



Laboratorní příručka LLG

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová. 16.06.2023		Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 1 (CELKEM 22)



Obsah

1.	Úvod	4
1.1.	Úvodní slovo	4
1.2.	Seznam použitých zkratk	4
2.	Informace o laboratoři.....	5
2.1.	Identifikace laboratoře a důležité údaje (kontakty)	5
2.2.	Základní informace o laboratoři a stav akreditace pracoviště	5
2.3.	Zaměření laboratoře, úroveň	5
2.4.	Organizace laboratoře	6
2.5.	Spektrum nabízených služeb laboratoře	7
2.5.1.	Seznam laboratorních vyšetření	7
2.5.2.	Seznam primárních materiálů (vzorků).....	7
2.5.3.	Indikace k vyšetření	7
3.	Manuál pro odběry primárních vzorků.....	8
3.1.	Základní informace	8
3.2.	Žádanka na laboratorní vyšetření.....	8
3.3.	Používaný odběrový systém	9
3.4.	Příprava pacienta před vyšetřením, odběr vzorku	10
3.4.1.	Příprava pacienta	10
3.4.2.	Informované souhlasy.....	10
3.4.3.	Odběrová místnost	10
3.4.4.	Odběr periferní krve.....	10
3.4.5.	Odběry kapilární krve.....	11
3.4.6.	Odběry periferní a kapilární krve mimo zařízení.....	11
3.4.7.	Odběry trofoblastu embryí v SANATORIU Helios:.....	13
3.4.8.	Odběry blastomer a buněk trofoblastu mimo zařízení:	13
3.5.	Identifikace pacienta na žádance a označení vzorku	13
3.6.	Množství vzorku.....	14
3.7.	Nezbytné operace se vzorkem, stabilita	14
3.8.	Základní informace k bezpečnosti při práci se vzorky	14
3.9.	Informace k dopravě vzorků a k zajištění sovu vzorků.....	14
4.	Preanalytické procesy v laboratoři	15
4.1.	Příjem žádanek a biologických vzorků	15
4.2.	Kritéria pro přijetí nebo odmítnutí nestandardních primárních vzorků	16
4.3.	Vyšetřování smluvními laboratořemi	17
4.4.	Seznam vlivů ovlivňujících laboratorní vyšetření.....	17
4.5.	Obecné zásady laboratoře na ochranu osobních informací	17
5.	Vydávání výsledků a komunikace s laboratoří.....	17
5.1.	Hlášení výsledků v kritických intervalech	17
5.2.	vydávání výsledků, typy nálezů a laboratorních zpráv	17
5.3.	Změny výsledků a nálezů	18
5.4.	Intervaly od dodání vzorku k vydání výsledku	18
5.5.	Způsob řešení stížností	19
5.6.	Konzultační činnost laboratoře.....	19
5.7.	Skladování vyšetřených vzorků.....	19
6.	Seznam laboratorních vyšetření včetně popisu.....	20
6.1.	Stanovení karyotypu.....	20
6.2.	Stanovení hodnoty získaných chromozomálních aberací (ZCHA).....	20

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 2 (CELKEM 22)



LABORATORNÍ PŘÍRUČKA LLG

A-LLG-002

6.3.	FISH vyšetření	21
6.4.	PGT-M – VYŠETŘENÍ monogenních chorob	21
6.5.	PGT-A, PGT-SR –METODA SEKVENOVÁNÍ NOVÉ GENERACE	21
6.6.	Stanovení mutací v genu pro cystickou fibrózu (CF).....	21
7.	Pokyny pro spolupracující LÉKAŘE.....	21
8.	Pokyny pro pacienty	22
9.	Další informace	22
10.	Přílohy.....	22

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 3 (CELKEM 22)



1. ÚVOD

1.1. ÚVODNÍ SLOVO

SANATORIUM Helios je nestátní gynekologické lůžkové zařízení, které se nachází v centru Brna. Bylo založeno v roce 1994. Přínosem pro pacienty je individuální přístup, bližší kontakt s pacientem a zkrácení doby hospitalizace na minimum. Součástí SANATORIA Helios je operační sál a lůžková část. S výjimkou porodů nabízí SANATORIUM Helios komplexní gynekologickou péči. Vedle běžných gynekologických ambulancí a provádění gynekologických operací poskytuje specializovanou péči v oblastech:

1. diagnostika a léčba poruch plodnosti
2. genetická poradna
3. Laboratoř lékařské genetiky (včetně preimplantačního genetického testování)
4. prenatální diagnostika
5. ultrazvuková diagnostika 3D
6. poradna rizikového těhotenství
7. onemocnění děložního čípku – onkologické prevence – konsiliární kolposkopie
8. miniinvasivní chirurgie – laparoskopie a hysteroskopie

Péči zajišťují zkušení lékaři erudovaní v nejmodernějších postupech. Zaměstnanci lůžkového zařízení, ambulancí a laboratoří splňují svým vzděláním podmínky odborné způsobilosti.

1.2. SEZNAM POUŽITÝCH ZKRATEK

SH	SANATORIUM Helios
LLG	Laboratoř lékařské genetiky
IVF	in vitro fertilizace
AR	asistovaná reprodukce
CAR	centrum asistované reprodukce
FISH	fluorescenční <i>in situ</i> hybridizace
PCR	polymerázová řetězová reakce
NGS	sekvenování nové generace
WGA	celogenomová amplifikace
ZCHA	získané chromozomální aberace
BM	biologický materiál
VL	vedoucí laboratoře
PGT-A	preimplantační genetické testování aneuploidí
PGT-M	preimplantační genetické testování monogenních onemocnění
PGT-SR	preimplantační genetické testování strukturních přestaveb
CF	cystická fibróza

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 4 (CELKEM 22)



2. INFORMACE O LABORATOŘI

2.1. IDENTIFIKACE LABORATOŘE A DŮLEŽITÉ ÚDAJE (KONTAKTY)

PRACOVÍŠTĚ:	LABORATOŘ LÉKAŘSKÉ GENETIKY	
Adresa:	Štefánikova 75/8, Ponava, 602 00 Brno	http://www.sanatoriumhelios.cz
Zřizovatel:	SANATORIUM Helios spol. s r.o.	
IČ:	489 11 577	
DIČ:	CZ 489 11 577	
Jednatel společnosti	MUDr. Pavel Texl	Tel.: 549 523 211 texl@sanatoriumhelios.cz
Klinický genetik	MUDr. Ditta Leznarová	Tel.: 549 523 211 leznarova@sanatoriumhelios.cz
Vedoucí LLG	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Tel: 549 523251 slany@sanatoriumhelios.cz
Manažer kvality LLG	Mgr. Silvie Dudová	Tel.: 549 523 251 dudova@sanatoriumhelios.cz

Tabulka 1: Identifikace laboratoře a kontakty

2.2. ZÁKLADNÍ INFORMACE O LABORATOŘI A STAV AKREDITACE PRACOVÍŠTĚ

LLG zahájila svůj provoz v lednu 2008. Více o zaměření laboratoře viz kapitoly 2.3 a 2.5.

V roce 2004 SANATORIUM Helios získalo certifikaci ISO 9001:2000. ISO poskytuje systematickou specifikaci pro zlepšování provozního výkonu, slouží jako model pro zajištění jakosti a kontroly a řízení těchto procesů.

