

Seznam doby odezvy u prováděných vyšetření

verze: 3
kód: LP-01/1
exemplář:

platí od: 24.09.2024
datum tisku: 08.10.2024
strana: 1/3

Seznam doby odezvy u prováděných vyšetření

Převzal (funkce) - umístění	Počet	Exemplář	Datum převzetí	Podpis
Jana Tajtlová (MK) - pracovna VŠ	1			
OLG laboratoř web (OLG laboratoř web) - OLG laboratoř web	1			

© Tento dokument je vlastnictvím Fakultní Thomayerovy nemocnice a jeho šíření mimo organizaci v jakékoliv formě bez souhlasu schvalovatele je zakázáno. Každý zaměstnanec odpovídá za to, že pracuje s platnou verzí dokumentu © Pořízené kopie jsou pouze informativní!

Zpracoval

Jana Tajtlová

Kontroloval

Jana Tajtlová, Dne 24.09.2024

Schválil

Jana Tajtlová, Dne 24.09.2024

Interval revizí

24 měsíců

Seznam doby odezvy u prováděných vyšetření

1 – 3 pracovní dny

- Molekulárně genetické vyšetření aneuploidií chromozomů 13, 15, 16, 18, 21, 22, X a Y metodou QF PCR u plodových vod, choriových klků

1 – 10 pracovních dnů

- Molekulárně genetické vyšetření aneuploidií chromozomů 13, 15, 16, 18, 21, 22, X a Y metodou QF PCR u periferní krve, bukalní sliznice, produktů koncepce a jiných tkání
- Molekulárně genetické vyšetření Calretikulinu, *JAK2*

do 10 pracovních dnů – STATIM

- Chromozomové vyšetření periferní krve – karyotyp

do 15 pracovních dnů

- Molekulárně genetické vyšetření alfa1 antitrypsinu
- Molekulárně genetické vyšetření trombofilních mutací v genech pro FV-Leiden (G1691A), FII Protrombin (G22010A) a pro MTHFR (C677T, A1295C)
- Stanovení HLA znaků asociovaných s celiakií a s Morbus Bechtěrev
- Molekulárně genetické vyšetření laktózové intolerance
- Molekulárně genetické vyšetření *TPMT* (thiopurin S-methyltransferáza)
- Molekulárně genetické vyšetření Gilbertova syndromu
- Molekulárně genetické vyšetření *TOLLIP* genu

do 25 pracovních dnů

- Chromozomové vyšetření plodové vody
- Chromozomové vyšetření periferní krve (karyotyp, získané chromozomové aberace, choriových klků, produktů koncepce a jiných tkání, FISH)
- Molekulárně genetické vyšetření mikrolečných syndromů, SMA – spinální muskulární atrofie, DMA/BMD Duchennovy muskulární dystrofie metodou MLPA, CMT, EXT1
- Molekulárně genetické vyšetření syndromu fragilního X
- Molekulárně genetické vyšetření *CFTR* genu

1 – 8 týdnů

- Molekulárně cytogenetické vyšetření array CGH
- Molekulárně genetické vyšetření X-vázaných mentálních retardací, mutací genů autistického spektra, Rettova syndromu, metodou MLPA

1 – 6 měsíců

- Molekulárně genetické vyšetření vybraných genů Sangerovým sekvenováním

Seznam doby odezvy u prováděných vyšetření

verze: 3
kód: LP-01/1
exemplář:

platí od: 24.09.2024
datum tisku: 08.10.2024
strana: 3/3

- Molekulárně genetické vyšetření vybraných genů MPS