

MOLEKULÁRNĚ GENETICKÉ VYŠETŘENÍ		Krajská nemocnice Liberec, a.s. PATOS - OGMD	<i>Ponechte volně záznamy OGMD</i>
ID	♀ ♂	Oddělení genetiky a molekulární diagnostiky	
Příjmení		Husova 10, 460 63 LIBEREC	
Jméno, titul		tel. 485 313 008 email: genetica@nemlib.cz http://www.nemlib.cz	
(Adresa):		Prostor pro razítko (vč. IČP), jméno a podpis lékaře:	
Diagnózy:			
Oddělení:	Pojišťovna:		
Datum:			
Čas odběru:			

Poznámka
Informovaný souhlas k molekulárně genetickému vyšetření pacient podepsal a je uložen v jeho zdravotnické dokumentaci na výše uvedeném oddělení/ u výše uvedeného lékaře.
Nakládání se vzorkem po vyšetření: uchovat vzorek <input type="radio"/> NE
(dle informovaného souhlasu pacienta, <u>zaškrtněte pouze v případě, pokud pacient vyslovil nesouhlas</u>) využít pro vědecké účely <input type="radio"/> NE

Krev K-EDTA, 2ml (fialová zátka) Na všechna vyšetření stačí 1 odběr!			
Hematologie		Geneticky podmíněné choroby	
odb. 208, 101, 202, 603:		odb. 208, 202, 101:	
<input type="checkbox"/> Faktor V Leiden (G1691A)	1002	<input type="checkbox"/> Hemochromatóza (C282Y, H63D, S65C)	1008
<input type="checkbox"/> Faktor II protrombin (G20210A)	1003	<input type="checkbox"/> Hemochromatóza (rozšířená analýza)	1020
Ostatní		bez omezení při indikaci:	
odb. 208, 101, 301:		<input type="checkbox"/> Gilbertův syndrom (UGT1A1 TATA box)	1014
<input type="checkbox"/> Mutace v apoB-100 (kodon 3500)	1006	<input type="checkbox"/> DPYD*2A	1044
odb. 208, 305, 209:		pouze pro odbornost 109:	
<input type="checkbox"/> Genotypizace apolipoproteinu E	1007	<input type="checkbox"/> HLA-B27 (ankylózní spondylitida)	1022
Farmakogenetika		odb. 208, 105:	
odb. 208, 202, 101:		<input type="checkbox"/> Laktózová intolerance (MCM6)	1023
<input type="checkbox"/> CYP 2C9, VKORC1	1017	odb. 208, 105, 301:	
odb. 208, 105, 109, 301, 101, 202:		<input type="checkbox"/> Celiakie (HLA alely II.třidy)	1026
<input type="checkbox"/> TPMT (thiopurin S-methyltransferáza)	1018	<input type="checkbox"/> Crohnova choroba (NOD2/CARD15)	1034
nově uvedeny odbornosti, které mohou indikovat genetická vyšetření			
Krev K-EDTA, 6ml (fialová zátka) Neodebírejte v pátek ani v den před státním svátkem Nevystavujte teplu ani mrazu, transportujte neprodleně do laboratoře.			
Onkohematologie: všechna onkohematologická vyšetření lze indikovat bez omezení			
<input type="checkbox"/> JAK 2 (V617F)	1032	<input type="checkbox"/> CALR (kalretikulin; mutace v exonu 9)	1036
dovyšetřit exon 12 v případě negativního výsledku JAK2 V617F	1033	<input type="checkbox"/> MPL (W515L(K))	1036
<input type="checkbox"/> JAK 2 (screening exonu 12)	1033	<input type="checkbox"/> DPYD	1044
Molekulárně genetické vyšetření nádorové tkáně Tumorózní tkáň je dopravena do laboratoře ve spolupráci s Odd. patologie a soudního lékařství			
<input type="checkbox"/> P105-Glioma 2	1037	<input type="checkbox"/> ME012-A1 MGMT-IDH1-IDH2	1039
<input type="checkbox"/> P088-Oligodendrogliom	1038	<input type="checkbox"/> Přímá sekvenace IDH1, IDH2	1045
<input type="checkbox"/> P370-BRAF-IDH1-IDH2	1040		