25.5.2010 byla Laboratoř lékařské genetiky začleněna do certifikace ISO 9001:2000, jehož držitelem je SANATORIUM Helios již od roku 2004.

V 12.4.2012 obdržela LLG certifikaci NASKL I., s ukončenou platností ke dni 12.4.2014.

Dne 16.5.2013 získala Laboratoř lékařské genetiky Osvědčení o akreditaci dle normy ČSN EN ISO 15189:2007. V roce 2015 pak akreditaci dle novelizované normy ČSN EN ISO 15189:2013.

Akreditované jsou všechny metody využívané pro Preimplantační genetické testování monogenních onemocnění, aneuploidií a strukturních přestaveb a dále pak metody pro cytogenetické a molekulárně cytogenetické vyšetření periferní krve.

2.3. ZAMĚŘENÍ LABORATOŘE, ÚROVEŇ

LLG nabízí genetická vyšetření metodami cytogenetickými, molekulárně cytogenetickými i molekulárně biologickými v rámci postnatálního vyšetření a preimplantačního genetického testování monogenních onemocnění, aneuploidií a strukturních přestaveb.

- Zabývá se základní cytogenetickou analýzou:

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 5 (CELKEM 22)



a) vrozených chromozomových aberací – stanovením karyotypu za použití klasických metod zpracování vzorků periferní krve – kultivací buněk in vitro s jejich následnou chromozomovou analýzou a

b) cytogenetickou analýzou získaných chromozomových aberací.

- V rámci PGT nabízí pro asistovanou reprodukci (AR) vyšetření embryí před jejich zavedením do dělohy. Materiálem jsou buňky trofoblastu.
- Nově nabízí i vyšetření 50 mutací u genu CFTR

PGT využívá především metody sekvenování nové generace (NGS) k odhalení aneuploidií chromozomů, případně strukturních chromozomálních aberací u embryí. Vyšetřování monogenních chorob probíhá pomocí polymerázové řetězové reakce (PCR).

Pracoviště laboratoří jsou technicky a personálně vybavena v souladu s legislativou platnou pro provádění všech nabízených laboratorních vyšetření.

Ve smluvních laboratořích lze pak zajistit rozšířená vyšetření pomocí metod FISH, mFISH, mBAND, SKY a aCGH v postnatálních vzorcích.

Vedení LLG se zabývá procesem identifikace a managementu rizik při chodu laboratoře. Možná rizika jsou identifikována, vyhodnocena, kontrolována a průběžně a pravidelně monitorována. Riziko, které i přesto nelze odstranit, je nazýváno zbytkové riziko. Zbytkové riziko zahrnuje situace a procesy, kdy nejsou zmiňované návody pro odběr vzorků, výběr vhodného vyšetření, vyplnění žádanky a transport vzorků do laboratoře dodržovány.

2.4. ORGANIZACE LABORATOŘE

Laboratoř lékařské genetiky je součástí společnosti SANATORIUM Helios spol. s r.o. Činnost laboratoře řídí vedoucí laboratoře, který je v rámci mateřské organizace podřízen řediteli SH. Oba úseky Laboratoře lékařské genetiky, Laboratoř PGT a Laboratoř cytogenetiky, jsou umístěny v budově na adrese Štefánikova 8. Provozní doba laboratoře viz Tab. 2.

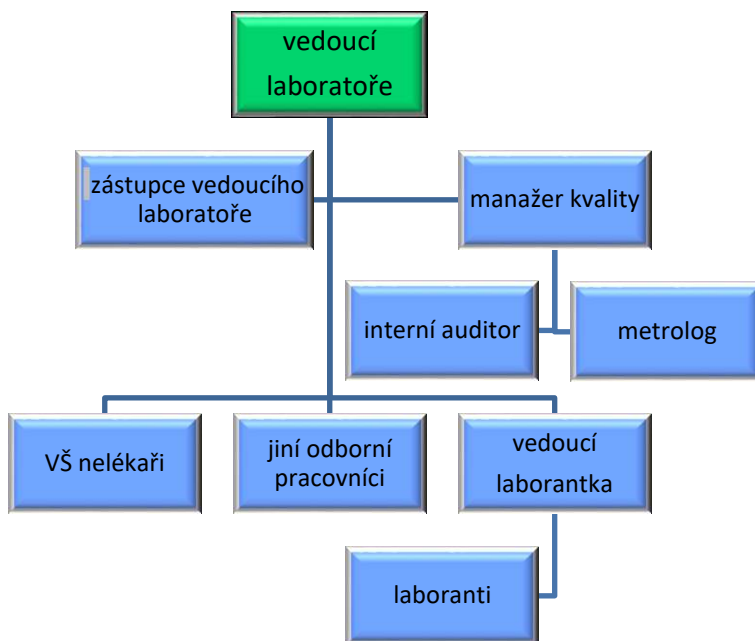
	Provozní doba laboratoře	Příjem vzorků
Pondělí - pátek	7:00 – 15:30	7:00 - 15:00

Tabulka 2: Provozní doba laboratoře

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 6 (CELKEM 22)



Schéma laboratoře



2.5. SPEKTRUM NABÍZENÝCH SLUŽEB LABORATOŘE

2.5.1. Seznam laboratorních vyšetření

- Stanovení karyotypu z periferní krve u dětí i dospělých (zejména u párů s poruchami reprodukce a dárců gamet) klasickou cytogenetickou analýzou
- Stanovení hodnoty získaných chromozomových aberací z periferní krve
- FISH vyšetření (numerické aberace)
- PGT-M (vyšetření monogenních chorob)
- PGT-A, PGT-SR (NGS – sekvenování nové generace)
- **Vyšetření 50 mutací genu CFTR (u onemocnění cystické fibrózy)**

2.5.2. Seznam primárních materiálů (vzorků)

- periferní krev
- kapilární krev
- buňky trofoblastu

2.5.3. Indikace k vyšetření

Stanovení karyotypu z periferní krve:

- páry s poruchami reprodukce (sterilita, infertilita)
- páry s výskytem potvrzené nebo suspektní chromozomální aberace u nich samotných nebo u rodinného příslušníka
- abnormální fenotyp pacienta

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 7 (CELKEM 22)



- dárce gamet (oocytů, spermií)

Stanovení hodnoty ZCHA z periferní krve:

- pacienti vystavení škodlivinám v životním prostředí (profesní riziko) plánující těhotenství
- pacienti po léčbě cytostatiky nebo po transplantaci plánující těhotenství
- pacienti, u kterých byla při stanovení karyotypu z periferní krve nalezena zvýšená hodnota zlomů na chromozomech a plánují těhotenství nebo darování gamet

PGT-M vyšetření metodou PCR

- potvrzený výskyt monogenní choroby u jednoho z páru
- potvrzený výskyt monogenní choroby u přímého rodinného příslušníka

PGT-A, PGT-SR metodou NGS

- opakovaně neúspěšné IVF
- spontánní aborty v historii pacienta
- věk pacientky, pacienta
- nález strukturní chromozomální aberace při předchozím cytogenetickém vyšetření páru
- nález početní chromozomální aberace
- přenašečství strukturní chromozomální aberace (balancované reciproké či Robertsonovské translokace, závažné inverze)
- zvýšený podíl získaných chromozomálních aberací závažný andrologický faktor (spermie získané chirurgickým zákrokem, fragmentace DNA spermií, oligoasthenoteratospermie apod.)
- porod nebo potrat dítěte (plodu) s chromozomální aberací
- chemoterapie nebo radioterapie jednoho či obou partnerů

Stanovení mutací pro cystickou fibrózu (CF)

- dospělí muži s urologickými metodami prokázanou obstruktivní azoospermií
- partner pacienta s cystickou fibrózou a detekovanými mutacemi v CFTR genu před plánovaným těhotenstvím, případně v průběhu těhotenství
- dárce gamet (oocytů, spermií)

3. MANUÁL PRO ODBĚRY PRIMÁRNÍCH VZORKŮ**3.1. ZÁKLADNÍ INFORMACE****V laboratoři lze vyšetřit tyto primární vzorky:**

- periferní krev
- kapilární krev
- buňky trofoblastu

Základním požadavkem je bezpečná a jednoznačná identifikace pacienta na nádobě s biologickým materiálem a specifikace požadovaného vyšetření na žádance.

