé, že protein FMRP ovlivňuje expresi i mnoha desítek dalších genů, čímž ovlivňuje hladinu řady proteinů v buňkách a tím i velké množství různých regulačních signálních drah. Změny v regulaci se neodehrávají pouze v mozkové tkáni, ale i ve tkáni pohlavních žláz (gonád) – například vaječníků. Ostatně souvislost syndromu fragilního X chromozomu s abnormálně velkými varlaty (u mužů) a předčasným ovariálním selháním (u žen) je známa již delší dobu. Ukazuje se tak, že v případě syndromu Fragilního X chromozomu je ovlivňována celá řada genů, tudíž dopad na vývoj organismu je komplexní, ale zároveň také poměrně variabilní.

V důsledku mitotické nestability expanze trinukleotidů CGG je možné nalézt u některých pacientů somatický mozaicismus (koexistence premutace a plné mutace), což vysvětluje velkou variabilitu klinické manifestace.

Na základě rozsahu mutace - trinukleotidové expanze dělíme pacienty do následujících alelických tříd: normální forma (NL), intermediální forma, šedá zóna (IM), premutace (PM) a plná mutace (FM).

U **normální formy** FMR1 genu kolísá počet opakování (CGG)_n mezi 6 a 44. V populaci jsou nejběžnější alely 29-30. Ty mohou obsahovat 1-3 přerušení AGG triplety. U **intermediární formy (tzv. šedé zóny)** najdeme alely s rozsahem opakování 45-54. Nosiči těchto alel mívají zdravé děti, avšak existuje riziko vzniku alely s plnou mutací v dalších generacích. Alely s rozsahem 55-200 opakování bez abnormální metylace se označují jako **premutace**. Nosiči premutace nejsou postiženi mentální retardací, ale premutace s nízkou penetrancí způsobuje dvě zcela rozdílné choroby, presenilní tremor/ataxií (FXTAS) a předčasné ovariální selhání u 20 % žen - přenašeček. Premutace jsou v průběhu meiózy nebo rané embryogeneze nestabilní a jestliže jsou přenášeny ženou, hrozí expanze CGG-repetice do plné mutace. Oproti tomu premutace přenášené muži jen zcela výjimečně expandují do plné mutace. Riziko vzniku plné mutace se odvíjí od délky mateřské premutace, je více než 95% u alel s více než 100 opakováními. Nejkratší alela, u které byla popsána expanze v plnou mutaci v jedné generaci, má 59 opakování bez AGG přerušení. Frekvence premutovaných alel v populaci se uvádí 1:100-300 u žen a 1:250-800 u mužů.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Plná mutace, tedy alely s počtem repetic větším než 200 a s metylací, vede k FXS. Takto postižení jedinci mají mentální retardaci často spojenou s dysmorfickými rysy (protáhlý obličej s prominující bradou a velkýma odstávajícíma ušima), u mužů se vyskytuje makroorchidismus. U postižených bývají popisovány různě závažné poruchy chování, jako jsou poruchy učení, autismus, hyperaktivita (ADHD). Fenotypická manifestace u prepubertálních mužů je poměrně nespecifická a variabilní, což znesnadňuje klinickou diagnostiku. Postiženy mohou být také ženy, přibližně polovina nosiček plné mutace má mírnou až střední formu mentální retardace.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Normální forma (NL) = přítomnost 6 až 44 repetic CGG

Intermediální forma (IM) = přítomnost 45 až 54 repetic CGG

Premutace (PM) = přítomnost 55 až 200 repetic CGG

Plná mutace (FM) = přítomnost > 200 repetic CGG

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Narkolepsie – stanovení predispozičního haplotypu DRB1*1501-DQA1*0102-DQB1*0602

Popis:

Narkolepsie je chronická neurologická porucha, kdy mozek není schopen správně regulovat cyklus spánku a bdění. Postižený člověk upadá náhle během dne do spánku nebo trpí extrémní ospalostí, bez ohledu na spánek předchozí noci. Ospalost se nedá vůlí potlačit. Postižení mohou také trpět kataplexií, hypnagogickými halucinacemi či spánkovou obrnou. Průměrně je přitom touto chorobou postiženo přibližně 0,02 až 0,18 % běžné populace.

Narkolepsie je způsobena selektivní ztrátou neuronů produkující hypokretin v hypothalamu. Již dlouho je známa asociace tohoto onemocnění s HLA systémem. 85-95 % všech pacientů s narkolepsií je nositeli specifického haplotypu HLA DRB1*1501-DQA1*0102-DQB1*0602 oproti 30 % nositelů v běžné populaci. Největší asociace byla přitom dokázána u nositelů alely DQB1*0602, která se vyskytuje až u 98% všech narkoleptických pacientů. Narkolepsie tedy může být s vysokou pravděpodobností vyloučena u pacientů, u kterých alela DQB1*0602 nebyla nalezena. Nicméně v případě nalezení této alely se diagnóza narkolepsie musí potvrdit ještě dalšími diagnostickými postupy.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Vysoká predispozice k narkolepsii:

Přítomnost alely DQB1*06:02, příp. kompletního predispozičního genotypu DRB1*15:01-DQA1*01:02-DQB1*06:02

U PACIENTA(KY) BYLA NALEZENA ALELA DQB1*06:02 ASOCIOVANÁ S NARKOLEPSIÍ.

Doporučujeme vyšetřit i příbuzné prvního stupně (rodiče, děti, sourozence) vzhledem ke genetickému riziku predispozice k narkolepsii.

Upozornění: Tento výsledek nelze interpretovat jako potvrzení narkolepsie. Diagnózu je potřeba potvrdit dalšími diagnostickými postupy.

Narkolepsie vysoce nepravděpodobná (bez predispozice):

U PACIENTA(KY) NEBYLA NALEZENA ALELA DQB1*06:02.

Výsledek s vysokou pravděpodobností diagnózu narkolepsie vylučuje.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Metabolismus warfarinu - detekce polymorfizmů v cytochromu P450 CYP2C9 (C430T, A1075C) a v genu pro VKORC1 (-1639G>A)

Popis:

Warfarin patří mezi antikoagulační léky s vysokou interindividuální variabilitou v dávkování. S-warfarin je převážně metabolizován polymorfním cytochromem P450 CYP2C9. Enzym cytochrom P450 CYP2C9 (rodina 2, podrodina C, polypeptid 9), kódovaný genem na chromozómu 10 (10q24), je členem superrodiny enzymů P450. Proteiny P450 jsou monooxygenázy, které katalyzují mnoho reakcí zahrnující metabolismus drog a syntézu cholesterolu, steroidů a dalších lipidů. Cytochrom P450 CYP2C9 je produkován v játrech a je zodpovědný za 50% epoxigenázové aktivity v lidských játrech. V buňkách se tento protein nachází v endoplazmatickém retikulu.

Dosud bylo identifikováno dvacet čtyři alel, z nichž klinicky nejvýznamnější jsou alely CYP2C9*2 a CYP2C9*3. Tyto alelické varianty jsou známy tím, že zvyšují antikoagulační efekt warfarinu a snižují denní dávky potřebné pro zachování INR v terapeutickém rozsahu. V alele CYP2C9*2 dochází k nukleotidové substituci (tranzice C za T v pozici 430 ve 3. exonu) tak, že se ve výsledném polypeptidovém řetězci na místě 144 nachází místo argininu cystein [R144C], a v polypeptidovém řetězci kódovaném alelou CYP2C9*3 se na místě 359 nachází místo izoleucinu leucin [I359L] (tranzice A za C v pozici 1075 v 7. exonu nukleotidového řetězce), na rozdíl od běžné alely CYP2C9*1. Mezi populacemi však existují rozdíly v distribucích jednotlivých alel. V „bílé“ populaci se frekvence alely CYP2C9*2 pohybuje v rozmezí 8 – 12,5% a frekvence alely CYP2C9*3 v rozmezí 3 – 8,5%.

Nižší dávkování warfarinu se uplatňuje u nositelů jedné nebo dvou polymorfních alel (*2, *3) než u nositelů dvou běžných alel (*1).

Gen VKORC1, který je lokalizován na chromozomu 16p12-q21, kóduje hlavní podjednotku transmembránového proteinu - vitamin K epoxid reduktázu (VKOR) o velikosti 163 aminokyselin. Komplex VKOR recykluje vitamin K 2,3-epoxid na vitamin K hydrochinon, který je esenciálním kofaktorem posttranslační γ -karboxylace koagulačních faktorů FII, FVII, FIX, FX a proteinů C, S a Z. V genu VKORC1 byly zjištěny dva nejčastější polymorfizmy: 1173 C>T lokalizovaný v intronu 1 a -1639 G>A nacházející se v promotorové oblasti. U těchto dvou polymorfizmů byla prokázána těsná vazba, a proto je zcela dostačující detekce jedné mutace, v tomto případě mutace -1639 G>A.

Efekt polymorfizmů CYP2C9 a VKORC1 na velikost denní dávky warfarinu potřebné k udržení terapeutického rozmezí se navzájem potencuje. Cca 20% populace patří k vysoce rizikové skupině lidí s genotypem wt / mut. -1639 G•A nebo mut. -1639 G•A / mut. -1639 G•A v genu pro VKORC1, kteří současně nesou alespoň jednu polymorfní alelu (*2, *3) v genu pro CYP2C9. Tito pacienti jsou ve vysokém riziku předávkování warfarinem, zejména v úvodu léčby.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Jednotky: -**Referenční hodnoty:**

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt; *1/*1

Heteroz. – heterozygot = wt / mut; *1/*2; *1/*3; *2/*3

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut; *2/*2; *3/*3

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Dědičná odpověď organismu na léčbu thiopurinovými léčivými: detekce mutací (G238C, G460A, A719G) v genu TPMT (thiopurin S-methyltransferáza)

Popis:

Thiopurinové deriváty jsou široce používány pro léčbu akutní leukémie, pro imunosupresivní léčbu pacientů po orgánové transplantaci a pro léčbu chronických zánětlivých onemocnění (např. Crohnova choroba, revmatoidní artritida). Aromatické a heterocyklické sulfhydrylové komponenty thiopurinových léčiv, včetně 6-thioguaninu, 6-merkaptopurinu a azathioprinu, jsou metabolizovány v organismu přes S-metylaci, katalyzovanou enzymem přítomným v cytosolu - thiopurin S-methyltransferázou (TPMT). Dostatečná aktivita TPMT hraje klíčovou roli při biodegradaci thiopurinů, které určují efekt léčiv a vznik vedlejších nežádoucích účinků při jejich odbourávání, jako je neurotoxicita, hepatotoxicita, myelosuprese a záněty sliznic.

Snížená metabolická aktivita enzymu TPMT je důsledkem přítomnosti funkčních polymorfizmů v kódující oblasti genu TPMT, z nichž mezi nejčastější deficitní alely v evropské populaci patří TPMT*2 (mutace G238C), TPMT*3A (mutace G460A a A719G), TPMT*3B (mutace G460A) a TPMT*3C (A719G).

Klinické projevy deficitu TPMT mohou být závažné pro pacienty, kteří jsou heterozygoty nebo homozygoty pro funkčně variantní alely.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt; *1/*1

Heteroz. – heterozygot = wt / mut; *1/*2; *1/*3A; *1/*3B; *1/*3C; *2/*3A; *2/*3B; *2/*3C; *3A/*3B; *3A/*3C; *3B/*3C

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut; *2/*2; *3A/*3A; *3B/*3B; *3C/*3C

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: IL28B - určení variant genu IL28B ovlivňující léčbu hepatitid interferonem

Popis:

Chronická infekce hepatitidou C postihuje celosvětově 170 milionů lidí. U většiny nemocných (cca 80%) přechází HCV infekce do chronického stádia s rozvojem chronické hepatitidy a přibližně u třetiny těchto pacientů dochází k rozvoji cirhózy a hepatocelulárního karcinomu. Doporučená léčba zahrnuje 48týdenní podávání peginterferonu alfa 2b (PegIFN-alfa2b) nebo-alfa-2a (PegIFN-alfa2a) v kombinaci s ribavirinem (RBV). Ne všichni pacienti se však touto léčbou vyléčí. Léčba HCV má limitovanou účinnost, a nebývá vždy dobře tolerována. Vyléčení HCV infekce totiž závisí na mnoha faktorech (epidemiologických, virových i hostitelských), které jsou asociovány s rozdíly v iniciální HCV „clearance“ nebo perzistenci infekce a dále s odpovědí na léčbu HCV infekce. Silná imunitní odpověď proti HCV zvyšuje jak spontánní virovou „clearance“, tak i zvyšuje šanci na vyléčení chronické hepatitidy. Individuální rozdíly v genech zahrnutých v imunitní odpovědi tudíž mohou přispívat k potlačení infekce a odpovědi na léčbu.

Nedávné studie ukázaly, že genetické polymorfismy v lokusech rs8099917 a rs12979860 genu IL28B (kóduje interferon lambda-3 - IFN-lambda-3) jsou spojeny s až dvojnásobně lepší odpovědí na léčbu. U pacientů s genotypy rs8099917 TT a rs12979860 CC v genu IL28B byla prokázána lepší RVR (rychlá virologická odpověď) a SVR (setrvalá virologická odpověď) při léčbě HCV infekce interferonem nebo peginterferonem.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

IL28B - rs8099917 - genotyp TT / TG / GG

IL28B - rs12979860 - genotyp CC / CT / TT

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Prelinguální hluchota - vrozená nesyndromová ztráta sluchu: stanovení mutací v kódující sekvenci genu pro Connexin 26 a intronové mutace IVS1+1G>A

Popis:

Ztráta sluchu, případně částečná hluchota, je nejčastější lidskou smyslovou vadou. Může být vrozená nebo získaná. Vrozená nebo také prelinguální ztráta sluchu postihuje každého tisíciho novorozence a zhruba 60% případů je geneticky determinováno. Většina genetických forem je podložená monogenně, s různým typem dědičnosti. Z toho 80% geneticky podmíněných nesyndromových (izolovaných) ztrát sluchu se dědí autozomálně recesivně (AR). Asi u poloviny pacientů s AR typem dědičnosti jsou příčinou mutace v genu GJB2 (gap junction beta-2 protein), který je umístěn na třináctém chromozomu, v oblasti 13q12. Je to gen pro transmembránový protein connexin 26 (Cx26), který je důležitou součástí transmembránových kanálů vnitřního ucha. V evropské populaci se vyskytuje jedna prevalentní mutace v tomto genu – 35delG. Pro rómskou populaci je zase typická mutace W24X.

