

ŽÁDANKA MOLEKULÁRNĚ-BIOLOGICKÉ VYŠETŘENÍ A

Příjmení:	Jméno:	štítek OM
Číslo pojištěnce:	Pohlaví: <input type="radio"/> M <input checked="" type="radio"/> Ž	
Pojišťovna:	<input type="radio"/> Samoplátce	
Datum / čas odběru:	Diagnóza:	Razitko a podpis lékaře:
Adresa:		
E-mail:		
Telefon:	<input type="radio"/> Zpřístupnit výsledky pacientovi	

Žádanku vyplňujte čitelně, požadované metody označte vyplněním koleček černou nebo modrou barvou - správně: ●, chybně: ✘

Prosím pozor, vyberte jednu z následujících možností!

Vyplní lékař: Vyplněný a podepsaný informovaný souhlas je součástí žádanky. Informovaný souhlas je založen v lékařské dokumentaci pacienta.

Léčba: _____

Materiál

<input type="radio"/> 1 periferní krev (3-5 ml plné krve, EDTA)	<input type="radio"/> Jiný materiál po dohodě:
<input type="radio"/> 2 periferní krev k izolaci RNA (8 ml plné krve odebrané do EDTA), krev nemrazit, chladit a v den odběru odeslat do laboratoře	
<input type="radio"/> 3 kostní dřeň k izolaci RNA (odebraná do EDTA), nemrazit, chladit a v den odběru odeslat do laboratoře	
<input type="radio"/> označit typ vzorku: CVS 4, AMC 5 nebo potratová tkáň 6	

Hematologie¹

- Faktor V – Leiden(R506Q)
- Faktor II – Prothrombin(G20210A)
- MTHFR(C677T, A1298C)
- PAI-1(4G/5G)
- Faktor V – R2(H1299R)
- Faktor XIII -(V34L)
- GPIa(C807T)
- GPIIIa(L33P)
- ACE (Ins/Del)
- β-fibrinogen (-455G>A)
- ApoE (E2, E3, E4)
- ApoB(R3500Q)

Geneticky podmíněné choroby¹

- Kongenitální adrenální hyperplazie – CAH
- Hemochromatóza(C282Y, S65C, H63D)
- Gilbertův syndrom(UGT1A1)
- Celiakie(DQ2, DQ8)
- Laktózová intolerance (polymorfismus C/T – 1390, G/A – 22018)
- Hereditární amyloidóza (geny APOA1, APOA2, CST3, FGA, GSN, LYZ, TTR)
- Spinální muskulární atrofie - SMA(SMN1, SMN2)
- Cystická fibróza - CFTR - 36 mutací + Tn varianty
- FMR1 - FRAXA mentální retardace; předčasné ovariální selhání
- AZFa, AZFb, AZFc - Mikrodelece Y chromozomu
- Connexin 26(GJB2) - Dědičná hluchota DFNB1A:
 - Nejčastější mutace c.35delG - přenašečství
 - Sekvenace Ex1 + Ex2

Onkohematologie

- BCR/ABL(major, minor, micro)^{2,3}
- JAK2(V617F)^{1,3}
- JAK2(exon 12, kodony 537-544)^{1,3}
- MPL W515L, W515K^{1,3}
- CALR(exon 9)^{1,3}
- BRAF(V600)¹
- c-kit (exon 17, D816V)^{1,3}
- Waldenströmová makroglobulinemie (MYD88, CXCR4)^{1,3}
- Stanovení prognózy u CLL pacientů²
- CLL panel¹ – vyšetření genomových aberací metodou MLPA: +12; del(13q)/RB1; DLEU; del(11q)/ATM; del(17p)/p53

Farmakogenetika¹

- TPMT (thiopurin S-metyltransferáza)
- Warfarinová senzitivita - VKORC1(-1639 G>A)
- Warfarinová senzitivita - (CYP2C9, 430 C>T, 1075 A>C)
- Clopidogrel (CYP2C19)
- DPYD (IVS14+1 G>A) - metabolismus analogu 5-flourouracilu

Ostatní

- HLA-B27 konfirmace¹
- QF-PCR: chr. 13, 18, 21, X, Y^{1,4,5,6}
- QF-PCR: chr. 13, 15, 16, 18, 21, 22, X, Y(těhotenské ztráty)^{1,4,5,6}
- Histamin – potenciálně rizikové polymorfismy AOC1¹
- Predispozice k m. Crohn (3 polymorfismy)¹
- Predispozice k psoriatické artritidě – HLA-C*06¹

Izolace DNA	
Uložení DNA	
<input type="radio"/> skladování vzorku po dobu delší než 5 let	



151011024

Souhlas vyšetřované/ho (zákonného zástupce) s molekulárně-genetickým laboratorním vyšetřením.