Vzorky se odebírají vždy do předem označené nádoby, viz ZÁSADY SPRÁVNÉHO ODBĚRU PRIMÁRNÍHO VZORKU, odstavec 3.4.

3.2. ŽÁDANKA NA LABORATORNÍ VYŠETŘENÍ

Poukaz na vyšetření / ošetření musí být řádně vyplněn a musí obsahovat následující informace:

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 8 (CELKEM 22)



- jméno, příjmení, rodné číslo (u cizinců číslo pojistky), datum narození, pojišťovna pacienta. Pokud ze jména pacienta jednoznačně nevyplývá pohlaví pacienta, musí být pohlaví uvedeno
- jméno, odbornost, IČZ a podpis indikujícího lékaře
- razítko s kontaktem na indikujícího lékaře
- druh, případně tkáňový původ zaslaného vzorku
- datum a čas odběru vzorku, podpis osoby, která odběr provedla
- diagnózu a klinickou indikaci k vyšetření
- druh požadovaného vyšetření
- požadavek urgentního vyšetření musí být na žádance označen „STATIM“

Vzorky opatřené takto kompletně vyplněnými žádankami mohou být bez prodlení zařazeny ke zpracování v laboratoři. Žádanka v elektronické podobě ke stažení na webových stránkách Sanatoria Helios.

Vzorky jsou přijímány pouze s vyplněnou žádankou. Viz body 4.1, 4.2 a 4.3, dále také viz směrnice S-LLG-004 Příjem standardního biologického materiálu a S-LLG-005 Příjem nestandardního biologického materiálu.

Všechny žádanky jsou po provedení vyšetření uloženy v Laboratoři cytogenetiky 40 let a Laboratoři PGT 10 let.

Ústní požadavky na vyšetření nelze akceptovat.

Všechny požadavky na dodatečná / opakovaná vyšetření musí být doložena novou žádankou se všemi údaji dle bodu 3.2. viz Tab. 3.

Přípustný je dodatečný ústní požadavek lékaře na přednostní zhodnocení již přijatého vzorku, který nebyl na žádance označen jako „STATIM“.

Periferní krev je možno skladovat nejdéle sedm dnů od odběru, po této době krev hemolyzuje a není z ní již možno stanovit karyotyp. **Dodatečné vyšetření z primárního vzorku lze tedy požadovat do pěti dnů od odběru.** V případě PGT-A nebo PGT-SR vyšetření jsou vzorky zpracovány v den odběru, případně zamrazeny a uchovány pro pozdější analýzu při -20°C. Zamražené vzorky jsou zpracovány nejpozději do 1 měsíce. Dodatečná vyšetření lze konzultovat po domluvě s VL.

Karyotyp z periferní krve	2 měsíce
ZCHA	5 dnů od odběru primárního vzorku
FISH	2 měsíce
PGT-M	-
PGT-A nebo PGT-SR	12 měsíců
CF	12 měsíců

Tabulka 3: Intervaly, ve kterých lze žádat dodatečné vyšetření.

3.3. POUŽÍVANÝ ODBĚROVÝ SYSTÉM

K odběru krve je třeba použít uzavřený odběrový systém – viz níže. V SANATORIU Helios je t. č. používán odběrový systém firmy SARSTEDT, stříkačka Monovette 109 viz Tab. 4.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 9 (CELKEM 22)



Název odběru		Katalogové číslo	Velikost stříkačky
karyotyp	Li - Heparin	04.1936	4,9 ml
PGT-M	EDTA	04.1931	4,9 ml
FTA®Micro Card	-	WB 120210	pouze jehla

Tabulka 4: Používané odběrové systémy

3.4. PŘÍPRAVA PACIENTA PŘED VYŠETŘENÍM, ODBĚR VZORKU

3.4.1. Příprava pacienta

- dieta – není požadováno, žádné omezení
- léky, vitamíny – není žádné omezení, vyjma užívání antibiotik, látek potlačujících imunitní reakce a jiných léčiv ovlivňující lymfocyty všeobecně u vzorků pro metodu Stanovení karyotypu z periferní krve
- v případě akutního onemocnění – konzultace s lékařem

3.4.2. Informované souhlasy

Pro každý typ vyšetření existuje konkrétní typ souhlasu, který je k dispozici na požádání u klinického genetika. Pro pracovníky SANATORIA Helios jsou informované souhlasy přístupny na portále SANATORIA Helios v oddíle Dokumenty QMS.

Pro PGT vyšetření je vždy požadován písemný souhlas příp. nesouhlas s vyšetřením embryí od obou partnerů, který je odevzdán a podepsán při příjmu pacientky k odběru oocytů. Obsahuje identifikační údaje obou partnerů, důvod testování, informace o úskalích vyšetření atd.

- Souhlas s genetickým vyšetřením
- Nesouhlas s genetickým vyšetřením
- Souhlas s transferem embrya s chromozomální aberací
- Souhlas s transferem embrya s chromozomální mozaikou
- Informovaný souhlas pro PCR Work up (vazebná analýza v rodině)
- **Souhlas s genetickým vyšetřením genu CFTR**

3.4.3. Odběrová místnost

Odběry periferní krve a kapilární odběry provádí kvalifikovaný zdravotnický personál SANATORIA Helios v místnosti pro tyto účely určené. Pracovník odebírající primární vzorek svým podpisem na žádance potvrzuje, že primární vzorek byl odebrán v souladu s požadavky uvedenými v Laboratorní příručce.

Odběrová místnost pro odběry krve se nachází v 2.NP SANATORIA Helios a je vybavena polohovacími odběrovými křesly s nastavitelnou polohou područek, opěradla zad, hlavy a nohou. Nezbytným vybavením je kontejner na odkládání použitých jehel a stříkaček z dostatečně pevného materiálu opatřený víčkem a příslušně označený.

3.4.4. Odběr periferní krve

Pro odběry periferní krve se používají soupravy firmy SARSTEDT o objemu 2,5-5 ml (viz bod 3.3) s náplní lithium/heparin (cytogenetická vyšetření) nebo EDTA (PGT-M), ihned po odběru jemně promíchat!

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 10 (CELKEM 22)



Vzorky krve určené k vyšetření v laboratoři SANATORIA Helios, musí být bezprostředně po odběru uloženy do chladničky. Pracovník Laboratoře lékařské genetiky si je na výzvu pracovníka provádějícího odběr vyzvedne.