V naší laboratoři jsme schopni odhalit všechny mutace v kódující sekvenci genu GJB2. Zároveň vyšetřujeme mutaci IVS1+1 G to A v nekódující části genu, která je třetí nejčastější mutací u pacientů v ČR.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Crohnova choroba: stanovení mutací R702W, G908R, 3020insC v genu NOD2/CARD15

Popis:

Crohnova choroba se spolu s **ulcerózní kolitidou (UC)** řadí mezi nespecifické střevní záněty (IBD-Inflammatory Bowel Disease). Obě tyto klinické jednotky se vzájemně liší anatomickou lokalizací, intenzitou a rozsahem postižení. Projevy CD mohou být nalezeny v jakékoliv části trávicího traktu, nejčastěji však v oblasti spojení tenkého a tlustého střeva. Pro toto onemocnění je typické, že zánět postihuje střevní stěnu v celé šířce a následně se mohou tvořit stenózy střeva, abscesy a píštěle.

Hlavními symptomy onemocnění jsou bolesti v podbřišku, hubnutí, únava, zvýšená teplota a průjemy, většinou bez krve. CD může mít projevy i mimo trávicí ústrojí, např. kožní vyrážky, kloubní záněty, oční záněty či výskyt aftózní stomatitidy. Přestože příčina CD není přesně známa, všeobecně se usuzuje, že se jedná o nemoc autoimunního charakteru. Náchylnost k onemocnění je dána geneticky. Spouštěcím faktorem u citlivých osob mohou být různé environmentální vlivy. Při rozvoji CD se také uplatňují faktory infekční a následně imunologické. Mnozí pacienti mají příznaky řadu let před stanovením diagnózy.

Nemocí, která vykazuje velmi podobné příznaky jako CD, je UC. Stanovit, o kterou z těchto klinických jednotek se jedná, je poměrně složité, ale velmi důležité vzhledem k odlišnému způsobu léčby každé z nich.

S citlivostí k CD je spojováno několik kandidátních genů. Ty jsou umístěny na různých chromozómech (např. na chromozómu 5p13.1, 6p21). Statisticky nejvýznamnějším z genů se v současnosti jeví NOD2/ CARD15, nacházející se na chromozómu 16q12.

Tři mutace, které mohou být v uvedeném genu nalezeny (R702W, G908R, 3020insC) představují až 82% mutací nalezených u pacientů s CD.

Uvádí se, že relativní riziko rozvoje CD je 2-4x vyšší u přenašečů jedné mutace (heterozygoti) a až 4-35x vyšší u přenašečů dvou mutací (homozygoti, složení heterozygoti). V naší laboratoři vyšetřujeme všechny tři uvedené mutace v NOD2/CARD15 genu.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Bechtěrevova choroba – ankylozující spondylitida: stanovení přítomnosti alely HLA-B*27

Popis:

U řady chorob existuje přímý vztah k určitým HLA-znakům (povrchovým buněčným antigenům). Například antigen HLA-B27 je asociován s revmatickými chorobami, jako jsou ankylozující spondylitida - Bechtěrevova nemoc, uretro-okulo-artikulární syndrom - Reiterova nemoc, artritida u yersiniové infekce apod.

Bechtěrevova nemoc je systémové chronické zánětlivé onemocnění osového skeletu, kloubů a někdy i vnitřních orgánů. Patří do skupiny asociovaných artritid s HLA B27.

Antigen HLA B27 se vyskytuje u 90 – 95 % pacientů a je tedy jasné, že tento povrchový antigen hraje rozhodující roli v dispozici k tomuto onemocnění.

Bechtěrevova nemoc postihuje ve větší míře muže než ženy. Nejčastěji se onemocnění projevuje mezi 15. a 30. rokem života. Onemocnění je neléčitelné, avšak časná diagnostika pomáhá snižovat následky a zlepšovat průběh choroby.

Příčina rozvoje onemocnění není dosud zcela známá. Spouštěcím mechanismem pro to, aby imunitní systém začal ničit vlastní buňky je pravděpodobně napadení organismu bakteriemi, které nesou na svém povrchu antigen podobný HLA-B27. Rizikovými faktory pro nemoc je tedy dědičnost ve spojení s vnějšími faktory (nejspíš infekcí).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = HLA-B27 neprokázán

Pozit.- pozitivní = HLA-B27 prokázán

Nalezena alela HLA-B27:06 nebo B27:09 = Daná alela není asociována s Bechtěrevovou nemocí

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Osteoporóza – přítomnost predispozičních alel v genech VDR a COLIA1

Popis:

Osteoporóza je generalizované onemocnění kostí, charakteristické redukcí denzity kostí a porušenou strukturou tkáně skeletu. To především u starších pacientů a postmenopauzálních žen zvyšuje riziko zlomenin. Osteoporóza má složitou etiologii. Na onemocnění se podílí celá řada faktorů, jako je způsob výživy, celkový životní styl a hormonální vlivy. Silně se však uplatňuje i uplatňuje genetická složka. Testy provedené na dvojčatech ukázaly, že genetické faktory jsou odpovědné za 80% variability v hustotě kostí.

V současnosti je popsáno několik polymorfismů, které jsou spojeny s úbytkem kostní tkáně, a tudíž se zvýšeným rizikem osteoporózy. Mezi hlavní přítom patří polymorfismus popsany Morrisonem a kol., který je umístěn v přirozeně se vyskytujícím restričním místě restričního enzymu *BsmI* v intronu mezi exonem 8 a 9 genu receptoru vitamínu D (VDR) a polymorfismus nacházející se v regulačním regionu genu pro kolagen typu 1 (COLIA1), ve vazebném místě transkripčního faktoru Sp1.

VDR – gen receptoru vitamínu D: Alela b je spojena s vyšší denzitou kostí, na rozdíl od alely B. Genotyp BB je spojen s významným zvýšením rizika zlomenin u starších lidí a také s výraznou ztrátou denzity kostí u ženských pacientek trpících časnou formou revmatoidní artritidy. Pacienti s genotypem BB ztrácejí přibližně 4,9% denzity kostí v oblasti bederní páteře během období 36 měsíců, zatímco pacienti s genotypem bb ztrácejí pouze 0.1%.

COLIA1 – gen pro kolagen typu 1: Alela s je spojena s nízkou denzitou kostí a se zvýšeným rizikem fraktur. U postmenopauzálních žen měly ženy s genotypem SS nebo Ss přibližně o 2% nižší denzitu kostí v krčku a bederní páteři. Ženy s genotypem ss měly denzitu krčku sniženou o 4% a o 6% sniženou denzitu v bederní páteři.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Homozygot – b/b, S/S (bez zvýšeného rizika osteoporózy)

Heterozygot – B/b, s/S (s mírně zvýšeným rizikem osteoporózy)

Homozygot – B/B, s/s (se zvýšeným rizikem osteoporózy)

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Revmatoidní artritida - průkaz sdíleného epitopu QKRAA/QRRAA/RRRAA u všech známých HLA-DRB1 alel a rozlišení homozygotů a heterozygotů

Popis:

Revmatoidní artritida (RA), neboli chronická polyartritida, je systemické autoimunitní onemocnění, které se postihuje přibližně 1% lidské populace. Etiologie tohoto onemocnění je neznámá, ale v mnoha studiích z posledních let se ukazuje, že existuje genetická predispozice pro RA způsobená několika alelami HLA-DRB1 regionu (HLA-DRB1*01, HLA-DRB1*04, HLA-DRB1*10 a HLA-DRB1*14).

Všechny s RA spojené alely HLA-DRB1 kódují ve svých třetích hypervariabilních regionech na pozici 70-74 aminokyseliny QKRAA, QRRAA nebo RRRAA. Tyto tzv. revmatoidní epitopy neboli **sdílené epitopy** mohou být nalezeny přibližně u 80-90% pacientů s RA. Vedle vyššího rizika RA může být sdílený epitop také prognostickým markerem pro klinický průběh a závažnost tohoto onemocnění. Mnohé studie ukazují na tzv. dose-gene efekt. Pacienti homozygotní pro sdílený epitop mají častěji závažnější průběh onemocnění než ti, kteří mají pouze jednu alelu sdíleného epitopu.

Navíc se ukazuje, že provedení genetického testování na přítomnost nebo absenci motivu sdíleného epitopu umožňuje lepší a vhodnější diagnostiku onemocnění, lepší volbu terapie a léčiva. Pacienti homozygotně pozitivní na sdílený epitop nevykazují dobré výsledky při podávání metotrexátu, oproti pacientům s heterozygotním genotypem nebo negativním na sdílený epitop. Pacienti homozygotní na sdílený epitop mají naopak lepší výsledky s jinými léčivy, jako je etanercept nebo při kombinované léčbě.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Určení genotypu pacienta u alel HLA-DRB1: HLA-DRB1*01, HLA-DRB1*04, HLA-DRB1*10 a HLA-DRB1*14.

Určení přítomnosti a zygotnosti sdíleného epitopu (QKRAA / QRRAA / RRRAA) v genomu pacienta.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.

- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x 14 dní

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Celiakální sprue – abnormální imunitní odpověď na lepek – HLA alely II třídy, DQA1 a DQB1

Popis:

Celiakální sprue (CS) neboli celiakie je velmi časté chronické gastrointestinální onemocnění s autoimunními rysy. Jeho frekvence se udává zhruba 1 postižený na 200 - 300 jedinců s tím, že střevní symptomatologie se objevuje jen u 10 – 20% postižených. Odhaduje se, že na jednoho diagnostikovaného pacienta připadá 5 – 7 nediodagnostikovaných. Onemocnění je charakteristické intolerancí organismu ke gliadinovým frakcím pšenice, případně k obdobným proteinům jiných obilnin. Příjem glutenu s potravou má prokazatelné účinky na buněčné struktury sliznice tenkého střeva. Dochází k poškození gastrointestinální mukózní membrány, které posléze vede k reverzibilní atrofii klků tenkého střeva. Expresce tohoto onemocnění je velmi heterogenní a především zánětlivé změny sliznice tenkého střeva a jejich tíže jsou velmi variabilní. CS je asociována s HLA geny třídy II, které jsou lokalizovány na šestém chromozomu, v oblasti 6p21.3. Za rizikové genotypy jsou považovány DQA1*05:01 spolu s DQB1*02:01, nebo DQA1*05:05 spolu s DQB1*02:02 (95% postižených) a DQA1*03:01, DQB1*03:02. Podle doby manifestace a klinických projevů rozeznáváme formu klasickou, oligosymptomatickou, tichou a potenciální. Oligosymptomatická forma CS se manifestuje až v pozdějším věku a je charakteristická jak gastrointestinálními tak extraintestinálními symptomy. Oproti tomu je tichá forma CS bez klinických příznaků. Sérologie a histologie je však pozitivní. K odhalení onemocnění dochází až při komplikacích. V závažnějších případech to mohou být lymfom nebo karcinom trávicího ústrojí (až 15% pacientů). Výjimkou nejsou také nádory mimo trávicí trakt, například v plicích, močovém ústrojí, pohlavních orgánech či mléčné žláze. O potenciálně formě mluvíme v případě, kdy má pacient pozitivní sérologii avšak normální histologický nálezu na sliznici při normální stravě s lepkem.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Vysoká predispozice k celiakii:

- 1) Přítomnost genotypu DQA1*05 / DQB1*02 (sérologický ekvivalent DQ2.5 pozitivní)**

Genotyp pacienta(ky): DQA1*05/DQB1*02 (sérologický ekvivalent DQ2.5 pozitivní).

U PACIENTA(KY) BYLY NALEZENY ALELY DQA1 A DQB1 LOKUSŮ ASOCIOVANÉ S CELIAKIÍ.

Vzhledem ke genetickému riziku predispozice k celiakii doporučujeme vyšetřit i příbuzné prvního stupně (rodiče, děti, sourozence).

Upozornění: Tento výsledek nelze interpretovat jako potvrzení celiakie. Diagnózu je potřeba potvrdit dalšími diagnostickými postupy.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

2) **Přítomnost genotypu DQA1*03/ DQB1*03:02 (sérologický ekvivalent DQ8 pozitivní)**

Genotyp pacienta(ky): DQA1*03/DQB1*0302 (sérologický ekvivalent DQ8 pozitivní).

U PACIENTA(KY) BYLY NALEZENY ALELY DQA1 A DQB1 LOKUSŮ ASOCIOVANÉ S CELIAKIÍ.

Vzhledem ke genetickému riziku predispozice k celiakii doporučujeme vyšetřit i příbuzné prvního stupně (rodiče, děti, sourozence).

Upozornění: Tento výsledek nelze interpretovat jako potvrzení celiakie. Diagnózu je potřeba potvrdit dalšími diagnostickými postupy.

Nízká predispozice k celiakii, přítomnost genotypu DQA1*02/DQB1*02 (sérologický ekvivalent DQ2.2 pozitivní):

Přítomnost genotypu DQA1*02/DQB1*02 (sérologický ekvivalent DQ2.2 pozitivní). NALEZENÝ GENOTYP JE ASOCIOVÁN S MÍRNÝM RIZIKEM CELIAKIE. Diagnózu celiakie nelze zcela vyloučit.

Vzhledem ke genetickému riziku predispozice k celiakii doporučujeme vyšetřit i příbuzné prvního stupně (rodiče, děti, sourozence).

Upozornění: Tento výsledek nelze interpretovat jako potvrzení celiakie. Diagnózu je potřeba potvrdit dalšími diagnostickými postupy.

Celiakie vysoce nepravděpodobná (bez predispozice):

HLA GENOTYP NALEZENÝ U PACIENTA(KY) NENÍ ASOCIOVANÝ S RIZIKEM CELIAKIE.

Výsledek s vysokou pravděpodobností diagnózu celiakie vylučuje.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1-2x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Laktózová intolerance - stanovení mutací -13910C/T a -22018G/A v genu LCT

Popis:

Jako laktózovou intoleranci označujeme částečnou nebo úplnou neschopnost trávicího traktu zpracovávat laktózu. Jedná se o enzymatickou poruchu (absence enzymu laktáza), kterou nelze zaměňovat s alergií na kravské mléko, tedy autoimunitním onemocněním, kdy se v organismu tvoří specifické protilátky vůči mléčné bílkovině kasein. Příznaky u obou těchto onemocnění jsou však velmi podobné. Enzym laktáza – phlorizin hydroláza je kódována genem LCT, který je lokalizován na druhém chromozomu, v oblasti 2q21. Kontrolní mechanismy exprese genu jsou asociovány s jednonukleotidovými záměnami – polymorfismy (-13910 C/T, -22018 G/A).

