

Informátor Ústavu imunologie FNOL 05/2022

Změna metodiky vyšetřování HLA asociací B13, B17

Oznamujeme, že od 27.7.2022 **dochází ke změně vyšetřování HLA asociací B13, B17**. Původní **sérologická metoda** (mikrolymfocytotoxický test, CDC) bude **nahrazena** cíleným stanovením vybraných HLA znaků (B13, B17) pomocí **DNA metody PCR-SSP**.

V této souvislosti dochází k aktualizaci žádanky. V případě zájmu o vyšetření je třeba zajistit také Informovaný souhlas pacienta (zákonného zástupce pacienta) s odběrem, uchováním a genetickým vyšetřením biologického materiálu, který je pro DNA vyšetření nezbytný. Pro vyšetření je požadován vzorek **nesrážlivé krve EDTA**.

Žádanku o HLA vyšetření (pro žadatele mimo FNOL) a Informovaný souhlas pacienta (zákonného zástupce pacienta) s odběrem, uchováním a genetickým vyšetřením biologického materiálu naleznete na následujícím odkazu:

[Ke stažení | Ústav - Ústav imunologie | Fakultní nemocnice Olomouc \(fnol.cz\)](#)

K této změně dochází na základě požadavků Evropské federace pro imunogenetiku (EFI), která akredituje postupy v Laboratoři HLA.

Vypracoval:
Mgr. Veronika Šidová
manažer kvality

Schválil:
prof. MUDr. František Mrázek, Ph.D.
vedoucí lékař HLA laboratoře

Datum: 22.7.2022