3.4.5. Odběry kapilární krve

Pro odběry kapilární krve se používají jednorázové sterilní odběrové pomůcky. Lehce se napíchne lůžko prstu a vzniklá kapka krve se nechá vsáknout do příslušného okénka FTA kartičky (viz bod 3.3). Ta se nechá na vzduchu zaschnout. Pracovník Laboratoře lékařské genetiky si je na výzvu pracovníka provádějícího odběr vyzvedne.

3.4.6. Odběry periferní a kapilární krve mimo zařízení

Transport vzorků, odebraných mimo SANATORIUM Helios, zajišťuje po domluvě svoz SANATORIA Helios vlastními vozy a proškolenými pracovníky za dodržení zásad manipulace s BM.

Objednání je možné na tel. čísle 549 523 226 každý pracovní den v době od 7-15.30 hod.

K odběru periferní krve je nutné použít jednorázovou sterilní odběrovou soupravu o objemu 2,5-5 ml s náplní lithium/heparin (příp. EDTA), ihned po odběru nutno promíchat, nedezinfikovat místo vpichu jódem. Odběry periferní krve a FTA se musí řídit ZÁSADAMI SPRÁVNÉHO ODBĚRU PRIMÁRNÍHO VZORKU – PERIFERNÍ KREV (bod 3. 4).

Ihned po odběru musí být vzorky uloženy do chladničky, kde jsou uschovány až do jejich vyzvednutí dopravcem SANATORIA Helios. Ke svozu periferní krve se používá transportní nádoba. Za dodržování správné teploty při transportu BM je zodpovědný pracovník, který provádí svoz.

Externí žadatel musí provést odběr tak, aby byly splněny podmínky kapitol 3.1 až 3.9.

Transportní box je pravidelně dezinfikován dle aktuálního Desinfekčního řádu SANATORIA Helios – zodpovídá laboratoř.

Žadanky žadatelů jsou skladovány a transportovány odděleně od BM tak, aby byl zamezen přístup neoprávněných osob k jejich obsahu a nedošlo k jejich kontaminaci BM.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová. 16.06.2023		Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 11 (CELKEM 22)

**ZÁSADY SPRÁVNÉHO ODBĚRU PRIMÁRNÍHO VZORKU – PERIFERNÍ KREV**

1. Seznámení pacienta s postupem odběru.
2. Pacient se usadí do odběrového křesla, před odběrem by měl být 15 min v klidu.
3. Výběr vhodné injekční stříkačky a velikosti jehly podle požadavků na vyšetření a podle stáří pacienta. Vizuální kontrola stavu jehly, injekční stříkačky a odběrových nádobek.
4. Provede se kontrolní pozitivní identifikace a označení odběrových nádob štítkem s identifikačními údaji pacienta (viz 3.5., dále otázka na jeho jméno a datum narození – musí být stejné jako na žádance).
5. Zajištění vhodné polohy paže k odběru. Odběr krve se provádí v poloze vsedě nebo vleže, paže se volně svěsí dolů nebo položí na opěradlo odběrového křesla.
6. Posouzení kvality žilního systému v loketní jamce: málo zřetelné žíly je možno zvýraznit velmi šetrnou masáží paže od zápěstí k lokti. Nešetrná masáž i palpáce ruky může způsobit změny některých komponent.
7. Pacient může být vyzván k sevření pěsti. Opakované „pumpování“ paží je nevhodné. Jsou-li žíly dobře viditelné nebo hmatné, je lépe škrtidlo nepoužít.
8. Desinfekce místa vpichu dezinfekčním prostředkem na bázi lihu – nedesinfikovat místo vpichu jódem!!! Dezinfekci aplikujeme pomocí čtverečku z buničité vaty nebo postříkem z rozprašovače přímo na paži. Dezinfekční činidlo se musí nechat zaschnout. Po zaschnutí je další palpáce místa vpichu nepřípustná.
9. Pracovník provádějící odběr nasadí jehlu na odběrovou stříkačku, palcem ve vzdálenosti 2 až 5 cm pod místem odběru stabilizuje polohu žíly. Provede venepunkci. Tahem za píst dojde k nabrání krve.
10. Při odběru více zkumavek se naplněná zkumavka vyjme a nasadí se na zavedenou jehlu další. První se plní zkumavka srážlivou krví. Zkumavky s protisrážlivými činidly je nutné odebrat krev po značku na zkumavce, aby nedošlo ke zkreslení nebo ke sražení vzorku. Ihned po odběru se musí jemně promíchat s nabranou krví, ne třepat.
11. Jakmile začne krev vtékat do odběrové zkumavky, uvolní se škrtidlo. Po odběru je místo vpichu překryto čtverečkem buničité vaty. Na čtvereček se jemně zatlačí a jehla je pomalým tahem odstraněna ze žíly.
12. Ošetření místa vpichu je provedeno náplastí, kterou je doporučeno ponechat na místě vpichu nejméně 15 minut, a paži po odběru nezatěžovat a fyzicky nenamáhat.
13. Pacientovi je doporučeno tisknout na místo vpichu tamponem nejméně 2 minuty.
14. Po odběru krve je pacientovi doporučen 15 min. klid v čekárně.
15. Vždy je nutno zaznamenat na žádanku mimo jiné čas odběru (hodina, minuta), parafou a razítkem (jmenovkou) odebírajícího. Bez těchto údajů nebude vyšetření provedeno. Požadavky na vyplnění žádanky jsou shrnuty v bodě 3.2.
16. Použitý odběrový materiál je uložen do kontejneru na použité injekční stříkačky a jehly.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 12 (CELKEM 22)

**ZÁSADY SPRÁVNÉHO ODBĚRU PRIMÁRNÍHO VZORKU – KAPILÁRNÍ KREV**

1. Pacient se usadí do odběrového křesla, před odběrem by měl být 15 min v klidu.
2. Výběr vhodné velikosti injekční jehly. Vizuální kontrola stavu jehly.
3. Proveďte se kontrolní pozitivní identifikace a označení FTA kartičky identifikačními údaji pacienta, viz 3.5.
4. Zajištění vhodné polohy paže k odběru. Odběr krve se provádí v poloze vsedě nebo vleže, paže se volně svěsí dolů nebo položí na opěradlo odběrového křesla.
5. Desinfekce místa vpichu (polštářku prstu) dezinfekčním prostředkem na bázi lihu – nedesinfikovat místo vpichu jódem!!! Dezinfekci aplikujeme pomocí čtverečku z buničité vaty nebo postříkeme z rozprašovače přímo na paži. Dezinfekční činidlo se musí nechat zaschnout. Po zaschnutí je další palpaci místa vpichu nepřípustná.
6. Pracovník lehce bodne do lůžka prstu a ponechá krev vytvořit kapičku.
7. Prst přiložíme k FTA kartičce a kapičku krve necháme vsáknout do místa na FTA kartičce označeného kolečkem. Krevní skvrnku necháme zaschnout volně na vzduchu. **NEURYCHLUJEME SCHNUTÍ FOUKÁNÍM!**
8. Ošetření místa vpichu je provedeno náplastí, kterou je doporučeno ponechat na místě vpichu nejméně 15 minut.
9. Vždy je nutno zaznamenat na žádanku mj. parafu a razítko (jmenovku) odebírajícího. Bez těchto údajů nebude vyšetření provedeno. Požadavky na vyplnění žádanky jsou shrnuty v bodě 3.2.
10. Použitý odběrový materiál je uložen do kontejneru na použité injekční stříkačky a jehly.