Složený mléčný cukr laktóza je pro lidský organismus vstřebatelný až po enzymatické hydrolýze na jednotlivé složky, tedy glukózu a galaktózu. Nerozštěpený a nevstřebaný cukr je ve střevě nadbytečný, dostává se do dalších částí zažívacího traktu, kde dochází k jeho kvašení.

V současné době se předpokládá, že je postižen přibližně každý šestý jedinec v populaci. U jižních národů a černé rasy je četnost postižení mnohonásobně vyšší. Absence laktázy v organismu může mít různé příčiny. Primární příčinou je geneticky podmíněné snižování produkce tohoto enzymu. Nazývá se adultní, tedy dospělý typ laktózové intolerance. Syntéza enzymu přirozeně klesá zhruba od dvou let věku. Vzácný je vrozený deficit laktázy, který se projeví ihned po narození. Sekundární příčinou vzniku intolerance k laktóze je poškození sliznic střeva jinými vlivy, především infekčními průjmovými onemocněními, užíváním některých léků (antibiotik), a také některými chronickými onemocněními střeva, jako je Crohnova nemoc nebo celiakie.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Určení genotypů v lokusech -13910 C/T a -22018 G/A:

- genotypy C/C a G/G = laktózová intolerance - hypolaktázie
- genotypy C/T nebo T/T a G/A nebo A/A = tolerance laktózy

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.

- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Fruktózová intolerance – stanovení mutací A149P, A174D, N334K a delece del4E4 v genu pro aldolasu B

Popis:

Hereditární fruktózová intolerance je autozomálně recesivní onemocnění způsobené nedostatkem enzymu aldolasa B, který je nezbytný v metabolismu fruktózy. Frekvence výskytu fruktózové intolerance je přibližně 1 z 10 000 až 100 000 jedinců. Mezi nejčastější mutace, zodpovědné až za 87% všech případů fruktózové intolerance, patří A149P, A174D, N334K a delece del4E4.

Klinickými příznaky fruktózové intolerance je zvracení, nevolnost, průjmy, pomalý růst a metabolické poruchy (hypoglykémie, hyperurikémie, hypomagnesémie a laktoacidóza). Fruktózová intolerance může vést až k selhání jater a ledvin. Dědičná fruktózová intolerance se objevuje již v dětském věku u dětí, které nejsou krmeny mateřským mlékem, ale potravou obsahující sacharózu a fruktózu. Pokud takové dítě přijímá velké množství fruktózy, mohou se u něj projevit letargie a křeče. Včasná diagnostika je důležitá z hlediska možného poškození orgánů a stanovení správné léčby.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Histaminová intolerance – stanovení variant v genu pro DAO zodpovědných za sníženou produkci a aktivitu výsledného enzymu

Popis:

Histaminová intolerance (v současné době trápí 2-3% populace) je onemocnění, které vzniká při porušení rovnováhy mezi přísunem a odbouráváním histaminu v těle a jeho následným hromaděním. Tato nerovnováha může být způsobena jednak zvýšeným přísunem histaminu v potravě, vlastní nadprodukcí histaminu či sníženou schopností histamin odbourat v důsledku snížené hladiny či aktivity enzymů. Hlavními dvěma enzymy odbourávající histamin jsou diaminoxidasa - DAO (kódována genem AOC1) a N-methyltransferasa (kódována genem HNMT). Avšak pouze DAO se vyskytuje extracelulárně, a tudíž v odbourávání histaminu hraje hlavní roli.

Aby se předešlo zbytečné celoživotní dietě, je potřeba ověřit, zda je nedostatek DAO způsoben primárními (genetickými) nebo sekundárními vlivy. I proto je genetický test nepostradatelný u pacientů s potvrzenou nízkou aktivitou DAO v séru. Výsledek tohoto vyšetření totiž bude mít podstatný dopad na výslednou léčbu, protože odliší permanentní nedostatek DAO podmíněný geneticky od reversibilní léčitelné histaminové intolerance způsobené jinými vlivy (např. poškozením střevního epitelu při celiakii, laktóзовé intoleranci či Crohnově chorobě, sníženým vstřebáváním a příjmem mědi a zinku, příjmem alkoholu, drog a léků, které snižují aktivitu DAO).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt / wt*;

Heteroz. – heterozygot = *wt / mut*;

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut / mut*;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: KREC/TREC - vyšetření primárních imunodeficiencí - SCID a XLA

Popis:

Mezi primární imunodeficiency patří více než 200 různých nemocí, jejichž klinické příznaky mohou být velmi variabilní (lehké problémy až život ohrožující). I proto je velmi důležité mít spolehlivou metodu detekce těchto onemocnění již v raném dětství, dříve než dítě ztratí protilátkovou ochranu od své matky. Metodika detekce TREC (T-cell receptor excision circles) postavená na základě PCR (polymerázová řetězová reakce) se v současné době ukazuje jako ideální metoda pro identifikaci pacientů trpících těžkou kombinovanou imunodeficiencí (SCID). Stejně tak detekce KREC (Kappa-deleting excision circles) dokáže spolehlivě identifikovat pacienty s agamaglobulinemiemi. Oba přístupy jsou přitom založeny na základě identifikace správného vývoje T- i B-lymfocytů daného pacienta. Jelikož jsou obě tyto onemocnění život ohrožující stavy, vzhledem k častým a těžko léčitelným infekcím, je včasná identifikace obou skupin pacientů velmi důležitá s ohledem na možnosti jejich léčby a kvality jejich následného života.

Toto vyšetření by mělo být provedeno také u dětí, u nichž bude probíhat očkování živou, tzv. atenuovanou, vakcínou (TBC a rotaviry), abychom si byli jisti, že je jejich imunitní systém v pořádku.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Detekovány (zdravý jedinec) / Nedetekovány (suspektní imunodeficiency)

Odběr:

- Kapka zaschlé periferní krve na Guthrieho kartě nebo jiném vhodném nosiči (pro odběr u dětských pacientů doporučujeme použití velmi tenkých jehel nebo lancet). Kartu se zaschlou kapkou krve musíme jednoznačně označit, aby bylo možné ji identifikovat s pacientem. Karty můžeme skladovat a do laboratoře doručit při pokojové teplotě svozem i poštou. Karty s odebraným materiálem nevystavujeme přímému slunečnímu a UV záření a vysokým teplotám.
- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným. Odebranou nesrážlivou krev je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslána do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev, FTA karta, Guthrieho karta

Provádí se: 1-2x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Chronická pankreatitida - vyhledávání nejčastějších mutací v exonech 2 a 3 genu *PRSS1*, exonu 3 genu *SPINK1* a 68 nejčastějších mutací včetně polyT a polyTG v genu *CFTR*

Popis:

Asi u 20% všech případů chronické pankreatitidy není známa příčina onemocnění. V těchto případech hovoříme o idiopatické chronické pankreatitidě, u které se předpokládá genetický podklad, často v kombinaci s exogenními faktory. Dědičná chronická pankreatitida je vzácná autozomálně dominantní porucha s variabilní expresivitou a neúplnou penetrancí. Pacienti trpící tímto onemocněním přitom mají 50 až 60x zvýšené riziko karcinomu pankreatu. Pacienti trpí opakující se akutní pankreatitidou obvykle před dosažením 10 let věku, která má tendenci k chronifikaci. Při zobrazovacích technikách může být kalcifikace a tvorba pseudocyst v pankreatu zjištěna relativně pozdě. Vyskytují se u nich exokrinní a/nebo endokrinní insuficience pankreatu s diabetem mellitus se může v rámci rodiny lišit.

Etiologie dědičné pankreatitidy souvisí s mutacemi v genu *PRSS1* (OMIM 276000) u asi 70% případů. Tento gen je umístěn na chromozomu 7q35 a kóduje kationtový trypsinogen. Tento kationtový trypsinogen je serinová proteáza, která patří k nejvíce syntetizovaným sekrečním proteinům pankreatu. Nejčastější predisponující mutace v genu *PRSS1* jsou p.Arg122His v exonu 3 a p.Asn29Ile v exonu 2. Tyto mutace mají za následek předčasnou a zejména zvýšenou autokatalytickou aktivaci („zisk funkce způsobený mutací“) z trypsinogenu do aktivního trypsinu. Mutace p.Arg122His navíc zvyšuje stabilitu trypsinu v pankreatu. Mnohem méně časté mutace, které se nacházejí v ojedinělých případech u dědičné pankreatitidy, a pravděpodobně také souvisí s aktivací trypsinogenu jsou p.Lys23Arg, p.Asp22Gly nebo p.Ala16Val (všechny v exonu 2).

U pacientů s dědičnou chronickou pankreatitidou (přibližně 20%) bývají nalézány také mutace v genu *SPINK1* (OMIM 167790), který je umístěn na chromozomu 5q32 a kóduje kazální inhibitor serinové proteázy typu 1. Nejčastější je mutace p.Asn34Ser v exonu 3 s frekvencí od 80-90%. Tato mutace, kterou nese 1-2% populace, se často vyskytuje u pacientů bez rodinné anamnézy, předpokládá se možnost smíšené heterozygoty, v kombinaci s jinými mutacemi (např. v genu *CFTR*). Důležitý vliv mají i rizikové faktory životního prostředí (alkohol, nikotin, životní styl). Mutace genu *SPINK1* brání autolytické nebo inhibiční inaktivaci trypsinu.

V přítomnosti mutací v genu *PRSS1* nebo *SPINK1* dochází k nerovnováze mezi intrapancreatickými proteázami a jejich inhibitory, které vedou k autodigesti orgánu.

Kromě *PRSS1* a *SPINK1* byly identifikovány mutace v genu *CFTR* (OMIM 602421), které mají pravděpodobně souvislost s onemocněním chronickou pankreatitidou. Mutace v genu *CFTR* mění viskozitu sekrece pankreatu, což podporuje aktivaci trypsinogenu.

Indikace pro molekulární genetickou analýzu:

- povinně:
 - nosič mutace v rodině
 - chronická pankreatitida před dosažením věku 30 let
 - karcinom pankreatu před dosažením věku 45 let
- volitelně:

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- recidivující a nejasné břišní příhody v dětství, případně zvýšené koncentrace sérové amylázy a lipázy

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za dva týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Chronická pankreatitida - detekce delecí a duplikací v genech PRSS1 a SPINK1

Popis:

Hereditární pankreatitida je vzácné genetické onemocnění, které je charakterizováno opakujícími se pankreatickými atakami, které se mohou vyvinout v chronickou pankreatitidu. Genetická etiologie onemocnění chronická pankreatitida je asociována s autosomálně dominantní mutací genu PRSS1 a autosomálně recesivních mutací genů CFTR, SPINK1 a PRSS1.

Chronická pankreatitida, i když je ve většině případů způsobena bodovými mutacemi (viz výše), může být i výsledkem velkých přestaveb genů PRSS1 a SPINK1. Detekce delecí a duplikací v genech PRSS1 a SPINK1 pomocí MLPA technologie dokáže tyto velké přestavby identifikovat.

Indikace pro molekulární genetickou analýzu:

- povinně:
 - nosič mutace v rodině
 - chronická pankreatitida před dosažením věku 30 let
 - karcinom pankreatu před dosažením věku 45 let
- volitelně:
 - recidivující a nejasné břišní příhody v dětství, případně zvýšené koncentrace sérové amylázy a lipázy

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

+ sledovaný úsek přítomen

del: sledovaný úsek nepřítomen

dup: sledovaný úsek duplikován

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za dva týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Astma - polymorfismy R16G a Q27E genu ADRB2

Popis:

Na základě několika populačních studií byla varianta G16R (Gly16Arg) v genu ADRB2 (genu pro adrenergní beta-2-povrchový receptor) asociována nokturnálním astmatem, s těžko léčitelným astmatem, urychleným poklesem plicních funkcí a vyšší prevalencí hyperreakivity dýchacích cest.

Varianta G16 (Gly16) je asociována s predispozicí k nokturnálnímu astmatu. Tato varianta totiž zvyšuje negativní regulaci adrenergního receptoru jeho antagonisty v porovnání s variantou R16 (Arg16). Pokud je spolu s variantou R16 (Arg16) nalezena varianta Q27 (Glu27; lokus Q27E), je výsledný receptor k negativní regulaci rezistentní, na rozdíl od varianty E27 (Gln27).

U pacientů s astmatem je záměna nukleotidů c.46G>A (alela R16 = Arg16) obecně spojována s horším průběhem onemocnění, především u pacientů, kteří denně nebo častěji inhalují léčiva na bázi krátkodobě i dlouhodobě působících beta(2)-receptor antagonistů. Použití těchto léčiv (albuterolu nebo salmeterolu) může být u mladších nositelů jedné nebo dvou těchto alel spíše kontra-produktivní.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

- určení genotypu pacienta:
 - lokus R16G: G/G, G/R, R/R
 - lokus Q27E: Q/Q, Q/E, E/E

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za týden

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Sklerodermie - mutace -945 C>G genu CTGF

Popis:

Sklerodermie (systémová skleróza, scleroderma) je autoimunitní onemocnění pojivové tkáně. Postiženy bývají obvykle ženy (4–8krát častěji než muži) ve věku 35–55 let. Její projevy jsou viditelné především na kůži, kde se v časně fázi projevuje tzv. prosáknutím. Zvýšená produkce kolagenu následně vede ke ztuhnutí kůže, které přechází do atrofických změn kůže i kožních adnex. Jsou známy dvě formy sklerodermie: lokalizovaná a systémová. U lokalizované formy je postižena kůže končetin a obličeje, zatímco u systémové sklerodermie jsou kromě kůže různých částí těla postiženy i vnitřní orgány (ledviny, srdce, plíce, gastrointestinální trakt). Kožní projevy jsou doprovázeny různým stupněm fibrózy; zánětlivé postižení orgánů pak cévními vazospastickými projevy a nálezy orgánově specifických autoantilátok.

