

**Výkony odb. 816 - rok 2019 - molekulární genetika**

Kód výkonu	Název	Indikace	MKN/ORPHA	min. vyš. gen (HGNC)	Rozsah	Frekvence	Cena (Kč)	Podmínky
<b>1. Frekventní vyšetření jednoznačně identifikovaná MKN, OMIM/ORPHA</b>								
94946	<b>Def. faktoru V (Leiden)</b>	odb. 208, 101, 202, 603, 209 a 210 v rámci PZS se statutem vysoce specializovaného cerebrovaskulárního a iktového centra, 128 - pracoviště hemodialýzy	D 68.x, I 74.x, O 15.x, O 02.0, O 02.1, O 45.x, O 03.x, P 05.x, N 96, N 97	F5	1691G>A	1/život	<b>1 449</b>	před zahájením kombinované perorální hormonální kontracepce a/nebo hormonální substituční léčby estrogeny (HRT) u žen s pozitivní osobní anamnézou prodělané tromboembolické nemoci (TEN), nebo s pozitivní rodinnou anamnézou výskytu TEN u příbuzných první linie (matky, otce, vlastních sourozenců a dětí probanda); po prodělané idiopatické TEN při pátrání po vyvolávající přičině a při rozhodování o délce antikoagulační léčby; po opakování min. třech potratech v 1. trimestru gravidity nebo u každé ztráty plodu po tomto období gravidity; před ovariální stimulací při IVF u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN, nebo s téměř komplikacemi v graviditě, tj. při těžkých formách preeklampsie, růstové retardaci plodu nebo po abrupci placenty; z jiných důvodů může dané vyšetření indikovat (na základě klinického a event. laboratorního vyšetření) pouze lékař trombotického centra nebo ÚHKT Praha.
94947	<b>Faktor II 20210G&gt;A</b>	odb. 208 101, 202, 603, 209 a 210 v rámci PZS se statutem vysoce specializovaného cerebrovaskulárního a iktového centra, 128 - pracoviště hemodialýzy	D 68.x, I 74.x, O 15.x, O 02.0, O 02.1, O 45.x, O 03.x, P 05.x, N 96, N 97	F2	20210G>A	1/život	<b>1 449</b>	před zahájením kombinované perorální hormonální kontracepce a/nebo hormonální substituční léčby estrogeny (HRT) u žen s pozitivní osobní anamnézou prodělané tromboembolické nemoci (TEN), nebo s pozitivní rodinnou anamnézou výskytu TEN u příbuzných první linie (matky, otce, vlastních sourozenců a dětí probanda); po prodělané idiopatické TEN při pátrání po vyvolávající přičině a při rozhodování o délce antikoagulační léčby; po opakování min. třech potratech v 1. trimestru gravidity nebo u každé ztráty plodu po tomto období gravidity; před ovariální stimulací při IVF u těhotných žen s pozitivní osobní nebo rodinnou anamnézou prodělané TEN, nebo s téměř komplikacemi v graviditě, tj. při těžkých formách preeklampsie, růstové retardaci plodu nebo po abrupci placenty; z jiných důvodů může dané vyšetření indikovat (na základě klinického a event. laboratorního vyšetření) pouze lékař trombotického centra nebo ÚHKT Praha.
94949	<b>Vyšetření 5 trombofilních mutací společně</b>	trombotická centra: VFN Praha, FN Hradec Králové, FN Plzeň, FN Brno-Bohunice, FN Ostrava, FN Olomouc, UHKT	D 68.2, D 68.5, D 68.8, D 68.9, E 72.1, I 74.x, O 15.x, O 02.0, O 02.1, O 45.x, O 03.x, P 05.x			1/život	<b>5 162</b>	
94950	<b>Cystická fibróza</b>	odb. 208	E 84.x, N 46, Z 82.5	CFTR	více než 90 % populačně <u>specifických</u> mutací	1/život	<b>9 690</b>	u dětí a dospělých pacientů s klinickými a laboratorními příznaky cystické fibrózy; u geneticky příbuzných osob pacienta s cystickou fibrózou s detekovanými mutacemi v CFTR genu; u partnera přenášeče mutace před plánovaným těhotenstvím/před plánovaným umělým oplodněním; u dospělých mužů v rámci plánované léčby poruchy plodnosti (obstrukční azoospermie, závažná oligospermie). V případě pozitivního novorozeneckého screeningu a pozitivního potřího testu (výkon 81221).
94951	<b>Ankylozující spondylitida</b>	odb. 208, 109 <u>207</u>	M.45.x		HLA B27	1/život	<b>1 766</b>	pouze při řešení sporných výsledků průtokové cytometrie