3.4.7. Odběry trofoblastu embryí v SANATORIUM Helios:

Jedná se o odběr materiálu z embryí vykultivovaných v rámci IVF léčby. Biopsie je možno provádět 5., případně 6. den kultivace. Odběry provádí vysoce specializovaný embryolog v embryologické laboratoři (2.NP SANATORIA Helios, Štefánikova 12).

Pomocí mikroskopu s mikromanipulátorem a laseru je odebráno asi 5 buněk trofoblastu z embrya ve stádiu hatchující blastocysty.

Odebrané buňky jsou pro vyšetření PGT-A, PGT-SR metodou NGS přeneseny do 1xPBS a uchovány při -20 °C do předání do Laboratoře PGT, u metody PGT-M jsou promyty v 1xPBS a přeneseny do 2µl alkalického pufru a uchovány při -20 °C do předání do Laboratoře PGT.

3.4.8. Odběry blastomer a buněk trofoblastu mimo zařízení:

Odběr materiálu pro PGT vyš. odebraný mimo SANATORIUM je možný jen ve výjimečných případech po zaškolení personálu provádějícího odběr a manipulaci s biologickým materiálem. Materiál je po odběru zamražen, do doby přepravy uchován v mrazicím boxu (při asi -20 °C) a přepravován v transportní přepravce pro biologické vzorky při zachování teploty v rozmezí -20 až 0°C. Materiál musí být dopraven do LLG do 30 dnů od odběru materiálu.

3.5. IDENTIFIKACE PACIENTA NA ŽÁDANCE A OZNAČENÍ VZORKU

Žádanka musí obsahovat údaje popsané v bodě 3.2 této příručky.

Označení vzorku na nádobě s biologickým materiálem – štítek obsahující minimální povinné údaje: jméno, příjmení a rodné číslo pacienta nebo datum narození nebo rok narození. Odběr vzorku se provádí výhradně do předem označených nádob!

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 13 (CELKEM 22)



3.6. MNOŽSTVÍ VZORKU

Periferní krev

Odebírá se žilní krev pacienta z paže, 1-4 ml do jednorázové sterilní odběrové nádoby o objemu 2,5-5 ml s náplní Lithia/heparinu nebo EDTA, ihned po odběru promíchat otáčením nádoby o 180°C. Pro každé vyšetření je třeba minimální množství krve 1 ml.

Trofoblast

Odběry buněk trofoblastu – cca 5 buněk trofoblastu z embrya ve stadiu hatchující blastocysty, minimální požadované množství jsou asi 3 buňky.

Kapilární krev

Minimální požadované množství primárního vzorku je velikost krevní skvrny o průměru 5 mm. Více o odběrech viz 3.4.

3.7. NEZBYTNÉ OPERACE SE VZORKEM, STABILITA

Periferní krev může být skladována nejdéle sedm dnů od odběru v lednici, za teploty 2-10 °C (krev nesmí zmraznout!), po této době krev hemolyzuje a není z ní již možno stanovit karyotyp.

V případě PGT vyšetření musí být vzorky doručeny do laboratoře do 60 min, nebo je možno vzorek po odběru zamrazit a do doby přepravy uchovat v mrazicím boxu (při asi -20 °C). Materiál musí být dopraven do LLG do 30 dnů od odběru materiálu.

3.8. ZÁKLADNÍ INFORMACE K BEZPEČNOSTI PŘI PRÁCI SE VZORKY

S každým vzorkem BM je zacházeno jako s potenciálně infekčním. Více informací viz kapitola 9 (Likvidace biologického materiálu).

3.9. INFORMACE K DOPRAVĚ VZORKŮ A K ZAJIŠTĚNÍ SVOZU VZORKŮ

Krevní vzorky

a) odebrané v SANATORIUM Helios – pracovník, který provedl odběr, si v laboratoři vyžádá vyzvednutí vzorku (telefonicky či osobně), zajistí uložení vzorku do chladničky.

Pracovník laboratoře po převzetí vzorků v odběrové místnosti zkontroluje jméno, příjmení, rodné číslo na žádance a vzorku a jejich shodu.

K transportu periferní krve se používá plastová transportní přepravka pro biologické vzorky. Žádanky k vyšetření jsou přepravovány současně v samostatném obalu. Nádoba je pravidelně dezinfikována.

b) odebrané mimo SANATORIUM Helios – spolupracující klinické pracoviště si v laboratoři vyžádá svoz vzorku (telefonicky na č. 549 523 226 nebo e-mailem slamova@sanatoriumhelios.cz, vrchní sestra Jarmila Slámová), do doby vyzvednutí vzorku dopravcem SANATORIA Helios vzorek uloží do chladničky při 2 – 10 °C.

Ke svozu periferní krve se používá transportní nádoba. Nádoba je pravidelně dezinfikována. Žádanky žadatelů jsou skladovány odděleně od BM, tak aby byl zamezen přístup neoprávněných osob k jejich obsahu a jejich kontaminace BM.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 14 (CELKEM 22)

**Kontakt pro domluvu svozu vzorků při odběru mimo zařízení:**

tel. č.: +420 549 523 226

e-mail: slamova@sanatoriumhelios.cz

Laboratoř nezodpovídá za dodržení podmínek transportu při dopravě vzorků externím dopravcem. Pracovník provádějící svoz od externích žadatelů musí vždy vyčkat na fyzické převzetí BM od pracovníka LLG.

Pracovník laboratoře před dopravcem zkontroluje správnost údajů na žádankách a stav BM. Je nezbytné zajistit svoz biologického materiálu, resp. předání na příjmový úsek laboratoře od externích lékařů tak, aby byly dodrženy všechny podmínky uvedené v LP.

Vzorky pro PGT vyšetření

Vzorky pro PGT vyšetření jsou přeneseny do 1xPBS a uchovány při -20 °C do doby předání. Předávající potvrdí předání na žadance.

V případě odběru mimo SANATORIUM Helios je vzorek přenesen do stripů s 1xPBS a uchován při -20 °C do předání do Laboratoře PGT.

Přepravu materiálu zajišťuje SANATORIUM Helios. K transportu je použita transportní přepravka pro biologické vzorky, která je pravidelně dezinfikována.

4. PREANALYTICKÉ PROCESY V LABORATOŘI**4.1. PŘÍJEM ŽÁDANEK A BIOLOGICKÝCH VZORKŮ**

Viz body 3.1 až 3.9.

- 1) Pracovník SANATORIA Helios (dopravce) předá biologický materiál se žádankami pracovníkovi laboratoře, který provádí příjem biologického materiálu a vyčká jeho převzetí.
- 2) Pracovník pověřený příjmem biologického materiálu provádí při převzetí kontrolu úplnosti vyplnění údajů na žadance a vzorku.
- 3) Pokud žádanka i vzorek splňují všechny formální požadavky dle bodů 3. 2 (žádanka) a 3.6 (vzorek), zaeviduje přijatý vzorek do „Knih příjmů“ a označí vzorky i žádanku pořadovými čísly.
- 4) V „Knize příjmu“ se zaznamenávají tyto údaje: datum, popř. čas přijetí v laboratoři, datum a čas odběru vzorku, pořadové číslo vzorku, jméno a příjmení pacienta, rodné číslo, pojišťovna a další informace dle typu vzorku.