Na základě několika populačních studií byl identifikován polymorfismus -945C>G v promotoru genu CTGF, který je s tímto onemocněním významně asociován. Alela G totiž způsobuje zvýšenou produkci růstového faktoru pojivové tkáně (Connective tissue growth factor; CTGF). Homozygoti s genotypem GG tak mají větší riziko rozvoje sklerodermie.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za týden

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Psoriáza (lupénka) - stanovení přítomnosti predispoziční alely HLA-C*06

Popis:

Psoriáza (lupénka) je jedním z nejčastějších kožních neinfekčních onemocnění postihující kromě kůže i nehty a klouby (10-20 % pacientů). Vyskytuje se přibližně u 2-3% populace a postihuje téměř jakékoli místo na těle, včetně vlasové části hlavy a genitálií. Ne u všech pacientů jsou však její příznaky stejné. Nejčastější formou je psoriáza ložisková (psoriasis vulgaris). U pacientů jsou pozorována červená šupinatá ložiska na kůži, která se olupují především na loktech a kolenou. Na rozdíl od ekzému se psoriáza nejvíce projevuje na vnější (extenzorové) straně loktů a kolen. Při mírných formách choroby se na těle vyskytují nevelká ložiska červené kůže s bílými olupujícími se šupinami, v závažných případech však může olupující se pokožka pokrývat téměř celé tělo. V případě postižení kloubů (tzv. psoriatická artritida) se jedná o chronický zánět jednoho nebo více kloubů, který může vést až k deformaci kloubu a ztrátě jeho funkce.

Psoriáza je komplexní nemoc, jejíž vznik je ovlivněn genetickou predispozicí k nemoci, stavem imunitního systému (autoimunita) i faktory vnějšího prostředí (stres, infekce, hormonální vlivy, atd.). Mezi nejdůležitější genetické rizikové faktory patří především přítomnost HLA-Cw6 alely v genomu pacienta. Nositelé HLA-Cw6 alely mají 10-krát zvýšené riziko propuknutí psoriázy oproti běžné populaci. U těchto pacientů byl také pozorován dřívější nástup nemoci, přičemž u žen se onemocnění projevilo dříve než u mužů. Častěji jsou u těchto pacientů pozorována také větší kožní ložiska postižená psoriázou, psoriáza se u nich léčí složitěji, mají větší incidenci tzv. Koebnerova fenoménu a psoriáza se u nich často zhoršuje během nebo po infekcích horních cest dýchacích. Tito pacienti však mají lepší odpověď na vystavení slunečnímu svitu. Naopak HLA-Cw6 negativní pacienti s psoriázou trpí častěji postižením nehtů a kloubů.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nepřítomnost alely HLA-C*06;

Pozit. - pozitivní = přítomnost alely HLA-C*06;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za týden

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: HLA-typizace - určení genotypu pacienta v lokusech HLA-A, HLA-B a HLA-DR

Popis:

Stanovení genotypu v lokusech HLA-A, HLA-B, HLA-DR je důležitou metodikou při určování histokompatibility pacienta s darovaným orgánem, tkání nebo buňkami od alogenního dárce. Stanovení genotypu je důležité také v případě stanovení přítomnosti predispozičních alel HLA, které jsou asociovány s nejrůznějšími genetickými predispozicemi.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

- určení genotypu pacienta v lokusech HLA-A, HLA-B, HLA-DR

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za dva týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Hemochromatóza - porucha metabolismu železa - detekce mutací C282Y, H63D a S65C v genu pro HFE

Popis:

Hereditární hemochromatóza (HCH) je v kavkazské populaci velmi běžné dědičné onemocnění s autozomálně recesivním typem dědičnosti s prevalencí 1 z 200 až 1 z 500. Je charakterizována zvýšenou absorpcí železa z dvanácterníku s následným zvýšeným ukládáním železa v nejrůznějších parenchymatických tkáních, jako jsou játra, srdce, slinivka břišní, hypofýza, klouby a pokožka. Nadměrné ukládání železa v těchto orgánech vede k poškození jejich struktury a funkce. Klasickými příznaky je kožní hyperpigmentace, diabetes mellitus a hepatomegalie. Další klinické příznaky zahrnují bolesti břicha, abnormální jaterní testy, hepatocelulární karcinom, kardiomyopatie, poruchy převodního systému srdečního, hypogonadismus, hypotyroidismus, impotence a artropatie.

Objev kandidátní genu HFE v roce 1996 znamenal průlom v pochopení podstaty tohoto onemocnění. Gen HFE se nachází na 6. chromozómu (6p21.3) v blízkosti HLA komplexu. Gen HFE kóduje bílkovinu o velikosti 343 AMK. Protein HFE se exprimuje v kryptických buňkách dvanácterníku ve spojení s β 2-mikroglobulinem a transferinovým receptorem TfR, se kterým protein HFE tvoří komplex. Protein HFE usnadňuje absorpci železa a v komplexu s TfR působí jako senzor zásob železa v těle. Zvýšené zásoby železa a následující nárůst železa ve formě transferinu vede ke zvýšené absorpci železa. Následně enterocyty migrující do vrcholků střevních klků regulují produkci transportéru železa DMT1 tak, že se snižuje jeho množství. Tím se snižuje absorpce železa ze stravy. Tento proces je obrácený při nedostatku železa, kdy se naopak zvyšuje syntéza DMT1, a tím dochází také ke zvýšené absorpci železa z potravy.

Mutace v genu HFE může významně poškodit TfR zprostředkovanou absorpci železa vázaného na transferin do buněk, čímž vzniká falešný signál o údajných nízkých zásobách železa. Zdánlivý nedostatek železa v buňkách střeva má tak za následek zvýšenou expresi transportéru iontů železa DMT-1, čímž se absorpce železa ve střevě významně zvyšuje.

V genu HFE bylo několik jednobodových mutací, přičemž s hemochromatózou jsou nejčastěji spojovány dvě tyto mutace. Jednou z nich je záměna cysteinu na místě 282 za tyrosin (C282Y) a druhou záměna histidinu v pozici 63 za kys. asparagovou (H63D). Alelová frekvence C282Y se v kavkazské populaci pohybuje kolem 6,3%, přičemž přibližně u 10 % lidí z bělošské evropské populace se vyskytuje jako heterozygot. Více než 80% pacientů s typickými příznaky dědičné hemochromatózy jsou homozygoti pro C282Y. Alelová frekvence H63D je v kavkazské populaci přibližně 16%. S výskytem této mutace je však spojována spíše mírnější forma hemochromatózy. Asi u 25% evropské populace se vyskytuje v heterozygotním stavu, avšak vážnější fenotypový projev hemochromatózy je spojován s formou smíšeného heterozygota C282Y/H63D. Jako možné příčiny spíše mírnějších forem

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

hemochromatózy byly nedávno identifikovány další mutace v genu pro HFE, jako jsou S65C (Ser65Cys), G93R (Gly93Arg), I105T (Ile105Thr), T281K (Thr281Lys).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Metabolismus mědi: stanovení nejčastějších mutací v exonech 3, 8, 14, 15, 17 v genu ATP7B

Popis:

Mutace v genu ATP7B způsobují, že měď přijatá potravou nemůže být inkorporována do ceruloplazminu, ani se nemůže vyloučit z organismu exkrecí do žluči a ukládá se v játrech, mozku a tkáních dalších orgánů, které nevratně poškozuje. Porucha metabolismu mědi nazývaná také jako Wilsonova choroba, je autozomálně recesivní dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu ATP7B v lokusu 13q14. Mutace jsou příčinou dysfunkce proteinu měď transportující ATPázy, způsobující poruchu vylučování mědi z hepatocytů do žluče a její hromadění v mozku, játrech, CNS a v řadě dalších orgánů. Mutace se mohou vyskytovat ve kterémkoliv z 21 exonů tohoto genu nebo v přilehlých nekódujících regulačních oblastech. Za nejzávažnější jsou pokládány mutace v exonech, které kódují Cu a ATP doménu (exony 8, 14 a 15) a jsou zodpovědné za vazbu ATP a mědi na transportní protein. Nejčastější mutací je záměna histidinu za glutamin v pozici 1069 (H1069Q), kterou má ve střední Evropě asi 50 až 60 % nemocných. Spolu s dalšími čtyřmi nejčastějšími mutacemi (3402delC, W779X, R778G, 1340del4) je odpovědná za 70% případů Wilsonovy choroby v ČR. Sekvenací vybraných exonů (3, 8, 14, 15, 17) jsme schopni odhalit > 72% nejčastěji se vyskytujících patogenních mutací v genu ATP7B v ČR. Definitivní diagnóza se kromě jiných metod opírá o biochemická, oftalmologická, histologická a genetická vyšetření.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Gilbertův syndrom – benigní forma hyperbilirubinemie: stanovení inzerce nukleotidů TA v promotoru genu UGT1A1

Popis:

Gilbertův syndrom (GS), někdy též Meulengrachtův syndrom, je dědičná porucha metabolismu žlučového barviva bilirubinu, která se projevuje mírnou chronickou nekonjugovanou hyperbilirubinemií (17 - 100 mol/l) bez přítomnosti jaterního onemocnění či zjevné hemolýzy. Jedná se o geneticky podložené onemocnění s autozomálně recesivní dědičností, které se objevuje u 3 - 15 % indoevropské populace (v ČR 15 % populace).

Genotypová frekvence onemocnění je u obou pohlaví stejná, avšak u mužů a žen se GS projevuje v poměru 4:1. To je způsobeno zřejmě vlivem mužských pohlavních hormonů (testosteronu) na snížení aktivity enzymu UDP-glucuronosyltransferasa.

Z genetického hlediska je onemocnění způsobeno inzercí dvou nukleotidů TA do promotorové oblasti UGT 1A1 genu, který je umístěn na druhém chromozomu, v oblasti 2q37. Normální alela obsahuje 6 TA sekvencí, u mutované alely se po inzerci zvýší počet TA sekvencí na 7. Postižení jedinci s GS mají na obou alelách 7 TA (genotyp 7TA/7TA). Přenašeči mají genotyp 6TA/7TA (heterozygoti). U GS pacientů se genotyp 7TA/7TA vyskytuje v 98%. Následkem výše zmíněné mutace dochází ke snížení aktivity (20-30% aktivita oproti normálu) enzymu UDP-glucuronosyltransferasa. V důsledku toho je v krevní plazmě přebytek nekonjugovaného bilirubinu (nerozpustný ve vodě), který je pomaleji konjugován s kyselinou glukuronovou než u zdravých jedinců.

Klinicky jde o benigní syndrom nevyžadující žádnou terapeutickou intervenci. Tím důležitější je ovšem jeho správná diagnostika a odlišení od závažných onemocnění jaterního parenchymu.

Onemocnění bývá nejčastěji diagnostikováno mezi 15. - 30. rokem života. GS se projevuje především zežloutnutím kůže a očního bělma v důsledku ukládání přebytečného bilirubinu do tkání.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt / wt*; 6TA/6TA

Heteroz. – heterozygot = *wt / mut*; 6TA/7TA

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut / mut*; 7TA/7TA

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 7 dnů

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Deficit α -1 antitrypsinu – stanovení mutací PI*S (E288V) a PI*Z (E366K) v genu SERPINA1

Popis:

Alfa-1 antitrypsin patří mezi inhibitory serinových proteáz (SERPINA = serine protease inhibitors) a jeho funkcí je regulace neutrofilní elastázy v plicích. Mutace v genu pro α -1 antitrypsin způsobují změnu ve struktuře výsledného proteinu, který není schopen vykonávat svou funkci. Deficit α -1 antitrypsinu je má za následek vážné onemocnění plic, chronickou obstrukční plicní nemoc (CHOPN). Kouření, pobyt v prašném prostředí či opakované infekce dýchacích cest jsou poté rizikovými faktory ovlivňující nástup příznaků tohoto onemocnění. Deficit α -1 antitrypsinu se projevuje také onemocněními jater, jako je hepatitida či cirhóza jater. Může docházet až k orgánovému selhání s nutností transplantace jak u dětí, tak dospělých.

Nejčastější mutace způsobující deficit α -1 antitrypsinu jsou PI*S a PI*Z. Mutace PI*S je charakterizována záměnou E288V a způsobuje mírné snížení hladiny proteinu. Mutace PI*Z je charakterizována záměnou E366K a způsobuje významné snížení množství α -1 antitrypsinu v krevním séru. Frekvence mutace PI*S je v Evropě okolo 3,5%, přičemž vyšší výskyt je v jižní Evropě (9-11%). Méně častá mutace PI*Z má výskyt okolo 1%, přičemž vyšší výskyt je v severní Evropě (2-4%)

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 7 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: FGB - β -fibrinogen (-455G>A) – zvýšené riziko infarktu myokardu a ischemické mozkové příhody

Popis:

Fibrinogen, koagulační faktor I, je 340 kDa velký rozpustný glykoprotein, který se běžně vyskytuje v krevní plazmě a v granulích krevních destiček. Patří mezi klíčové proteiny hemokoagulace, účastní se agregace destiček a ovlivňuje viskozitu plazmy. Jednotlivé řetězce fibrinogenu α , β , a γ jsou kódovány třemi různými geny na 4. chromozómu v oblasti q28. Experimentální studie prokázaly, že substituce nukleotidů G za A v pozici -455 v promotorové oblasti má významný efekt na jeho transkripci. Přítomnost A-alely (v populaci rozšířená přibližně ve 20 %) je spojena s výrazně zvýšenou promotorovou aktivitou genu a tím se zvýšenou hladinou fibrinogenu v plazmě. Polymorfismus -455 G>A je tedy významný ve vztahu k hladině fibrinogenu u osob s koronární nemocí i u pacientů po revaskularizaci bypase. Nebyl však prokázán přímý vztah polymorfismu ke koronární nemoci a infarktu myokardu. Je obecně přijímanou skutečností, že zvýšení koncentrace fibrinogenu je ve vztahu k tíži postižení koronárního řečiště, vztah mezi polymorfismem a nemocí však zatím prokázán nebyl.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: ApoB (R3500Q) – familiární hypercholesterolemie a zvýšené riziko aterosklerózy

Popis:

Familiární defekt apolipoproteinu B-100 (FDB) je autozomálně kodominantní onemocnění, spojené s hypercholesterolemií a zvýšeným rizikem onemocnění koronárních arterií. Příčinou je defekt ligandu pro LDL receptor - apolipoproteinu B100. V genu ApoB (lokalizace 2p24) se zjistila řada mutací, které mění konfiguraci ApoB-100, a tak znemožní jeho vazbu na LDL receptor. Z nichž nejrozšířenější a nejlépe prostudovaná je mutace R3500Q. V typické heterozygotní formě jsou v krvi pacienta přítomny 2 subpopulace LDL částic: jedna s funkčním ApoB100, druhá s vadným. Částice LDL s vadným ApoB-100 nejsou dostatečně rychle odstraňovány z krve a tím se enormně zvyšuje hladina LDL cholesterolu. Frekvence heterozygotů je 1:500, frekvence mutovaných homozygotů 1:1 000 000. Koncentrace cholesterolu u heterozygotů se pohybuje 8-12 mmol/l, u homozygotů je větší než 15 mmol/l.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: ApoE (alely E2, E3, E4) – zvýšené riziko časného infarktu