MOLEKULÁRNĚ GENETICKÉ VYŠETŘENÍ		Krajská nemocnice Liberec, a.s. PATOS - OGMD	<i>Ponechte volně záznamy OGMD</i>
ID	♀ ♂	Oddělení genetiky a olekulární diagnostiky	
Příjmení		Husova 10, 460 63 LIBEREC	
Jméno, titul		tel. 485 313 008 email: genetiky@nemlib.cz http://www.nemlib.cz	
(Adresa):		Prostor pro razítko (vč. IČP), jméno a podpis lékaře:	
Diagnózy:			
Oddělení:	Pojišťovna:		
Datum:			
Čas odběru:			

Poznámka
Informovaný souhlas k molekulárně genetickému vyšetření pacient podepsal a je uložen v jeho zdravotnické dokumentaci na výše uvedeném oddělení/ u výše uvedeného lékaře.
Nakládání se vzorkem po vyšetření: uchovat vzorek <input type="radio"/> NE
(dle informovaného souhlasu pacienta, <u>zaškrtněte pouze v případě, pokud pacient vyslovil nesouhlas</u>) využít pro vědecké účely <input type="radio"/> NE

Krev K-EDTA, 2ml (fialová zátka) Na všechna vyšetření stačí 1 odběr!			
Hematologie		Geneticky podmíněné choroby	
odb. 208, 101, 202, 603:		odb. 208, 202, 101:	
<input type="checkbox"/> Faktor V Leiden (G1691A)	1002	<input type="checkbox"/> Hemochromatóza (C282Y, H63D, S65C)	1008
<input type="checkbox"/> Faktor II protrombin (G20210A)	1003	<input type="checkbox"/> Hemochromatóza (rozšířená analýza)	1020
Ostatní		bez omezení při indikaci:	
odb. 208, 101, 301:		<input type="checkbox"/> Gilbertův syndrom (UGT1A1 TATA box)	1014
<input type="checkbox"/> Mutace v apoB-100 (kodon 3500)	1006	<input type="checkbox"/> DPYD*2A	1044
odb. 208, 305, 209:		pouze pro odbornost 109:	
<input type="checkbox"/> Genotypizace apolipoproteinu E	1007	<input type="checkbox"/> HLA-B27 (ankylózní spondylitida)	1022
Farmakogenetika		odb. 208, 105:	
odb. 208, 202, 101:		<input type="checkbox"/> Laktózová intolerance (MCM6)	1023
<input type="checkbox"/> CYP 2C9, VKORC1	1017	odb. 208, 105, 301:	
odb. 208, 105, 109, 301, 101, 202:		<input type="checkbox"/> Celiakie (HLA alely II.třidy)	1026
<input type="checkbox"/> TPMT (thiopurin S-methyltransferáza)	1018	<input type="checkbox"/> Crohnova choroba (NOD2/CARD15)	1034
nově uvedeny odbornosti, které mohou indikovat genetická vyšetření			
Krev K-EDTA, 6ml (fialová zátka) Neodebírejte v pátek ani v den před státním svátkem Nevystavujte teplu ani mrazu, transportujte neprodleně do laboratoře.			
Onkohematologie: všechna onkohematologická vyšetření lze indikovat bez omezení			
<input type="checkbox"/> JAK 2 (V617F)	1032	<input type="checkbox"/> CALR (kalretikulin; mutace v exonu 9)	1035
dovyšetřit exon 12 v případě negativního výsledku JAK2 V617F	1033	<input type="checkbox"/> MPL (W515L(K))	1036
<input type="checkbox"/> JAK 2 (screening exonu 12)	1033	<input type="checkbox"/> DPYD	1044
Molekulárně genetické vyšetření nádorové tkáně Tumorózní tkáň je dopravena do laboratoře ve spolupráci s Odd. patologie a soudního lékařství			
<input type="checkbox"/> P105-Glioma 2	1037	<input type="checkbox"/> ME012-A1 MGMT-IDH1-IDH2	1039
<input type="checkbox"/> P088-Oligodendrogliom	1038	<input type="checkbox"/> Přímá sekvenace IDH1, IDH2	1045
<input type="checkbox"/> P370-BRAF-IDH1-IDH2	1040		