94952	<b>Delece AZF oblasti na chromozomu Y (sterilita u mužů) a determinace pohlaví (SRY, ZFX, ZFY)</b>	odb. 208, 613 , 603, 706	N46, Q56.4	SRY	SRY,ZFX,ZFY,AZFa,AZFb,AZFc	1/život	<b>3 834</b>	
94953	<b>Defekt apolipoproteinu E</b>	odb. 105, 305, 209, 101 v případě PZS, který má uzavřenu Zvláštní smlouvu na dg. hypolipidemik- seznam další list	E78.9	APOE	APO E2/3/4	1/život	<b>1 952</b>	
94954	<b>Inhibitor aktivátoru plazminogenu (PAI-1)</b>	trombotická centra: VFN Praha, FN Hradec Králové, FN Plzeň, FN Brno-Bohunice, FN Ostrava, FN Olomouc, UHKT, 209 a 210 v rámci PZS se statutem vysoce specializovaného cerebrovaskulárního a iktového centra.	D68.9	SERPINE1	(-675)4G/5G	1/život	<b>976</b>	
94955	<b>Hemochromatóza</b>	odb. 208, 202, 101	E83.1	HFE	H63D, S65C,C282Y	1/život	<b>2 929</b>	
94956	<b>Familiární hypercholesterolemie typu B, familiární defekt apolipoproteinu B-100 (FDB)</b>	odb. 208, 101, 301, 101 v případě PZS, který má uzavřenu Zvláštní smlouvu na dg. hypolipidemika <i>asi vhodný proklik na seznam PZS?? Já bych je vymenovala, jde o zkratky</i>	E78.9	APOB	R3500Q	1/život	<b>976</b>	
94957	<b>Cytochrom P450, polypeptid 2C9 + VKORC 1</b>	odb. 208, 202, 101, 209 a 210 v rámci PZS se statutem vysoce specializovaného cerebrovaskulárního a iktového centra.	E88.8	CYP2C9	416C>T, 1061A>C	1/život	<b>1 952</b>	
94958	<b>Glykoprotein IIIa (trombocytopenie)</b>	odb. 208, 202	D68.9	ITGB3	L33P, T393C	1/život	<b>1 952</b>	
94959	<b>Angiotenzin konvertující enzym (hypertenze, Alzheimerova choroba)</b>	odb. 208, 202, 101, 209, <u>210</u>	Z86.7	ACE	I/D	1/život	<b>976</b>	

94960	Celiakální sprue	odb. 208, 105, 301, <u>207</u>	K90.0	HLA alely II. třídy	DQA1*0501-DQB1*0201 v pozici cis (haplotyp DQ2.5cis), DQA1*0505 - DQB1*0301/ DQA1*0201 - DQB1*0202 v pozici trans (haplotyp DQ2.5trans) a DQA1*0301-DQB1*0302 v pozici cis (haplotyp DQ8.1).	1/život	<b>4 601</b>	u dětí s antigliadinovými protilátkami 10x nad normu
94961	Def. faktoru XIII (koagulace, stabilita fibrinu)	odb. 208, 202	D68.9	FGA	Val34Leu	1/život	<b>976</b>	
94962	Beta-fibrinogen (FGB)	odb. 208, 202	D68.9	FGB	(-455)G>A	1/život	<b>976</b>	
94963	Laktózová intolerance	odb. 208, 105, 207	<u>E73.x</u>	LCT	(-13910)C>T, (-22018)G>A	1/život	<b>1 952</b>	
94964	Def. alfa-1-antitrypsinu	odb. 208, 205, 207	Z87.0, Z83.6	SERPINA1	E264V, E342K	1/život	<b>1 952</b>	
94965	Thiopurin S-metyltransferáza	odb. 208, 105, 109, 301, 101, <u>202, 207</u>	<u>E88.8</u>	TPMT	238G>C,460G>A,719 A>G	1/život	<b>2 929</b>	
94966	Cytochrom P450 2C19	odb. 208, 101, 209, 305	<u>E88.8</u>	CYP2C19	19154G>A, 17948G>A, -806C>T	1/život	<b>2 929</b>	
94967	Aneuploidie chromozomů 13,18,21, X a Y metodou QF PCR	odb. 208	O 35.1	nestanoveno	21, 18, 13, X, Y	1/graviditu	<b>7 500</b>	
94968	Hluchota (nesyndromální) - DFNB1	odb. 208	H91.8, Z82.2	GJB2	sekv, IVS1	1/život	<b>4 790</b>	
94969	Wilsonova choroba (WD)	odb. 208, Indikace pro 301 - nutné specifikovat dětská gastroenterologická centra, pro 105 a 209 - případě, že OS doplní kaskádu a rozsah	E83.0, Z82.7	ATP7B	NGS, přímá sekvenace obtížných úseků velkého genu -nikoli NGS. Cena by měla odpovídat úrovni KMA1.	1/život	<b>27 000</b>	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg., nelze samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94970	Spinální svalová atrofie	odb. 208, 209 v případě: FN Motol FN Ostrava FN Brno	G12.x, Z82.7	SMN1, SMN2	delece exonu 7 a 8	1/život	<b>7 425</b>	
94971	Sy. fragilního X (FRAXA) - základní vys.	odb. 208	F89, Z82.7, <u>Q99.2.</u>	FMR1	expanze trinukleotidů	1/život	<b>1 627</b>	
94972	Sy. fragilního X (FRAXA) - stanovení rozsahu mutace (komplexní diagnostika)	odb. 208	F89, Z82.7	FMR1	expanze trinukleotidů	1/život	<b>9 000</b>	