Popis:

Apolipoprotein E je z převážné většiny syntetizován parenchymatickými buňkami v játrech a je rovněž hlavním apolipoproteinem chylomikronů. ApoE je součástí VLDL, jehož hlavní funkcí je odstraňování přebytečného cholesterolu z krve a jeho transport do jater k dalšímu zpracování, a proto se významnou měrou podílí na zajištění normální hladiny cholesterolu (a tudíž prevenci kardiovaskulárních onemocnění). Byly identifikovány tři běžně se vyskytující alely genu pro ApoE (E2-E2, E3-E3, E4-E4) kódující tři izoformy lipoproteinu (ApoE2, ApoE3, ApoE4). Nejběžnější alela E3 je charakteristická cysteinem na místě 112 a argininem na místě 158 v AMK řetězci. Alela E2 má na místě 158 cystein a alela E3 má na místě 112 arginin vzhledem k alele E3. Varianta ApoE2 vykazuje méně než 2% normální vazebné aktivity k receptoru (vzhledem k variantám ApoE3 a ApoE4), což vede ke zvýšené hladině lipidů, případně lipoproteinů v krevní plazmě. Homozygot E2/E2 je tak vystaven vyššímu riziku výskytu hyperlipoproteinémie typu III (familiární dysbetalipoproteinémie). Naopak izoforma ApoE4 v heterozygotní, ale hlavně homozygotní konstituci je predikujícím faktorem pro aterosklerózu díky zvýšené hladině celkového cholesterolu. Navíc alela E4 byla shledána jako významný a nezávislý (na věku, pohlaví a aterosklerotickém onemocnění) prediktivní faktor pro vývoj aortální stenózy.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Genotyp pacienta: E2/E2, E2/E3, E2/E4, E3/E3, E3/E4, E4/E4

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Glykoprotein GPIa (C807T) – zvýšené riziko infarktu myokardu a ischemické mozkové příhody

Popis:

Destičkový glykoproteinový komplex GP Ia/IIa zprostředkovává v organismu adhezi trombocytů na kolagen typu I. Variabilitu exprese komplexu GPIa/IIa na povrchu destiček významně ovlivňuje polymorfismus (C807T) v genu pro podjednotku GpIa. Destičky homozygotů a heterozygotů alely GPIa (807T) se vyznačují 2× vyšší expresí GPIa/IIa na povrchu destiček, což zvyšuje jejich trombogenní potenciál. Přítomnost alely GPIa 807T je spojena s výskytem arteriálních trombóz, infarktu myokardu a ischemické cévní mozkové příhody zejména u mladších pacientů. Riziko významně narůstá v koincidenci s konvenčními riziky (v kombinaci s kouřením 25× vyšší riziko oproti běžné populaci).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Glykoprotein GPIIIa (L33P) – zvýšené riziko infarktu myokardu a ischemické mozkové příhody

Popis:

Destičkový glykoproteinový komplex IIb/IIIa ($\alpha_{2b}\beta_3$) je součástí integrinové rodiny adhezivních receptorů, které se podílejí na buněčných interakcích a které zahrnují vazebná místa pro fibrinogen, von Willebrandův faktor, fibronektin a vitronektin. Polymorfismus v genech kódující tyto glykoproteinové komplexy může ovlivňovat mnoho dějů v lidském těle (rezistence na aspirin, kardiovaskulární onemocnění, změna antigenních vlastností molekuly, což může vést ke vzniku posttransfuzní purpury, život ohrožující trombocytopenii a neonatální trombocytopenické purpury). Nejběžnější a klinicky nejdůležitější alely genu pro GPIIIa jsou P1^{A1} (HPA-1a) a P1^{A2} (HPA-1b). Jednonukleotidová substituce T za C v pozici 12548 (respektive T1565C) (HPA-1b) způsobuje substituci leucinu za prolin v pozici 33 AMK řetězce (L33P). Alela HPA-1b může v některých případech zvyšovat agregabilitu trombocytů. Heterozygoti a homozygoti pro HPA-1b mají častěji tenkostěnné, vulnerabilní aterosklerotické plaky náchylné k rupturám s následnou masivní trombózou. Nosičství alely HPA-1b však představuje pouze mírné riziko rozvoje koronární nemoci, vzniku infarktu myokardu nebo restenózy po perkutánních zákrocích. Toto riziko se však významně zvyšuje při současném výskytu dalších polymorfizmů, např. v genech pro eNOS a PAI-1. Výskyt alespoň jedné alely HPA 1b je však v současné době považován za jeden z trombofilních faktorů vzniku pre-eclampsie u těhotných žen.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt;

Heteroz. – heterozygot = wt / mut;

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: ACE (Ins/Del) – hypertenze a zvýšené riziko Alzheimerovy choroby

Popis:

Angiotenzin konvertující enzym (ACE) je karboxyl-terminální dipeptidyl-exopeptidáza obsahující Zn, která hraje důležitou roli v regulaci krevního tlaku jako součást reninangiotenzinového systému (RAS). Umožňuje konverzi angiotenzinu I na vazokonstrikční aldosteron stimulující peptid angiotenzin II (ATII). ACE odstraňuje z dekapeptidu angiotenzinu I dvě karboxy-terminální aminokyseliny a tvoří oktapeptid AT II, který bývá označován jako prozánětlivý, protože zvyšuje hladinu prozánětlivých cytokinů. Angiotenzin II se podílí na vazokonstrikci a působí při vzniku a rozvoji aterosklerózy, chronického srdečního selhání, cévní mozkové příhody, schizofrenie, demence, Alzheimerovy choroby a dalších akutních nebo chronických zánětlivých onemocnění. ACE je přítomný na endoteliálních buňkách v mnoha tkáních (například děloha, placenta, srdce, mozek, ledviny, leukocyty, alveolární makrofágy, periferní monocyty, neurony). Gen tvoří 26 exonů, je lokalizovaný na chromozomu 17q23, a obsahuje inzerčně(I)/deleční(D) polymorfismus v intronu 16 charakterizovaný přítomností nebo absencí 287 bp dlouhé Alu repetitivní sekvence. Mechanismus účinku inzerčně delečního polymorfismu není přesně znám. Přítomnost alely D je spojována se zvýšenou aktivitou enzymu a vyššími hladinami ACE v plazmě.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* =Ins/Ins;

Heteroz. – heterozygot = Ins/Del;

Homozyg. - mutovaný homozygot = Del/Del;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: LTA (C804A) – silně prozánětlivý faktor spojený s koronárními onemocněními

Popis:

Lymfotoxin – alfa, jako člen tumor nekrotické rodiny cytokinů, byl původně izolován na základě své protinádorové aktivity. Později bylo prokázáno, že tento cytokin vykazuje zánětlivé a imunologické aktivity. Gen LTA je lokalizován v rámci třetí třídy hlavního histokompatibilního komplexu (MHC) na chromozómu 6p21.3. Zánětlivý proces hraje přední roli při vzniku aterosklerózy, což je nejrizikovějším faktorem pro cévní příhody. Zdá se, že LTA jako zánětlivý cytokin se exprimuje v aterosklerotických lézích. V této souvislosti byla nalezena spojitost mezi polymorfizmem C804A (T26N) v genu pro LTA a koronárními a cerebrovaskulárními příhodami.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt / wt*;

Heteroz. – heterozygot = *wt / mut*;

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut / mut*;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Polycytemia vera: stanovení mutace V617F v genu Janus tyrozin kináza 2 (JAK 2)

Popis:

Chronické myeloproliferativní poruchy (CMPDs) představují velmi heterogenní skupinu onemocnění myeloidní řady krvetvorných buněk. Při diferenciální diagnostice se uplatní především detekce dvou molekulárních změn. Jsou to vyšetření fúzního genu BCR-ABL a mutace V617F v genu JAK 2. BCR-ABL/Ph1 charakterizuje především chronickou myeloidní leukémií (CML) a JAK 2 mutace se naopak vyskytuje u všech tzv. BCR-ABL/Ph1 negativních myeloproliferativních chorob, především u Polycytemia vera (PV), esenciální trombocytémie (ET) či idiopatické myelofibrozy (CIMF).

Přítomnost mutace JAK2 V617F se proto považuje za „velké diagnostické kritérium pravé polycytemie“ PV je charakterizována abnormální proliferací nebo dysfunkcí jednoho nebo více myeloidních kmenů buněk. Zmnožení erytrocytů a krevních destiček je spolu s věkem největším rizikovým faktorem tromboembolických komplikací. Mutace V617F v genu JAK2 je získaná změna, která se vyskytuje v různé velké frakci granulocytů periferní krve a u pacientů s PV je jí přisuzován zásadní význam v patogenezi tohoto onemocnění.

Literární prameny uvádějí, že mutace JAK2 V617F se vyskytuje u 65-97% pacientů s PV. S nižší, avšak stále významnou frekvencí se vyskytuje i u pacientů s CIMF (35-95%) a pacientů s ET (30-57%).

U jiných onemocnění jako je chronická myeloidní leukémie, chronická myelomonocytická leukémie, myelodisplazie, akutní lymfoblastická leukémie a chronické lymfocytické leukémie se tato mutace běžně nevyskytuje.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negativní – mutace V617F genu JAK-2 nebyla nalezena

Pozitivní – mutace V617F genu JAK-2 byla nalezena

Senzitivita použitého testu je 0,1 % mutovaných buněk.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro toto molekulárně genetické vyšetření je potřeba odebrat minimálně 4 ml periferní krve.
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C a odeslat do laboratoře týž den, kdy byl proveden odběr. Je možné dodat i separované granulocyty (pomocí Histopaque).

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 7 dnů

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Polycytemia vera: stanovení mutací v exonu 12 v genu Janus tyrozin kináza 2 (JAK 2 exon 12) sekvenací dle Sangera

Popis:

Chronické myeloproliferativní poruchy (CMPDs) představují velmi heterogenní skupinu onemocnění myeloidní řady krvetvorných buněk. Při diferenciální diagnostice se uplatní především detekce dvou molekulárních změn. Jsou to vyšetření fúzního genu BCR-ABL a mutace V617F v genu JAK 2. Pokroky v porozumění genetické podstaty Ph chromozom-negativních myeloproliferativních neoplázií (MPN) jako jsou esenciální trombocytémie (ET), polycytemia vera (PV) a myelofibróza (MF), vedly k identifikaci Janus kinázy 2 (JAK2) jako potenciálního terapeutického cíle těchto onemocnění. MPN jsou považovány za poruchy deregulované intracelulární signalizace zprostředkované JAK2.

Genetické studie provedené v posledních letech zjistily u podskupin pacientů s MPN, kteří postrádají mutaci JAK2 V617F, hypotézu existence mutací, které ovlivňují hladinu aktivovaných JAK2. Ty zahrnují mutace JAK2 exonu 12, které jsou přítomny u většiny pacientů s PV JAK2 V617F-negativními a MPL mutace u 10% pacientů s JAK2 V617F-negativním ET nebo MF. MPL slouží jako receptor pro hematopoetický cytokin, trombopoietin (TPO) a využívá JAK2 pro intracelulární signální transdukci; MPN mutace asociované s MPN proto vedou k aktivaci JAK2 nezávislé na TPO.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negativní – mutace v exonu 12 genu JAK-2 nebyla nalezena

Pozitivní – mutace v exonu 12 genu JAK-2 byla nalezena, popis mutace

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K3EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro toto molekulárně genetické vyšetření je potřeba odebrat minimálně 4 ml periferní krve.
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C a odeslat do laboratoře týž den, kdy byl proveden odběr.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Chronická myeloidní leukémie (CML): Stanovení fúzního genu BCR – ABL, přestaveb: major (M-BCR), minor (m-BCR) a mikro (μ -BCR)

Popis:

Chronické myeloproliferativní poruchy (CMPDs) představují velmi heterogenní skupinu onemocnění myeloidní řady krvetvorných buněk. Při diferenciální diagnostice se uplatní především detekce dvou molekulárních změn. Jsou to vyšetření fúzního genu BCR-ABL a mutace V617F v genu JAK 2. BCR-ABL/Ph1 charakterizuje především chronickou myeloidní leukémií (CML) a JAK 2 mutace se naopak vyskytuje u všech tzv. BCR-ABL/Ph1 negativních myeloproliferativních chorob, především u Polycytemia vera (PV), esenciální trombocytémie (ET) či idiopatické myelofibrozy (CIMF).

Jako u prvního lidského nádorového onemocnění byl u CML odhalen vztah onemocnění ke konkrétní chromozomové aberaci – k Filadelfskému (Ph1) chromozomu. Ph1 je zkrácený chromozom 22, který vzniká reciprokou translokací t(9;22)(q34;q11). Nachází se u 95 % všech CML a také u 25 % akutních lymfoblastických leukemií (ALL) dospělého věku. Protoonkogen c-ABL, který kóduje tyrozin kinázu (TK), leží na chromozomu 9. V důsledku již zmíněné translokace dochází k fúzi se sekvencí genu BCR, která se nachází na chromozomu 22. Takto vzniká onkogen BCR-ABL, kódující konstitutivně vysoce aktivní BCR-ABL TK. BCR ABL TK aktivuje množství signálních drah, následkem čehož dochází ke zvýšení proliferace, inhibici apoptózy a změně adheze hematopoetických buněk ke stromatu kostní dřeně. Na rozdíl od fyziologické formy proteinu c-ABL, která se nachází v jádře a jejíž aktivita je přísně regulována, fúzní varianta BCR-ABL má cytoplazmatickou lokalizaci.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negativní – přestavba bcr/abl nebyla nalezena

Pozitivní – přestavba bcr/abl byla nalezena, popis nalezené přestavby

Odběr:

- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným. Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Je potřeba odebrat minimálně 4 ml periferní krve. Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C a odeslat do laboratoře týž den, kdy byl proveden odběr.