Všechny odchylky od požadavků na vzorky a žádanky, viz bod. 3.2 (žádanka) a 3.6 (vzorek), jsou považovány za nestandardní vzorky / žádanky a za jejich posouzení z hlediska možnosti dalšího zpracování je odpovědný pracovník laboratoře provádějící příjem materiálu – viz kapitola 4.2. a dle směrnice „Příjem nestandardního biologického materiálu“ (S-LLG-005).

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 15 (CELKEM 22)



4.2. KRITÉRIA PRO PŘIJETÍ NEBO ODMÍTNUTÍ NESTANDARDNÍCH PRIMÁRNÍCH VZORKŮ

Za nestandardní vzorky jsou považovány všechny vzorky, které se svými vlastnostmi či náležitostmi odchylují od požadavků uvedených v těchto bodech:

3.2 žádanka, 3.5 označení vzorku, 3.3 odběrové nádoby (odběrový systém) a 3.6 množství vzorku

Důvody pro odmítnutí přijetí vzorku do laboratoře

- vzorky v neoznačených zkumavkách, s nečitelným popisem na zkumavce
- vzorky bez žádanky
- vzorky, u nichž se ani na výzvu ze strany laboratoře nepodařilo zajistit stoprocentní identifikaci pacienta, tedy shodu údajů na nádobě s materiálem a žádankou
- vzorky se sraženou krví, viditelně kontaminované
- vzorky periferní krve odebrané do zkumavky s jiným protisrážlivým roztokem, než heparin nebo EDTA
- zkumavka se vzorkem potřísněná biologickým materiálem nebo mechanicky poškozená
- krevní vzorky skladované nebo transportované mimo požadované rozmezí teplot, vzorky skladované déle než 5 dnů od odběru
- pokud žadatelem není smluvně zajištěný klinický genetik

Odmítnuté vzorky jsou evidovány v „Knize nestandardních příjmů“.

Postupy při nesprávné identifikaci vzorku nebo žádanky

Neshodu zjištěnou při příjmu žádanky se vzorkem, tedy výskyt nestandardního vzorku či žádanky (chybějící nebo evidentně špatné údaje, rozdíly vedlejších údajů na žádance a vzorku, nejasný požadavek na vyšetření – netýká se zásadních údajů typu rodné číslo nebo příjmení) řeší pracovník provádějící příjem materiálu okamžitě při příjmu dle zásad při příjmu vzorků – směrnice S-LLG-004 a S-LLG-005.

Postup při doplňování neúplně nebo chybně vyplněné žádanky

Údaje na neúplně nebo chybně vyplněné žádance, která ale umožňuje jednoznačnou identifikaci vzorku a pacienta, lze po telefonickém ověření chybějícího údaje doplnit dodatečně. Doplnění údajů provádí pracovník přijímající biologický materiál ihned po nalezení nedostatku telefonicky u vyšetřujícího lékaře. Zjištěné údaje doplní do žádanky, není-li to možné, vyžádá si žádanku novou. Údaje opravené nebo upravené na originální žádance pracovníkem/pracovnicí laboratoře musí být jasně označeny datem a podpisem pracovníka, který změnu provedl.

Postup při zjištění nestandardního vzorku (nádobí s materiálem)

V případě, že jsou nestandardní primární vzorky přijaty a zpracovány, musí být ve výsledkovém listu popsána povaha problému či odchylky od normy (popis stavu přijatého vzorku a případný vliv tohoto stavu na výsledek vyšetření).

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze/změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr. Silvie Dudová. 16.06.2023		Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 16 (CELKEM 22)



Drobné nedostatky v označení vzorku (překlepy, nesprávně uvedené jméno, ale souhlasící rodné číslo) jsou řešeny s indikujícím lékařem, o projednání je veden záznam na žadance s uvedením odpovědného pracovníka laboratoře a také v knize nestandardních příjmů.

4.3. VYŠETŘOVÁNÍ SMLUVNÍMI LABORATOŘEMI

Laboratoř lékařské genetiky SANATORIA Helios využívá služeb smluvních laboratoří.

Smluvní akreditovaná laboratoř (nejčastěji ÚLGG FN Brno, SPADIA LAB Nový Jičín, Cytogenetická laboratoř Brno, Genea Sydney, Superior ART Bangkok) je vybírána v závislosti na typu požadovaného doplňujícího vyšetření. Vzorky odeslané do spolupracujících laboratoří jsou evidovány v „**Knize odeslaných vzorků**“ a jsou vždy doprovázeny žádankou nebo objednávkou s informacemi o typu vzorku a požadovaném vyšetření. Dále je třeba přiložit kopii příslušného informovaného souhlasu.

4.4. SEZNAM VLIVŮ OVLIVŇUJÍCÍCH LABORATORNÍ VYŠETŘENÍ

V případě metody Stanovení karyotypu z periferní krve je jasnou kontraindikací k úspěšné kultivaci lymfocytů užívání antibiotik, látek potlačujících imunitní reakce a jiných léčiv ovlivňujících lymfocyty všeobecně.

4.5. OBECNÉ ZÁSADY LABORATOŘE NA OCHRANU OSOBNÍCH INFORMACÍ

Ochrana osobních údajů je v laboratoři jednou ze základních povinností jednak v rámci komunikace, jednak při nakládání s písemnými záznamy. Pro zachování stabilní úrovně vydalo vedení společnosti interní směrnice S-SH-006 Řízení informačního systému a S-SH-010 Bezpečnost informací. Všichni zaměstnanci společnosti SANATORIUM Helios podepsali smlouvu o utajení. Obsah těchto směrnic a smlouvy vychází z platných zákonů a vyhlášek, včetně nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 2016/679, známé rovněž pod zkratkou GDPR (z angl. General Data Protection Regulation).

5. VYDÁVÁNÍ VÝSLEDKŮ A KOMUNIKACE S LABORATOŘÍ

5.1. HLÁŠENÍ VÝSLEDKŮ V KRITICKÝCH INTERVALECH

LLG neprovádí vyšetření, pro která lze stanovit kritické intervaly výsledků.

5.2. VYDÁVÁNÍ VÝSLEDKŮ, TYPY NÁLEZŮ A LABORATORNÍCH ZPRÁV

Všechna vyšetření provedená Laboratoří lékařské genetiky SANATORIA Helios jsou uzavřena výsledkovým listem. Tento se liší dle provedených vyšetření.

Výsledkový list LLG obsahuje:

- Identifikaci laboratoře (jméno a adresa)
- Identifikační údaje pacienta, v případě PGT-M i partnera (jméno, rodné číslo, pojišťovna)
- Identifikační údaje žadatele (IČZ, pracoviště)
- Označení vyšetření
- Datum a čas odběru primárního vzorku
- Datum a čas přijetí žádanky a vzorku do laboratoře
- Datum uvolnění zprávy
- Typ primárního vzorku

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 17 (CELKEM 22)



- Výsledky vyšetření
- Interpretace výsledků
- Poznámky k metodě (informace o kvalitě vzorku)
- Podpis pracovníka, který výsledek hodnotil a podpis pracovníka, který výsledek schválil

Závěrečné zprávy, popř. předběžné zprávy, jsou vždy vydávány v tištěné podobě, podepsané oprávněným VŠ pracovníkem, který provádí finální kontrolu správnosti výsledků a je tímto za správnost výstupu odpovědný. Každý tištěný výsledek, kromě podpisu, obsahuje razítko laboratoře nebo kontrolujícího vedoucího pracovníka – VŠ s atestací v oboru.