94979	Svalová dystrofie typ Duchenne/Becker	odb. 208, 209 v případě PZS Evropské referenční sítě vzácných onemocnění FN Motol, FN Brno	G71.0, Z82.7	DMD/BMD	velké genové přestavby	1/život	<b>14 850</b>	
94980	Myotonická dystrofie typu I (DM1)	odb. 208 209 v případě PZS Evropské referenční sítě vzácných onemocnění: FN Motol, FN Brno	G71.0, Z82.7	DMPK	expanze trinukleotidů	1/život	<b>11 502</b>	

**2. Komplexní analýza lidského genomu pro monogenní onemocnění - NGS. Smluvně definovaná pracoviště.**

94981	Hereditární nádorové syndromy (NGS do 100 genů)	odb. 208	Z80.x, Z85x, Cxx.x	ATM, APC, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53	NGS nebo jiné ekvivalentní metody v rozsahu tohoto vyšetření	1/život	<b>39 600</b>	Minimální rozsah vyšetření: hereditární karcinomy prsu a ovaria (HBOC), hereditární non-polypózní kolorektální karcinom (HNPCC) a karcinom u familiární adenomatozní polypózy střev (FAP). Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg. , nelze samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg. V případě dg. Z 80.x je výkon hrazen pouze v případě, kdy specifickou mutaci nebylo možno identifikovat u příbuzného (např. úmrtí, nesouhlas apod.)
94982	Komplexní molekulární analýza 1 (NGS ≤ 20 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPCHA/MKN-10		NGS	1/život	<b>27 500</b>	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg. , nelze samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94983	Komplexní molekulární analýza 2 (NGS 21 - 100 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPCHA/MKN-10		NGS	1/život	<b>39 600</b>	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg. , nelze samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94984	Komplexní molekulární analýza 3 (NGS > 101 genů)	odb. 208	dle seznamu ORPCHA/MKN-10		NGS	1/život	<b>57 200</b>	Balíček zahrnuje kompletní vyšetření pro danou dg. , nelze samostatně vykazovat další vyšetření se stejnou dg.
94994	Molekulární analýza prenatální s nízkým rozlišením	odb. 208	O35.1, O35.2		aCGH/SNP array nebo NGS	1/plod	<b>13 500</b>	Paralelní analýza nebalancovaných změn lidského germinálního genomu z materiálu plodu komparativní hybridizací na pevném nosiči (arrayCGH, SNParray nebo NGS s rozlišením nižším než 100 Kb; navazuje na vyšetření = výkon 94967. Celkově max. do 12 % vyš. 94967 - bude vyhodnoceno po 6 měsících dle individuálního vykazování jednotlivými poskytovateli ZS).
94995	Molekulární analýza cirkulující DNA plodu (NIPT)	odb. 208	O35.1, O35.2		NGS	1/gravidita	<b>12 500</b>	Zatím nebude nasmlouváno a hrazeno do doby projednání na MZ ČR Indikace: Střední oblast kombinovaného (1/100-1/300) nebo integrovaného (1/50-1/150) rizika častých aneuploidii (13/18/21) BEZ UZ NÁLEZU. Není dále účtováno prenatální vyšetření plodu z AMC, CVS, test musí být schopen detektovat fetální frakci u všech analyzovaných vzorků a musí být CE/IVD certifikován.