- Nebo lze krev odebrat do speciální odběrové zkumavky Tempus Blood RNA Tube s modrým víčkem, která stabilizuje RNA až na 5 dní při pokojové teplotě a nejméně měsíc při 4°C. Odebrat minimálně 3 ml periferní krve!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Myeloproliferativní neoplasie (MPN): Stanovení indel mutací v exonu 9, genu pro Calreticulin

Popis:

Chronické myeloproliferativní neoplázie (MPN) představují různorodou skupinu myeloidních neoplázií, jejichž molekulární podstata je charakterizována přítomností mutace V617F v genu JAK2 (případně mutací v exonech 12-14). Základním rysem MPN je deregulace dráhy JAK/STAT.

Studie zaměřené na složitou klonální hierarchii MPN svědčí o stavu genetické nestability, který by mohl být buď získaný, nebo dědičný. V tomto ohledu nám objevení specifického zárodečného haplotypu genu JAK2 poskytlo vysvětlení jevu „familiárního clusteringu“ MPN, přestože se na něm pravděpodobně podílejí i jiné, dosud neznámé haplotypy.

Kromě mutace V617F v genu JAK2 byly objeveny mutace v dalších genech, které se nacházejí u pacientů s JAK2 negativní MPN a ovlivňují epigenetickou kontrolu genové exprese a rovněž sestřih RNA. Mezi tyto mutace patří inserce/delece v exonu 9 genu pro Calreticulin (*CALR*).

CALR je hlavní chaperonový protein lumen endoplazmatického retikula, který váže a uchovává Ca^{2+} a významně se podílí na regulaci signální transdukce. Bylo popsáno kolem 36 indel mutací v exonu 9 tohoto genu, které se nacházejí u 70 % pacientů s JAK2 - negativní esenciální trombocytémií (ET) a u 60-80 % nemocných s JAK2-negativní primární myelofibrózou (MF). Nejčastěji se vyskytují u pacientů dvě mutace. V 53% je to delece (52bp deletion; c.1092_1143del) a ve 31,7% se jedná o inserci (5-bp insertion; c.1154_1155insTTGTC).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negativní – mutace v exonu 9 genu CALR nebyla nalezena

Pozitivní – mutace v exonu 9 genu CALR byla nalezena; popis nalezené mutace

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K_3EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro toto molekulárně genetické vyšetření je potřeba odebrat minimálně 4 ml periferní krve.
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C a odeslat do laboratoře týž den, kdy byl proveden odběr.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Myeloproliferativní neoplazie (MPN): Stanovení mutací v exonu 10 se zaměřením na kodon 515, genu pro trombopoetinový receptor – MPL

Popis:

Chronické myeloproliferativní poruchy (CMPDs) představují velmi heterogenní skupinu onemocnění myeloidní řady krvetvorných buněk. Při diferenciální diagnostice se uplatní především detekce tří molekulárních změn. Jsou to vyšetření fúzního genu BCR-ABL, detekce mutací v exonu 12 a mutace V617F v genu JAK 2 a konečně detekce mutací W515K a W515L v exonu 10 genu MPL. BCR-ABL/Ph1 charakterizuje především chronickou myeloidní leukémií (CML) a JAK 2 mutace se naopak vyskytuje u BCR-ABL/Ph1 negativních myeloproliferativních chorob, především u Polycytemia vera (PV), esenciální trombocytémie (ET) či idiopatické myelofibrózy (CIMF).

Zhruba 50% pacientů s diagnózou esenciální trombocytémie (ET) a primární myelofibrózy (PMF) však není pozitivní na mutaci V617F. Proto je dle diagnostických kritérií WHO doporučeno vyšetření dalších genetických změn – především mutací v genu MPL.

MPL gen (myeloproliferative leukemia virus oncogene) se nachází na chromosomu 1 a kóduje trombopoetinový receptor. Gen se skládá z 12 exonů a nejčastěji se vyskytují mutace v exonu 10 tohoto genu (W515L a W515K).

Získané mutace v MPL genu se vyskytují u tzv. BCR-ABL/Ph 1 negativních pacientů s MPN (myeloproliferativní neoplázie), zejména s diagnózou ET (1-5%) a PMF (5-10%).

Detekce mutací v MPL genu je tedy pomocným diagnostickým kritériem v diferenciální diagnostice reaktivních, sekundárních trombocytémii a jiných forem MPN. Toto vyšetření také přispívá k diagnostice familiárních trombocytóz.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negativní – mutace v exonu 10 genu MPL nebyla nalezena

Pozitivní – mutace v exonu 10 genu MPL byla nalezena; popis nalezené mutace

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro toto molekulárně genetické vyšetření je potřeba odebrat minimálně 4 ml periferní krve.
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C a odeslat do laboratoře týž den, kdy byl proveden odběr.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení 9 somatických mutací v genu BRAF (kodony 600 a 601)

Popis:

Gen BRAF je lokalizován na chromozomu 7 v oblasti 7q34 a skládá se z 18 exonů. Je to humánní homolog ptačího c-Rml protoonkogenu.

Gen kóduje protein BRAF (B-raf), který patří, spolu s dalšími proteiny ARAF (A-raf) a CRAF (C-raf), k rodině raf/mil serin/threoninových kináz Raf (Rapidly Accelerated Fibrosarcoma). Protein hraje důležitou roli v regulaci MAPK/ERK signální kaskády, jenž ovlivňuje buněčné dělení, diferenciaci a segregaci buněk.

Mutace genu BRAF jsou spojeny s celou řadou nádorů.

Především substituce c.1799T>A (V600E) v exonu 15, kódující kinázovou doménu BRAF, je důležitou aktivační mutací v mnoha nádorech. Tato somatická mutace zvyšuje aktivitu BRAF a způsobuje jeho nezávislost na stimulaci RAS.

V odborné literatuře se uvádí, že je přítomná u cca 7 % maligních nádorů, zejména u maligního melanomu (40 až 60 %), papilárního karcinomu štítné žlázy (29 až 69 %), kolorektálního karcinomu (5 až 10 %), karcinomu GIST (až 13 %), u karcinomů žlučníku a žlučových cest (asi 20 %), v nádorech ze zárodečných buněk, ale i v benigních melanocytárních névách.

Přítomnost mutace v kodonu 600 u kolorektálního karcinomu způsobuje horší prognózu pro pacienta, nemá však velký vliv na účinnost anti-EGFR terapie (preparáty: Cetuximab, Panitumumab).

U maligního melanomu má vyšetření *BRAF* mutací (kodon V600) prediktivní charakter v souvislosti s preparáty Vemurafenib (Zelboraf) a Dabrafenib (Tafinlar).

Nejčastěji se vyskytuje (až v 60 % případů) mutace V600E a právě Vemurafenib (inhibitor B-raf) je účinný pouze u pacientů s mutacemi v kodonech 600/601.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. – negativní = *wild type* = *wt*

Pozit. – pozitivní = *mut*

V případě positivity je nutné popsat charakter mutace (aktivační / rezistentní).

Limitace:

V případě analýzy somatických mutací nebudou mutace zachyceny, pokud alterovaná buněčná linie nebude zastoupena alespoň v 1 %.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Odběr:

- tkáň odebraná při biopsii či operaci
- nativní tkáň: po odběru zamrazit a uchovávat při teplotě méně než -20°C
- parafínové bločky: je nutné označit oblast nádorové tkáně
- buněčné nátěry: je nutné označit oblast nádorových buněk, nezalévat do epoxidu!!!
- zmrazený biologický materiál transportovat do laboratoře na ledu, ostatní při pokojové teplotě
- ke vzorku je nutné přiložit histologickou zprávu se specifikací oblasti odběru a potvrzením, že vzorek obsahuje nádorovou tkáň

Biologický materiál: zmrazená nativní tkáň, fixovaná tkáň v parafínovém bločku, buněčné nátěry/řezy (velikost vzorku z nádoru alespoň 3 x 3 x3 mm, nebo minimálně 5 řezů)

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení 30 somatických mutací v genu EGFR (exony 18, 19, 20 a 21)

Popis:

EGFR (Epidermal Growth Factor Receptor) je gen pro transmembránový receptor epidermálního růstového faktoru, jehož hlavní funkcí je stimulace buněčné proliferace, diferenciaci, přežívání, angiogeneze a migrace. EGFR je tedy důležitým proteinem pro udržování normální buněčné funkce. Patří do rodiny receptorů tyrozinkináz (TK), která má čtyři členy EGFR/ERBB1, HER2/ERBB2/NEU, HER3/ERBB3 a HER4/ERBB4. Gen *EGFR* je lokalizován na sedmém chromozomu v oblasti 7p11.2 a skládá se ze 28 exonů.

Pokud je tento gen aktivován navázáním ligandu na extracelulární část proteinu, dojde ke spuštění intracelulární signální kaskády. Důsledkem je ovlivnění exprese genů vedoucí k buněčné proliferaci.

Při deregulaci EGFR signální dráhy dochází k vývoji maligního procesu v důsledku aktivace buněčného cyklu, inhibice apoptózy, indukce angiogeneze a aktivace metastázování nádorových buněk.

Výskyt mutací v tomto genu je spojován s nemalobuněčným karcinomem plic (NSCLC).

Přítomnost mutací v EGFR genu je pozitivním prediktivním faktorem při cílené biologické léčbě tyrozin kinázovými inhibitory (Gefitinib, Erlotinib) a základní podmínkou pro nasazení léčby Gefitinibem v první linii.

Mutace, které se vyskytují v nádorových buňkách, jsou lokalizovány v exonech 18-21 genu EGFR, což je oblast kódující tyrozin kinázovou doménu. Téměř 90 % těchto mutací představují delece v exonu 19 a substituce L858R v exonu 21.

Cílená léčba u nemalobuněčného karcinomu plic (NSCLC) prostřednictvím EGFR tyrozinkinázových inhibitorů (EGFR-TKI) spočívá v inhibici fosforylace tyrozinkinázové domény. Literární prameny uvádějí, že u 10-15 % pacientů s NSCLC se nachází somatické mutace. Cílená molekulárně genetická analýza nádorů má tedy prediktivní charakter a je nedílnou součástí léčebného postupu u pacienta.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. – negativní = *wild type* = *wt*

Pozit. – pozitivní = *mut*

V případě positivity je nutné popsat charakter mutace (aktivační / rezistentní).

Limitace:

V případě analýzy somatických mutací nebudou mutace zachyceny, pokud alterovaná buněčná linie nebude zastoupena alespoň v 1 %.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Odběr:

- tkáň odebraná při biopsii či operaci
- nativní tkáň: po odběru zamrazit a uchovávat při teplotě méně než -20°C
- parafínové bločky: je nutné označit oblast nádorové tkáně
- buněčné nátěry: je nutné označit oblast nádorových buněk, nezalévat do epoxidu!!!
- zmrazený biologický materiál transportovat do laboratoře na ledu, ostatní při pokojové teplotě
- ke vzorku je nutné přiložit histologickou zprávu se specifikací oblasti odběru a potvrzením, že vzorek obsahuje nádorovou tkáň

Biologický materiál: zmrazená nativní tkáň, fixovaná tkáň v parafínovém bločku, buněčné nátěry/řezy (velikost nádoru alespoň 3 x 3 x3 mm, nebo minimálně 5 řezů)

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení 29 somatických mutací v genu KRAS (exony 2, 3 a 4)

Popis:

Gen KRAS je lokalizován na chromozomu 12 v oblasti 12p12.1, obdobně jako NRAS, a obsahuje 6 exonů (4 kódující a 2 nekódující). Tento gen patří do rodiny RAS genů (retrovirus-associated DNA sequences) původně izolovaných z Harvey (*H-ras*), Kirsten (*KRAS*, *K-ras*, *Ki-ras*, *rasK*) myších sarkoma virů. Sekvence všech RAS genů jsou vysoce konzervativní a mají podobnou exon-intronovou strukturu. Produktem genu je Ras (p21 protein). Jedná se o malý protein s vnitřní GTPázovou aktivitou, který je lokalizovaný na vnitřní straně plazmatické membrány. Jeho funkcí je přenos signálů, jenž prostřednictvím transdukčních drah stimulují buněčný růst nebo inhibují apoptózu. Tento protein se vyskytuje ve dvou formách: inaktivní (vázaný s GDP) a aktivní (vázaný s GTP). Pro fyziologické podmínky je charakteristický Ras v inaktivním stavu. Aktivace Ras proteinu nastává působením extracelulárních signálů (např. růstových faktorů, cytokinů nebo signálů pro adhezi) prostřednictvím specifických povrchových receptorů. Po navázání signální molekuly na receptor dojde k jeho autofosforylaci, dimerizaci a následné vazbě dalších proteinů. To vede k přechodu Ras do aktivního stavu. Ten pak zahajuje některou z transdukčních drah Ras/Raf, Ras/PI3-K, Ras/Ral nebo Ras/PLC.

Bylo prokázáno, že mutace v *KRAS* onkogenu se objevují během kancerogeneze a vyskytují se s různou frekvencí u různých tumorů: u pankreatických nádorů v 80-90 %, u 25-60 % kolonorektálních nádorů, 25-60 % nádorů plic, až 25 % nádorů prostaty a kožních nádorů, až 60 % nádorů štítné žlázy, 10-25 % jaterních nádorů, až 50 % nádorů vaječníku, 10-40 % nádorů endometria, až 50 % nádorů ledvin, 10 % nádorů hlavy, krku a prsou, až 15 % nádorů mozku, u 10-45 % seminomických nádorů a u 5% nádorů močového měchýře.

Ve většině případů jde o jednonukleotidové mutace v kodonech 12 a 13 (exon 2), v kodonech 59 a 61 (exon 3) a kodonech 117 a 146 (exon 4).