Výsledky spolu se zápisem průběhu analýzy jsou uchovávány v písemné podobě ve spisovně laboratoře a zároveň v elektronické podobě.

Údaje o pacientovi jsou přístupné pouze pracovníkům laboratoře, kteří vyšetření provádějí. Elektronická databáze je pravidelně zálohována a přístup k ní mají pouze oprávnění pracovníci laboratoře pod heslem. Za ochranu dat a jejich zálohování odpovídá správce sítě, viz směrnice S-SH-006 Řízení informačního systému.

Zprávy jsou laboratoří předávány pouze žadateli, tedy lékařům oprávněnému požadovat genetické vyšetření.

Výsledky jsou žadatelům vydány v tištěné formě, také jsou zapisovány do interní databáze pacientů SANATORIA Helios SmartMEDIX. Lékařům pracujícím mimo SANATORIUM Helios jsou výsledky zasílány poštou doporučeným dopisem nebo doručovány svozovou službou SANATORIA Helios (osobní předání).

Sdělování výsledků telefonicky se neprovádí. Výsledky nejsou předávány přímo pacientovi.

Tištěná verze je rovněž předána lékařem pacientce jako součást souhrnné zprávy o léčebném IVF cyklu.

Na vyžádání lékaře laboratoř nabízí poradenství v oblasti vysvětlení výsledků a závěrů vyšetření.

V případě uplatnění flexibilního rozsahu akreditace (FRA) je uvědomen žadatel vyšetření, uplatnění FRA je také uvedeno v závěrečné zprávě. Seznam vyšetřovaných genů a jednotlivých mutací lze nalézt na webových stránkách SH (<https://www.sanatoriumhelios.cz/laborator-lekarske-genetiky/>).

5.3. ZMĚNY VÝSLEDKŮ A NÁLEZŮ

Pokud dojde k nalezení chyby v již vydaném výsledku, vedoucí laboratoře oznámí tuto skutečnost ihned indikujícímu lékaři a provede vydání nového opraveného výsledku. Dále se provede oprava výsledku ve všech databázích a spisovnách, ve kterých výsledky LLG uchovává. Původní formulace výsledku je součástí archivovaného opraveného nálezu.

5.4. INTERVALY OD DODÁNÍ VZORKU K VYDÁNÍ VÝSLEDKU

Přijaté vzorky jsou vyhodnocovány v pořadí, ve kterém byly doručeny do laboratoře.

Vzorky označené **STATIM** se zpracovávají a hodnotí přednostně, výsledek vyšetření je lékaři sdělen neprodleně po dokončení vyšetření, ve lhůtě do **10 pracovních dní**, (v případě **FISH do 5 pracovních dní**). Pokud nález vyžaduje další laboratorní vyšetření pacienta jinou metodou, je v tomto termínu možno vydat dílčí výsledek, lékař je informován a rozhodne o dalším průběhu vyšetření viz Tab. 5.

Při nálezů patologického karyotypu je v některých případech nutné doplnit klasickou cytogenetickou analýzu laboratorním vyšetřením pomocí jiné metody, buď v SANATORIUM Helios, nebo v jiné smluvní laboratoři.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 18 (CELKEM 22)



Karyotyp z periferní krve	8 týdnů	STATIM do 10 pracovních dnů
ZCHA	8 týdnů	STATIM do 10 pracovních dnů
FISH	Do 10 pracovních dnů	STATIM do 5 pracovních dnů
PGT-M	Do 10 pracovních dnů	-
PGT-A, PGT-SR	Do 30 pracovních dnů	-
CF	Do 20 pracovních dnů	STATIM do 5 pracovních dnů

Tabulka 5: Intervaly od příjmu vzorků k vydání výsledků

5.5. ZPŮSOB ŘEŠENÍ STÍŽNOSTÍ

Případné připomínky či stížnosti na činnost laboratoře je možno podat písemně na adresu SANATORIA Helios, elektronicky na adrese LLG@sanatoriumhelios.cz, telefonicky na tel.: 549 523 259, nebo osobně.

Formulář pro podání stížnosti LLG je k dispozici na internetovém odkazu

<http://www.sanatoriumhelios.cz/laborator-lekarske-genetiky>.

Všechny stížnosti řeší vedoucí laboratoře a informuje ředitele SANATORIA Helios, viz směrnice S-SH-003 Řízení neshod. Stížnosti lze podávat z jakéhokoliv důvodu, zejména na:

- Průběh a rozsah provedeného laboratorního vyšetření
- Termín vydání výsledku
- Výsledky laboratorního vyšetření
- Způsob jednání pracovníků SANATORIA Helios
- Jiné důvody

Stížnost je vyřízena co nejdříve, nejpozději do 30 dnů. Výsledek sdělí vedoucí laboratoře písemně osobě, která stížnost uplatnila.

Oprávněné stížnosti budou podnětem pro zkvalitnění další práce v naší laboratoři.

5.6. KONZULTAČNÍ ČINNOST LABORATOŘE

LLG v současné době neposkytuje laboratorní konzultace.

5.7. SKLADOVÁNÍ VYŠETŘENÝCH VZORKŮ

Z důvodu možného kultivačního neúspěchu a potřeby opakování kultivace se vzorek periferní krve úseku cytogenetiky uchovává následujících 7 dnů po odběru.

Periferní krev se uchovává v chladničce při teplotě 2-10°C. Po uplynutí této doby jsou vzorky likvidovány, viz kapitola 9 - Likvidace biologického odpadu a Provozní protiepidemický řád (PPŘ).

Mikroskopická skla pro FISH vyšetření jsou uchovávána v mrazáku při teplotě -20 °C po dobu 1 roku.

Primární vzorky pro PGT vyšetření nadále skladovány nejsou, protože jsou kompletně použity pro analýzu.

Pro případ potřeby provést opakování vyšetření nebo dodatečných vyšetření je uchováván vzorek zpracovaný – suspenze lymfocytů po dobu 2 měsíců a izolovaná, amplifikovaná DNA po dobu 1 roku a DNA rodinných příslušníků po dobu 5 let od vydání závěrečné zprávy. Ve výjimečných případech (DNA zemřelých, DNA potracených plodů) po dobu neomezenou. Amplifikovaná DNA pacientů, kteří nesouhlasili s uchováváním genetického materiálu, je likvidována ihned po ukončení vyšetření.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 19 (CELKEM 22)



6. SEZNAM LABORATORNÍCH VYŠETŘENÍ VČETNĚ POPISU

Přehled prováděných vyšetření a příslušné standardní operační postupy (SOP) viz Tab.6.

Stanovení karyotypu z periferní krve	Akreditovaná metoda	SOP-LLG-001
Stanovení hodnoty ZCHA (získaných chromozomálních aberací) z periferní krve		SOP-LLG-002
Doplňující barvicí techniky (C-pruhy, NOR-barvení)		SOP-LLG-003
<i>Průkaz chromozomálních aberací metodou FISH</i>		SOP-LLG-010
Preimplantační genetické testování metodou PCR (PGT-M)	Akreditovaná metoda	SOP-LLG-012 FRA
Preimplantační genetické testování metodou NGS (PGT-A, PGT-SR)	Akreditovaná metoda	SOP-LLG-014
<i>Stanovení mutací v genu pro cystickou fibrózu (CF)</i>		<i>SOP-LLG-016</i>

Tabulka 6: Seznam laboratorních vyšetření

V případě preimplantačního genetického testování metodou PCR (PGT-M) je aplikace flexibilního rozsahu akreditace na výsledkovém listu/závěrečné zprávě označena zkratkou FRA za názvem použité metody. Odkaz na akreditaci na výsledkovém listě/závěrečné zprávě bude uveden po zavedení a schválení stanoveným procesem pro flexibilní rozsah. Aktuální Seznam činností v rámci flexibilního rozsahu akreditace je dostupný na webových stránkách Laboratoře lékařské genetiky.

