

Název vyšetření: Chronická pankreatitida - detekce delecí a duplikací v genech PRSS1 a SPINK1

Popis:

Hereditární pankreatitida je vzácné genetické onemocnění, které je charakterizováno opakujícími se pankreatickými atakami, které se mohou vyvinout v chronickou pankreatitidu. Genetická etiologie onemocnění chronická pankreatitida je asociována s autosomálně dominantní mutací genu PRSS1 a autosomálně recesivních mutací genů CFTR, SPINK1 a PRSS1.

Chronická pankreatitida, i když je ve většině případů způsobena bodovými mutacemi (viz výše), může být i výsledkem velkých přestaveb genů PRSS1 a SPINK1. Detekce delecí a duplikací v genech PRSS1 a SPINK1 pomocí MLPA technologie dokáže tyto velké přestavby identifikovat.

Indikace pro molekulární genetickou analýzu:

- povinně:
 - nosič mutace v rodině
 - chronická pankreatitida před dosažením věku 30 let
 - karcinom pankreatu před dosažením věku 45 let
- volitelně:
 - recidivující a nejasné břišní příhody v dětství, případně zvýšené koncentrace sérové amylázy a lipázy

Jednotky: -

Referenční hodnoty:

+ sledovaný úsek přítomen

del: sledovaný úsek nepřítomen

dup: sledovaný úsek duplikován

Odběr:

- Nesrážlivá periferní krev, zkumavka s protisrážlivou látkou K₃EDTA nebo citrátem sodným
- Odebraný biologický materiál je třeba skladovat při 4–8 °C, pokud není bezprostředně po odběru zaslán do laboratoře. Za těchto podmínek je možné uchovávat biologický materiál 7 dnů.
- Pokud se předpokládá delší uskladnění biologického materiálu před odesláním do laboratoře, je vhodné odebraný biologický materiál zamrazit.
- Krev nesmí být odebrána do heparinu!
- Pro molekulárně genetické vyšetření stačí jedna malá zkumavka krve (2 ml).
- Odběr není třeba provádět na lačno!

Biologický materiál: nesrážlivá periferní krev

Provádí se: 1x za dva týdny

Doba odezvy: 20 pracovních dnů