V současné době je zřejmé, že konkrétní typ a pozice mutace může mít vliv na prognózu, průběh onemocnění nebo odpověď na léčbu. Vyšetření KRAS negativity je základní podmínkou pro nasazení schémat obsahující Cetuximab nebo Panitumumab.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. – negativní = *wild type* = *wt*

Pozit. – pozitivní = *mut*

Limitace:

V případě analýzy somatických mutací nebudou mutace zachyceny, pokud alterovaná buněčná linie nebude zastoupena alespoň v 1 %.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Odběr:

- tkáň odebraná při biopsii či operaci
- nativní tkáň: po odběru zamrazit a uchovávat při teplotě méně než -20°C
- parafínové bločky: je nutné označit oblast nádorové tkáně
- buněčné nátěry: je nutné označit oblast nádorových buněk, nezalévat do epoxidu!!!
- zmrazený biologický materiál transportovat do laboratoře na ledu, ostatní při pokojové teplotě
- ke vzorku je nutné přiložit histologickou zprávu se specifikací oblasti odběru a potvrzením, že vzorek obsahuje nádorovou tkáň

Biologický materiál: zmrazená nativní tkáň, fixovaná tkáň v parafínovém bločku, buněčné nátěry/řezy (velikost nádoru alespoň 3 x 3 x 3 mm, nebo minimálně 5 řezů)

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení 22 somatických mutací v genu NRAS (exony 2, 3 a 4)

Popis:

Gen NRAS - Neuroblastoma RAS viral (v-ras) oncogene homolog (NRAS) leží na chromozomu 1 v oblasti 1p13.2. Je součástí rodiny RAS genů, které kódují proteiny zapojené do přenosu signálů v buňkách, podílí se na regulaci buněčného růstu. Produktem tohoto genu je Ras (p21 protein). Jeho funkcí je přenos signálů, které prostřednictvím transdukčních drah stimulují buněčný růst nebo inhibují apoptózu. Tento protein se vyskytuje ve dvou formách: inaktivní (vázaný s GDP) a aktivní (vázaný s GTP). Pro fyziologické podmínky je charakteristický Ras v inaktivním stavu. Aktivace Ras proteinu nastává působením extracelulárních signálů (např. růstových faktorů, cytokinů nebo signálů pro adhezi) prostřednictvím specifických povrchových receptorů. Po navázání signální molekuly na receptor dojde k jeho autofosforylaci, dimerizaci a následné vazbě dalších proteinů. To vede k přechodu Ras do aktivního stavu. Ten pak zahajuje některou z transdukčních drah Ras/Raf, Ras/PI3K, Ras/Ral nebo Ras/PLC.

Mutace v NRAS genu, detekované v nádorových buňkách, způsobují nepřetržitou aktivaci Ras proteinu a vedou k jeho interakci s různými efektory. Tím je umožněn nekontrolovaný růst a nádorová transformace. Většina mutací v tomto genu jsou jednonukleotidové záměny v kodonech 12 a 13 (exon 2), kodonech 59, 60 a 61 (exon 3) a kodonu 146 (exon 4). Bodové mutace genu NRAS byly nalezeny u různých druhů nádorů, např. u melanomu (13-25 %), kolorektálního karcinomu (1-6 %), karcinomu plic (1 %), hepatocelulárního karcinomu (10 %), karcinomu štítné žlázy (7 %) atd.

Bylo prokázáno, že konkrétní typ a pozice mutace v kodonech 12 a 13 může mít vliv na prognózu, průběh onemocnění nebo odpověď na léčbu. Vyšetření KRAS negativity je základní podmínkou pro nasazení schémat obsahující Cetuximab nebo Panitumumab.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. – negativní = *wild type* = *wt*

Pozit. – pozitivní = *mut*

Limitace:

V případě analýzy somatických mutací nebudou mutace zachyceny, pokud alterovaná buněčná linie nebude zastoupena alespoň v 1 %.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Odběr:

- tkáň odebraná při biopsii či operaci
- nativní tkáň: po odběru zamrazit a uchovávat při teplotě méně než -20°C
- parafinové bločky: je nutné označit oblast nádorové tkáně
- buněčné nátěry: je nutné označit oblast nádorových buněk, nezalévat do epoxidu!!!
- zmrazený biologický materiál transportovat do laboratoře na ledu, ostatní při pokojové teplotě
- ke vzorku je nutné přiložit histologickou zprávu se specifikací oblasti odběru a potvrzením, že vzorek obsahuje nádorovou tkáň

Biologický materiál: zmrazená nativní tkáň, fixovaná tkáň v parafinovém bločku, buněčné nátěry/řezy (velikost nádoru alespoň 3 x 3 x3 mm, nebo minimálně 5 řezů)

Provádí se: 1x za 14 dnů

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Toxicita Irinotecan (gen UGT1A1)

Popis:

Lidé s TA₇ variantou UGT1A1 genu (označovaná také jako UGT1A1*28) tvoří méně enzymu UDP-glucuronosyltransferasa a často trpí také tzv. Gilbertovým syndromem (chronická nekonjugovaná hyperbilirubinémie). Tento enzym je však důležitou součástí metabolismu irinotecanu, který se používá především v chemoterapii u kolorektálního karcinomu a malobuněčného karcinomu plic. Kvůli jeho nedostatku enzymu se irinotecan hromadí v těle takového pacienta, působí toxicky a způsobuje závažné neutropenie a nevolnosti. U těchto pacientů je nutné zvážit podávání irinotecanu, příp. snížené dávky.

Jelikož je irinotecan velmi rozšířené chemoterapeutikum, FDA od roku 2004 doporučuje testovat všechny pacienty na homozygotnost varianty UGT1A1*28 před podáním této léčby. V ČR je přitom dle dostupných pramenů až 15 % populace tvoří homozygoti UGT1A1*28 (genotyp 7TA/7TA).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = wt / wt; 6TA/6TA

Heteroz. – heterozygot = wt / mut; 6TA/7TA

Homozyg. - mutovaný homozygot = mut / mut; 7TA/7TA

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 7 dnů

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: BRCA1 a BRCA2 – sekvenační stanovení mutací v kódujících oblastech obou genů a vyhodnocení velkých genových přestaveb metodou MLPA

Popis:

BRCA1 (lokalizována na chromozomu 17) a BRCA2 (na chromozomu 13) jsou dva tumor supresorové geny kódující proteiny, které se přímo účastní oprav poškozené DNA a tím kontrolují růst a dělení buněk. Mutace v těchto genech, resp. v jejich exonech, jsou korelovány se zvýšeným rizikem vzniku hereditárních karcinomů prsů a vaječníků. V obou genech byla popsána celá řada mutací jak patogenních, tak nepatogenních (změny bez vlivu na funkci genu). Tyto mutace se přitom nachází v rámci celé délky obou genů, nestačí se tudíž zaměřit jen na konkrétní mutace v několika pozicích. Správný diagnostický postup však zahrnuje sekvenování všech 23 exonů (BRCA1), resp. 27 exonů (BRCA2). V obou genech se také vyskytují delece velkého rozsahu, které jsou jednoznačně patologické. Proto je sekvenační vyšetření doplněno také o vyšetření velkých přestaveb obou genů.

Při tvorbě knihovny je používáno amplifikační obohacení. Pokud by se zjistila jakákoliv odchylka, např. nedostatečné množství osekvenovaných readů, jejich horší kvalita, nedostatečné pokrytí jednotlivých úseků, apod., sekvenační běh se opakuje.

V případě nalezení patologické či suspektně patologické varianty analýzou NGS dat, potvrzuje se její přítomnost Sangerovým sekvenováním.

V rámci hodnocení NGS dat jsou filtry nastaveny tak, aby byly analyzovány pouze výše uvedené geny vyžádané lékařem. Nedochozí tedy k sekundárním/nevyžádaným nálezům.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt / wt*; bez delece a duplikace

Heteroz. – heterozygot = *wt / mut*; nalezena heterozygotní delece/duplikace

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut / mut*; nalezena homozygotní delece/duplikace

Popis nalezených variant a zařazení dle účinku do kategorií: patologická, suspektně patologická, nejasného významu, suspektně benigní, benigní.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí 2 ml krve v malé zkumavce.
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Odebraný materiál (krev) je třeba skladovat při 4-8°C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů. Pokud se předpokládá delší uskladnění před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 3-4 měsíce

Doba odezvy: 4 měsíce

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: NGS panel hereditárních nádorových syndromů (NGS analýza genů: ATM, APC, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53)

Popis:

Hereditární nádorové syndromy představují skupinu nádorových onemocnění, u kterých lze pozorovat silný vliv dědičnosti na jejich rozvoj. Některé diagnózy nádorových onemocnění opravdu mají tendenci vyskytovat se v určitých rodinách opakovaně. Typicky se jedná například o nádory prsu či tlustého střeva.

Důležité je ovšem upozornit, že naprostá většina nádorů není dědičných, ale vznikají tzv. **sporadicky**, tedy bez rozhodující dědičné příčiny. Samotný proces onkogeneze je zdoluhavý a mnohostupňový; genetická predispozice může tento proces podstatně urychlit; jako jiné predispozice se ale rovněž uplatnit nemusí. V případě hereditárních nádorových syndromů je ovšem genetická predispozice často natolik silná, že vede k rozvoji příslušného onemocnění ve velké většině případů.

Pro hereditární nádorové syndromy jsou charakteristické následující projevy:

- Opakovaný výskyt příslušného nádorového onemocnění v rodině.
- Nízký věk při diagnóze nádorového onemocnění (často 35 let i méně!).
- Vícenásobný či opakovaný výskyt nádorového onemocnění u postižené osoby.

Z hlediska genetické patogeneze jsou hereditární nádorové syndromy spojeny s:

- Mutacemi tumor-supresorových genů
- Mutacemi mutátorových genů
- Některými geneticky podmíněnými chorobami a komplexními syndromy

Typicky jde zejména o mutace tumor-supresorových genů. Tyto mutace mají recesivní charakter, tedy ke kompletnímu vyřazení tumor-supresorového genu je zapotřebí vyřazení (mutace) obou alel tohoto genu (tzv. Knudsonova teorie dvou zásahů). Z hlediska klinické genetiky se tyto hereditární nádorové syndromy ovšem dědí **autozomálně dominantně** (byť s neúplnou penetrancí). Důvodem je skutečnost, že vrozená (zárodečná) mutace příslušného tumor-supresorového genu je výrazným rizikem pro rozvoj příslušného onemocnění, které se tak rozvíjí u naprosté většiny osob s příslušnou zárodečnou mutací.

Nejčastější hereditární nádorové syndromy, které nabízíme k analýze NGS v rámci SOP-G2:

Syndrom Li-Fraumeni (OMIM: 151623), Mutace **TP53** (17p13.1) tumor-supresorového genu a genu CHEK2 (22q12.1)

Hereditární karcinom prsu a ovarií (OMIM: 114480), nejčastěji mutace genů **BRCA1** (17q21), **BRCA2** (13q12.3), **BARD1** (2q35), **BRIP1** (17q23.2), **PALB2** (16p12.2), **RAD50** (5q31.1), **RAD51C** (17q22) a **RAD51D** (17q12)

Facionho anemie (OMIM: 609054), mutace v genech **BRIP1** (17q23.2), **PALB2** (16p12.2) a **RAD51C** (17q22)

Familiární adenomatózní polypóza (OMIM: 175100), mutace v genech **APC** (5q21-q22) a **MUTYH** (1p34.1)

Hereditární nepolypózní kolorektální karcinom, (Lynchův syndrom)

- **HNPCC typ 1** (OMIM: 120435; gen **MSH2**; 2p22-p21)

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- **HNPCC typ 2** (OMIM: [609310](#); gen **MLH1**; 3p21.3)
- **HNPCC typ 3** (OMIM: [609310](#); gen **EPCAM**; 2p21)
- **HNPCC typ 4** (OMIM: [600259](#); gen **PMS2**; 7p22)
- **HNPCC typ 5** (OMIM: [600678](#); gen **MSH6**; 2p16)

Cowdenův syndrom (OMIM: [58350](#)), mutace genu **PTEN** (10q23.31) nebo **BMPR1A** (10q22.3)

Peutz–Jeghersův syndrom (OMIM: [175200](#)), mutace genu **STK 11** (19p13.3)

Familiární karcinom žaludku (OMIM: [192090](#)), mutace genu **CDH1** (16q22)

Ataxia teleangiectasia (OMIM: [208900](#)), mutace v genu **ATM** (11q22.3)

Nijmegen breakage syndrom (OMIM: [251260](#)), mutace v genech **NBN** (8q21.3), **RAD50** (5q31.1)

Při tvorbě knihovny je používáno hybridizační obohacení, které je odolné k alelickým dropoutům. Pokud by se i přesto zjistila jakákoliv odchylka, např. nedostatečné množství osekvenovaných readů, jejich horší kvalita, nedostatečné pokrytí jednotlivých úseků, apod., sekvenační běh se opakuje.

V případě nalezení patologické či suspektně patologické varianty analýzou NGS dat, potvrzuje se její přítomnost Sangerovým sekvenováním.

V rámci hodnocení NGS dat jsou filtry nastaveny tak, aby byly analyzovány pouze výše uvedené geny vyžádané lékařem. Nedochozí tedy k sekundárním/nevyžádaným nálezům.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt* / *wt*;

Heteroz. – heterozygot = *wt* / *mut*;

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut* / *mut*;

Popis nalezených variant a zařazení dle účinku do kategorií: patologická, suspektně patologická, nejasného významu, suspektně benigní, benigní.

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí 2 ml krve v malé zkumavce.
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný materiál (krev) je třeba skladovat při 4-8°C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Pokud se předpokládá delší uskladnění před odesláním do laboratoře, je vhodné odebrat biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za 3-4 měsíce

Doba odezvy: 4 měsíce

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Rezistence k viru HIV - delece 32 bp v genu CCR5 - rs 333

Popis:

Chemokinové receptory hrají centrální roli v progresi infekčního onemocnění, jsou zahrnuty v aktivaci průchodu viru do buněk a usnadňují i jeho celkový vstup do buňky. Chemokinový receptor CCR5 hraje důležitou roli v imunitním systému, je ve velké míře exprimován na makrofázích a CD4 T-lymfocytech. Gen pro CCR5 (NM_000579) leží na 3p21.3. Existuje 5 CCR5 haplotypů, kdy CCR5 - Δ 32 alela je označována jako G*2 (rs333). Jedná se sekvenční variantu, kdy je v exonu 2 deletováno 32 bp. Homozygoti pro tuto sekvenční variantu jsou rezistentní k infekci virem HIV, u heterozygotů, kteří jsou HIV pozitivní je propuknutí AIDS zpožděno o 2-3 roky. Homozygotů je v kavkazské populaci zastoupeno asi 1 % , heterozygotů je více jak 20 %. Funkčním základem rezistence k virové infekci je setrvání mutovaného proteinu v cytoplazmě a znemožnění jeho migrace k buněčnému povrchu. Během M-trofické fáze infekce virem HIV se totiž jeho transmembránový povrchový glykoprotein gp120 váže k CCR5 na povrchu makrofágových buněk.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = +/+;

Heteroz. – heterozygot = +/-;

Homozyg. - mutovaný homozygot = -/-;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným.
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 10 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Androgenní alopecie - vyšetření 5 predispozičních variant v lokusech genů AR, EDA2R, a oblasti 20p11

Androgenní alopecie (AGA) je nejběžnější typ plešatosti charakterizovaný typickým progresivním vzorcem vlasové ztráty. Podíl postižených mužů se zvyšuje s věkem, existují odlišnosti v závislosti na etnické příslušnosti a ačkoliv je to biologicky benigní onemocnění může mít AGA vliv na psychický a sociální stav postiženého jedince a významně ovlivňovat jeho kvalitu života. Etiologie AGA byla poprvé popsána Hamiltonem na základě genetické predispozice a hormonální nedostatečnosti.