Jméno vyšetřované/ho: Datum narození:

Účel molekulárně-genetického laboratorního vyšetření:
(ověření/potvrzení dg., zjištění predispozice, zjištění nemoci plodu)

Alternativy navrhovaného molekulárně-genetického vyšetření (jejich vhodnost, přínos a rizika): neexistuje.

Molekulárně-genetické vyšetření/z indikace:

Ze vzorku: periferní krev kostní dřeň jiné.....

Prohlášení vyšetřované osoby

Potvrzuji, že mi bylo poskytnuto genetické poradenství k výše uvedenému molekulárně-genetickému laboratornímu vyšetření. Vše mi bylo vysvětleno jasné a srozumitelně. Byla mi sdělena rizika spojená s neočekávanými nálezy, které nejsou účelem genetického laboratorního vyšetření, ale přesto je genetická analýza zjistí. Měl/a jsem možnost vše si řádně, v klidu a v dostatečně poskytnutém čase zvážit, měl/a jsem možnost se lékaře zeptat na vše, co jsem považoval/a za podstatné a probrat s ním vše, čemu jsem nerozuměl/a. Na všechny dotazy jsem dostal/a jasnou a srozumitelnou odpověď.

- Přeji /** **nepřeji** sít být informován/a o výsledku molekulárně-genetického laboratorního vyšetření.
 Přeji / **nepřeji** sít být seznámen/a s neočekávanými nálezy molekulárně-genetického laboratorního vyšetření.
 Přeji si, aby o výsledku vyšetření byly informovány následující osoby:

Jméno: Adresa:

Jméno: Adresa:

- Souhlasím /** **nesouhlasím** s využitím výsledků genetického laboratorního vyšetření a relevantních informací o mém zdravotním stavu, včetně fotodokumentace, k vědeckým a výukovým účelům za podmíny, že tyto údaje budou prezentovány a publikovány pouze v anonymní formě.

Souhlas se skladováním

- Před genetickým vyšetřením, které by se provádělo za jinými účely než uvedeno výše, budu řádně poučen/a a toto vyšetření bude vždy provedeno až s novým informovaným souhlasem. Vzorek bude skladován v laboratoři alespoň po dobu 5 let, nebo dle požadavku lékaře.
- Jestliže bude vzorek mého biologického materiálu dále skladován, **souhlasím /** **nesouhlasím** s jeho využitím ke kontrole kvality DNA diagnostiky (vzorek je použit jako kontrola pro vyšetření jiného pacienta).
 - **Souhlasím /** **nesouhlasím** s tím, že mohu být znova kontaktován/a, na adrese uvedené ve zdravotnické dokumentaci, za účelem souhlasu s využitím mého skladovaného biologického materiálu v konkrétním výzkumném projektu.

Nesouhlas se skladováním

- Můj vzorek bude po provedení genetického laboratorního vyšetření zlikvidován s tím rizikem, že nebude již možné v budoucnosti výsledek vyšetření v případě potřeby znova ověřit a že zlikvidování vzorku může vést ke zhoršení dostupnosti diagnostiky u rodinných příslušníků. Dále jsem si vědoma, že pro další genetické testování bude nutný nový odběr materiálu.

Na základě tohoto poučení prohlašuji, že souhlasím s odběrem příslušného vzorku a s provedením výše popsaného molekulárně-genetického laboratorního vyšetření.

Jsem si vědom/a, že svůj souhlas mohu kdykoliv odvolat.

Prohlašuji, že jsem všem údajům, poučením a souhlasům, které mi byly sděleny a vysvětleny, porozuměl/a.

V případě neoznačení možnosti (přeji/nepřeji, souhlasím/nesouhlasím) bude postupováno jako při zvolení kladné odpovědi.

V....., dne.....

.....
podpis vyšetřované osoby (zákonného zástupce)

Jméno zákonného zástupce:.....

Datum narození:.....

Vztah k vyšetřované osobě:.....

Jméno, razítka a podpis lékaře:.....