6.1. STANOVENÍ KARYOTYPU

Princip metody

Při klasické cytogenetické analýze hodnotíme pomocí mikroskopu počet a strukturu chromozomů získaných z T-lymfocytů pacienta. Periferní krev pacienta nejdříve 72-92 hodin kultivujeme v kultivačním médiu, následně připravíme suspenzi vhodnou ke kapání na mikroskopická skla. Preparáty barvíme pomocí G-barvení (SOP-LLG-001), případně doplňujícími barvicími technikami (SOP-LLG-003), v indikovaných případech provedeme FISH (SOP-LLG-010). Cytogenetická analýza probíhá v souladu s mezinárodními doporučeními E.C.A. a hodnocení dle nomenklatury ISCN, hodnotí se 10 mitóz.

Pokud je při nálezů patologického karyotypu třeba upřesnit nalezenou chromozomální aberaci, jsme schopni zajistit vyšetření CGH, SKY, aCGH, MLPA, MFISH nebo mBAND ve smluvních laboratořích.

6.2. STANOVENÍ HODNOTY ZÍSKANÝCH CHROMOZOMÁLNÍCH ABERACÍ (ZCHA)

Princip metody

Při stanovení hodnoty získaných chromozomálních aberací sledujeme pomocí mikroskopu počet aberantních buněk v periferní krvi pacienta. Postup přípravy mikroskopických preparátů je obdobný, jako u stanovení karyotypu z periferní krve, pouze doba kultivace periferní krve je v tomto případě 48 hodin a k hodnocení se používají nepruhované preparáty (SOP-LLG-002). Hodnotíme 100 mitóz.

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 20 (CELKEM 22)



6.3. FISH VYŠETŘENÍ

Princip metody

Fluorescenční in situ hybridizace je molekulárně cytogenetická metoda založená na hybridizaci fluorescenčně značené DNA sondy na cílové místo analyzované DNA na principu komplementarity. Používá se především k doplnění a upřesnění nálezu cytogenetického vyšetření. Laboratoř používá komerční centromerické DNA sondy (SOP-LLG-010).

6.4. PGT-M – VYŠETŘENÍ MONOGENNÍCH CHOROB

Princip metody

PGT-M je určeno k vyšetření embryí partnerů podstupujících IVF, v jejichž rodině bylo diagnostikováno konkrétní monogenní onemocnění (děděné autozomálně dominantně, recesivně nebo vázané na pohlaví).

Principem metody je kombinace přímé analýzy vlastního místa genové alterace a segregační nepřímé DNA diagnostiky na základě vyšetření polymorfních mikrosatelitních markerů předem charakterizovaných v rodině nosiče genové alterace. Laboratorně se využívá PCR technika s komerčně dostupnými primery, fragmentační analýza a sekvence (SOP-LLG-012).

6.5. PGT-A, PGT-SR –METODA SEKVENOVÁNÍ NOVÉ GENERACE

Princip metody

Metoda Next Generation Sequencing (NGS) – SOP-LLG-014- umožňuje analyzovat celý genom embrya v jedné analýze a odhalit tak numerické, příp. nebalancované strukturální aberace chromozomů. Po celogenomové amplifikaci DNA vzorku je připravena sekvenační knihovna – fragmenty DNA s připojenými adaptéry na obou koncích. V následné PCR jsou přidány indexové sekvence a vzorky jsou smíchány (poolovány). Data ze sekvenátoru jsou vyhodnocena pomocí speciálního softwaru a je stanoven výsledek ve smyslu zisků či ztrát genetického materiálu embrya.

6.6. STANOVENÍ MUTACÍ V GENU PRO CYSTICKOU FIBRÓZU (CF)

Princip metody

Genotypizační test pro CF je souprava pro testování na cystickou fibrózu zaměřená specificky na nejběžnější mutace u populací evropského původu. Testem lze zjistit celkem 50 mutací a rovněž se analyzuje intron 9 polyT trakt s přesným měřením přilehlé TG repetice. Metoda využívá fluorescenční ARMS (Amplification Refractory Mutation System) – alelově specifickou amplifikační techniku, kterou se detekují bodové mutace, inserce nebo delece v DNA. Amplifikované sekvence se separují kapilární elektroforézou (SOP-LLG-016).

7. POKYNY PRO SPOLUPRACUJÍCÍ LÉKAŘE

Informace o odběrech – viz oddíl 3

Informace o vydávání výsledků v oddíle 5

Kontakty viz oddíl 2.1

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 21 (CELKEM 22)



LLG má své vlastní žádanky, které na požádání dodáme, lze však použít i běžný Poukaz na vyšetření/ošetření typ K, pokud bude doplněn požadovanými informacemi definovanými v bodu 3.2.

Laboratoř nabízí aplikaci flexibilního rozsahu akreditace pro metodu PGT-M.

8. POKYNY PRO PACIENTY

Informované souhlasy před genetickým vyšetřením – viz oddíl 3.4.

9. DALŠÍ INFORMACE

Likvidace biologického materiálu – Nebezpečný odpad

Veškerý odpad se ihned třídí v místě vzniku a separuje do vhodných přepravních obalů. Nebezpečný odpad se ukládá do barevných přepravních obalů, drobný odpad, včetně jednorázových jehel, se ukládá do pevnostěnných, uzavíratelných a spalitelných obalů bez další manipulace.

Tyto obaly jsou označeny na viditelném místě štítky s katalogovým číslem, názvem shromažďovaného odpadu, označením původce, jménem zodpovědné osoby za obsluhu a údržbu shromažďovaného odpadu a datem vzniku. Odpad je denně odnášen z pracoviště pracovníky úklidu do vyčleněné místnosti, která slouží pro shromáždění nebezpečného odpadu.

Tato místnost je uzamčená a zabezpečená před volným přístupem veřejnosti. V této místnosti je chladicí box, který splňuje požadavek dodržení teploty v rozmezí mezi +3 až +8 °C, (teplota se denně sleduje a eviduje). Horní otevírání chladicího boxu zajišťuje bezpečnější ukládání infekčního odpadu. Chladicí boxy jsou opatřené zámekem.

Odvoz je zajištěn od 1. 4. 2010 smluvní firmou TEPAS s.r.o. Družstevní 221, Adamov, v intervalu 1x týdně. Firma má pro odvoz a nakládání s nebezpečnými odpady všechna legislativou vyžadovaná povolení.

10. PŘÍLOHY

nejsou

Název	Laboratorní příručka LLG		Číslo verze.změny	14.00
Typ dokumentu	příručka		Datum schválení / platí od:	24.02.2025/01.03.2025
Autor:	Mgr.Silvie Dudová.	16.06.2023	Kód dokumentu:	A-LLG-002
Přezkoumal:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	Schválil:	RNDr. Michal Slaný, PhD.	STRANA 22 (CELKEM 22)