AGA je polygenně dědičné X-vázané onemocnění. Bylo popsáno několik genetických faktorů jako je androgenní receptor (AR), ektodysplazinový receptor A2 (EDA2R) a oblast 20p11, které jsou s ním asociovány. Androgeny jsou nejdůležitějšími regulátory vlasového růstu, stimulují i brání růstu vlasu a to v závislosti na části lidského těla. Paradoxně mohou zvětšovat vlasový folikul v androgen-dependentních oblastech, zatímco v oblasti skalpu mohou u suspektních jedinců růst vlasu zbrzdňovat a vlas miniaturizovat, což vede v závěru k jeho ztrátě.

Léčba je v současné době možná farmakologická (minoxidil, finasterid - spojeno ale s řadou vedlejších účinků), chirurgická a kosmetická.

Polymorfismy asociované se ztrátou vlasů jsou:

rs1385699 (EDA2R, NM_021783.5, c.170G>A),

rs6152 (AR, NM_001348061.1, c.639G>A),

rs6625163 (chromozom X),

rs1160312 a rs2180439 (chromozom 20).

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Negat. - negativní = nemutovaný homozygot = *wild type* = *wt / wt*;

Heteroz. – heterozygot = *wt / mut*;

Homozyg. - mutovaný homozygot = *mut / mut*;

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

7 dnů.

- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x týdně

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Alfa-talasémie - stanovení 21 sekvenčních variant v genech HBA1 a HBA2

Popis:

Alfa-talasémie je forma talasémie, která zahrnuje geny HBA1 a HBA2. Talasémie je skupina dědičných onemocnění, které mají za následek narušenou produkci hemoglobinu. Normální hemoglobin se skládá ze dvou alfa řetězců a dvou beta řetězců. U alfa-talasémie dochází ke kvantitativnímu snížení množství alfa řetězců, což má za následek tvorbu menšího množství normálních molekul hemoglobinu a k tvorbě nestabilních molekul beta globinu, které způsobují zvýšenou destrukci červených krvinek. Stupeň poškození a vážnost onemocnění přitom závisí na počtu postižených alel HBA genů.

Symptomy onemocnění:

-běžné:

- Anémie: U lidí s alfa-talasémií dochází ke snížení produkce červených krvinek a ke zvýšení destrukce červených krvinek, což vede k dalším příznakům, jako je únava a závratě.
- Zvětšená slezina
- Žlučové kameny
- Zpožděný růst

-vzácné:

- Žloutenka
- Výrazné čelo: K tomu dochází v důsledku zvětšení objemu kostní dřeně v čelní kosti lebeční, která tvoří větší počet červených krvinek ke kompenzaci anémie. [8]
- Extramedulární hematopoéza (tvorba krve mimo kostní dřeň)
- Hypertenze (v těhotenství)

Snížená produkce alfa-globinových řetězců vede k nadbytku β řetězců u dospělých a přebytku γ řetězců u novorozenců. Přebytek β řetězců tvoří nestabilní tetramery nazývané hemoglobin H nebo Hb H, který tvoří čtyři beta řetězce. Přebytek γ řetězců tvoří tetramery, které mají příliš velkou afinitu ke kyslíku a ten tak není v perifériích uvolňován do tkání. Homozygotní α^0 talasémie, kde se vyskytuje jen hemoglobin tvořený γ_4 řetězci (označováno jako Hb Barts), často končí smrtí brzy po narození.

V diagnostice alfa-talasémie se uplatňuje především genetické vyšetření. Toto onemocnění totiž může být zaměněno za anémii způsobenou nedostatkem železa, protože oba stavy mají za následek mikrocytární anémii. Genetické vyšetření také odhalí případné nositele postižených alel α -globinových genů, kteří na sobě nepozorují příznaky nebo jsou jejich příznaky mírné (delece nebo mutace pouze v jednom nebo dvou alfa-globinových genech). Tato diagnostika má přitom význam především do budoucí generace s ohledem na možnost narození dítěte postiženého touto nemocí závažněji.

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Typy α -talasémie:

Pro α -globin existují dva geny (HBA1 a HBA2), každý člověk tak má ve svém genomu čtyři kopie (alely) genu pro α -globin. Dvě alely jsou mateřského a dvě otcovského původu. Závažnost α -talasémie koreluje s počtem postižených alel α -globinu: čím víc postižených alel, tím závažnější budou projevy nemoci.

Počet postižených alel	Popis	Genotyp
1	Tzv. tichá alfa-talasémie má na syntézu hemoglobinu minimální dopad. Tři funkční alely α -globinu jsou dostatečné pro normální produkci hemoglobinu. Jediným projevem je mikrocytóza (malé erythrocyty). Takto může být vadný gen nepozorovaně předán do další generace. Často jsou lidé s tichým nosičstvím odhaleni až poté, co se jim narodí dítě s talasémií. Jedinou možností diagnostiky je v tomto případě genetické vyšetření DNA.	- α/α
2	Alfa-talasémie minor – 2 postižené alely způsobují lehkou chronickou mikrocytární (malý MCV - střední objem erythrocytu), hypochromní (snížené množství krevního barviva v červené krvi) anémii. Anémie je většinou bezpříznaková. Nemoc v této formě může být zaměněna za anémii způsobenou nedostatkem železa, avšak nereaguje na substituční terapii železem.	- $-\alpha/\alpha$ nebo - $\alpha/-\alpha$
3	Tento stav se nazývá onemocnění hemoglobinu H . V tomto případě je již produkce α -globinových řetězců natolik redukována, že dochází k výraznému přebytku β řetězců. β řetězce se shlukují do tetramerů, tzv. hemoglobinu H, který je viditelný uvnitř červených krvinek při vyšetření nátěru periferní krve. Choroba Hb H se projevuje středně těžkou až těžkou anémií ale může způsobit vážné zdravotní problémy jako je splenomegalie (zvětšení sleziny) a deformity kostí. Klinický obraz je extrémně různorodý. Někteří pacienti nemají žádné příznaky, jiní mají těžkou anémii, zvětšení jater, sleziny a žloutenku a potřebují pravidelnou lékařskou péči.	- $-\alpha$

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

4	Alfa-talasémie major (také nazývána choroba hemoglobinu Barts nebo Hydrops fetalis). Jedná se o nejzávažnější variantu alfa-talasémie. Nejsou produkovány žádné alfa řetězce, a proto nemůže vzniknout HbA ani fetální HbF. Plod se stává anemickým již v časně fázi těhotenství, dochází k rozvoji zvětšení srdce a jater a celkovému hydropsu. Diagnóza je často stanovena pozdě, až v posledních měsících těhotenství, na základě nálezu hydropsu plodu při ultrazvukovém vyšetření. Asi v 80% případů má matka zároveň toxémii a může se u ní vyvinout i těžké poporodní krvácení. Plody postižené alfa-talasémií major jsou obvykle potraceny nebo umírají krátce po porodu. Ve velmi raritních případech tyto děti přežily po podání nitroděložních transfúzí a po narození jsou léčeny pomocí transplantace kostní dřeně a pokračující chronické transfuze.	- - -
---	---	-------

" α " označuje funkční alfa řetězec; "-" patologický.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Viz tabulka výše

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x 2 týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Beta-talasémie - stanovení 22 sekvenčních variant v genu HBB

Popis:

Beta-talasémie jsou skupinou dědičných poruch krvetvorby, které jsou způsobené sníženou nebo chybějící syntézou β řetězců hemoglobinu. To vede k různým klinickým projevům nemoci od těžké anémie po klinicky asymptomatické jedince. Beta-talasémie je výsledkem mutace v genu HBB pro β -globinový řetězec, přičemž bylo popsáno více než 250 mutací tohoto genu, ale pouze 20 z nich se vyskytuje častěji. Druh mutace určuje stupeň poklesu produkce beta řetězců (pak mluvíme o β^+ talasémii) nebo úplné chybění tvorby beta řetězců (β^0 talasémie) a tím i závažnost anémie.

Lze rozlišit dvě hlavní skupiny mutací:

- Nedeletované formy: Tyto defekty obecně zahrnují substituci jedné báze nebo malé inserce v blízkosti genu a v regulačních oblastech před genem pro β -globin. K těmto mutacím dochází nejčastěji. Méně často k nemoci přispívají abnormální sestřihové varianty.
- Deleční formy: Delece různých velikostí zahrnující gen pro β -globin mají za následek různé klinické příznaky onemocnění, jako je β^0 nebo dědičné přetrvávání fetálních hemoglobinových syndromů.

Byly popsány tři hlavní formy: beta-talasémie major, beta-talasémie intermedia a beta-talasémie minor.

Název	Popis	Genotyp
Beta-talasémie minor	Jedna kopie (alela) genu HBB je mutovaná. Jedná se o nejčastější formu, která vede jen k mírnému poklesu tvorby beta řetězců. Může být zcela bezpříznaková (talasémie minima), kdy je přítomna pouze mikrocytóza. Případně se může projevit lehká anémie, která nereaguje na substituční terapii železem. Genetické vyšetření je důležité, protože se mutovaný gen může nepozorovaně přenést do další generace.	β^+/β nebo β^0/β
Beta-talasémie intermedia	Postižená osoba má obě alely genu HBB abnormální, ale stále produkuje určité množství beta řetězců. Tíže anémie a zdravotních obtíží závisí na druhu mutace. Na rozdíl od talasémie major se příznaky objevují později a jsou mírnější. Rozdíl mezi talasémií intermedia je dán stupněm anémie, počtem a frekvencí podávaných transfúzí krve. Pacienti s talasémií intermedia potřebují krevní transfuze	β^+/β^+ nebo β^0/β^+

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

	spíše příležitostně.	
Beta-talasémie major	Také známa jako Cooleyova anémie. Jedná se o nejtěžší formu beta-talasémie. Tito pacienti mají obě alely genu HBB abnormální, což má za následek buď těžký pokles nebo úplné zastavení produkce β -globinových řetězců. Výsledkem je výrazné omezení až úplné znemožnění tvorby HbA. Onemocnění se obvykle projevuje u dětí již po 3. měsíci věku, kdy je fyziologicky nahrazována tvorba plodového HbF za HbA. Dochází k rozvoji až život ohrožující anémie, omezení růstu a k rozvoji abnormalit skeletu. Anémie vyžaduje doživotní pravidelné podávání krevních transfuzí a trvalou lékařskou péči. Časté krevní transfuze vedou k rozvoji přetížení organismu nadbytkem železa. Nadbytečné železo se pak ukládá do jater, srdce a jiných orgánů a může způsobit selhání jejich funkce a předčasnou smrt. Pacienti s opakovanými krevními transfuzemi proto mohou potřebovat chelatační léčbu, která omezí nadbytek železa.	β^0/β^0

Symptomy onemocnění:

- bolest břicha způsobená hypersplenismem
- infarkt sleziny
- bolest způsobená žlučovými kameny

Vedlejší příznaky onemocnění svědčící o závažnosti onemocnění: bledost, špatný růst, neadekvátní příjem potravy, splenomegalie, žloutenka, maxilární hyperplázie, malokluze zubů, cholelitiáza, systolická ejekční šelest v přítomnosti těžké anémie a patologické fraktury.

V diagnostice beta-talasémie se uplatňuje i genetické vyšetření. Genetické vyšetření také odhalí případné nositele postižených alel β -globinového genu, kteří na sobě nepozorují příznaky nebo jsou jejich příznaky mírné. Tato diagnostika má přitom význam především do budoucí generace s ohledem na možnost narození dítěte postiženého touto nemocí závažněji.

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

Viz tabulka výše

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K_3EDTA nebo citrátem sodným

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskulab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x 2 týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

Tento dokument je součástí řízené dokumentace. Aktuální verze je umístěna na www.aeskuLab.cz. Po jeho stažení má tento dokument informativní charakter.

Název vyšetření: Stanovení DNA profilu – identifikace osob, určování otcovství a příbuzenských vztahů pomocí STR analýzy

Označení na výsledkové zprávě: DNA profil (amelogenin X, amelogenin Y, D1S1656, D2S441, D2S1338, D3S1358, D8S1179, D10S1248, D12S391, D16S539, D18S51, D19S433, D21S11, D22S1045, FGA, SE33, TH01, vWA)

Popis:

STR – (tandemově se opakující krátké repetice) vysoce variabilní úseky DNA, které nejsou asociovány s žádnými vlohami nebo nemocemi. Nevypovídají tudíž nic o zdravotních predispozicích nebo vlastnostech daného jedince. Díky vysoké variabilitě se používají pro identifikaci původce DNA. Stejně tak jsou velmi dobře využitelné při stanovování příbuzenských vazeb. Aby bylo dosaženo dostatečné vypovídací hodnoty testu, je nutno vyšetřit více STR polymorfismů. Jednotlivé vyšetřované STR polymorfismy musí být na sobě nezávislé. Zpravidla se vyšetřuje 15 STR polymorfismů a oblast pro amelogenin, která se využívá pro stanovení pohlaví. K vyšetření jsou využívány komerčně vyráběné identifikační kity.

Metoda: PCR, fragmentační analýza

Jednotky: -

Referenční hodnoty: Ladder – výrobcem dodávaný mix nejčastěji se vyskytujících a definovaných alel, ke kterému jsou vztaženy alely detekované ve zkoumaném vzorku

Odběr:

- v laboratoři se provádějí pouze odběry buněk ze sliznice úst (tzv. bukální stěry) a to na vatové tampónky neobsahující lidskou DNA nebo na FTA karty
- ostatní odběry forenzních vzorků provádí zpravidla zákazník
- suchý biologický materiál (zaschlé krevní skvrny, usušené bukální stěry, FTA karty apod.) je možno dlouhodobě skladovat při pokojové teplotě
- odebraný biologický materiál, který není usušený, je třeba skladovat v ledničce nebo mrazničce a pokud je to možné, bezprostředně po odběru z něj izolovat DNA.

Biologický materiál: forenzní vzorky, veškerý materiál potencionálně obsahující stopy DNA.

Provádí se: do lhůty dohodnuté se zadavatelem

Doba odezvy: dle požadavku zákazníka