

## ZASADY POBIERANIA I PRZECHOWYWANIA

### MATERIAŁU DO BADANIA PRENATALNEGO METODĄ aCGH

#### Płyn owodniowy

1. Pobrać jałowo do strzykawki 6 ml płynu owodniowego lub moczu płodu (wykonuje lekarz z pielęgniarką).
2. Przenieść jałowo płyn owodniowy lub mocz płodu ze strzykawki do zakręcanej jałowej probówki stożkowej o pojemności 15 ml
3. Probówka z płynem owodniowym lub moczem płodu powinna być podpisana imieniem i nazwiskiem pacjentki.
4. Próbkę dostarczyć jak najszybciej do laboratorium
5. Jeśli nie jest możliwe natychmiastowe dostarczenie próbki do laboratorium to należy ją przechowywać w cieplarni o temperaturze 37°C, ale nie dłużej niż jedną dobę.
6. Próbki płynu należy transportować w zamkniętym pojemniku zapewniającym temperaturę pokojową (nie niższą niż 18-20°C)
7. łączny czas przechowywania i transportu płynu nie powinien przekroczyć 48 h.
8. Każda próbka płynu owodniowego musi być zaopatrzona w prawidłowo wypełnione skierowanie na badanie (załącznik nr 1) oraz deklarację świadomej zgody na badanie genetyczne (załącznik nr 2).
9. Skierowanie na badanie, będące jednocześnie zleceniem powinno zawierać: imię i nazwisko pacjentki, PESEL pacjentki lub datę urodzenia pacjentki, datę pobrania materiału, wskazanie do badania, tydzień ciąży, pieczęć identyfikacyjną lekarza kierującego zawierającą nr prawa wykonywania zawodu, podpis lekarza kierującego, pieczęć Zleceniodawcy wraz z nr REGON i NIP, podpisaną świadomą zgodę na badanie. Integralną częścią skierowania na badanie aCGH jest podpisanie przez pacjentkę deklaracji świadomej zgody na badanie oraz dołączenie kopii aktualnego wyniku badania USG płodu. Wzory skierowania oraz deklaracji świadomej zgody na badanie aCGH stanowią odpowiednio załącznik nr 1 i załącznik nr 2.

#### Trofoblast

1. Pobrać jałowo do strzykawki zawierającej 2-3 ml soli fizjologicznej ok. 30 mg trofoblastu (wykonuje lekarz z pielęgniarką).
2. Przenieść jałowo trofoblast ze strzykawki do jałowej zakręcanej probówki zawierającej
3. 2-3 ml soli fizjologicznej.
4. Probówka z trofoblastem powinna być podpisana imieniem i nazwiskiem pacjentki.
5. Dostarczyć jak najszybciej do pracowni, jeżeli nie jest to możliwe to przechowywać próbkę umieszczoną w probówce z solą fizjologiczną, w cieplarni w temperaturze 37oC, ale nie dłużej niż 1 dobę.
6. Próbki trofoblastu należy transportować w zamkniętym pojemniku zapewniającym temperaturę pokojową (nie niższą niż 18-20°C).
7. Każde badanie trofoblastu musi być zaopatrzone w prawidłowo wypełnione skierowanie na badanie(załącznik nr 1) oraz deklarację świadomej zgody na badanie genetyczne (załącznik nr 2).
8. Skierowanie na badanie, będące jednocześnie zleceniem winno zawierać: imię i nazwisko pacjentki, PESEL pacjentki lub datę urodzenia pacjentki, datę pobrania materiału, wskazanie do badania, tydzień ciąży, pieczęć identyfikacyjną lekarza kierującego zawierającą nr prawa wykonywania zawodu, podpis lekarza kierującego, pieczęć Zleceniodawcy wraz z nr REGON i NIP, podpisaną świadomą zgodę na badanie. Integralną częścią skierowania na badanie aCGH jest podpisanie przez pacjentkę deklaracji świadomej zgody na badanie oraz dołączenie kopii aktualnego wyniku badania USG płodu. Wzory skierowania oraz deklaracji świadomej zgody na badanie aCGH stanowią odpowiednio załącznik nr 1 i załącznik nr 2.

## Krew pępowinowa

1. Pobrać jałowo do strzykawki około 1,0 ml krwi pępowinowej do strzykawki zawierającej EDTA, wstrząsnąć kilka razy (wykonuje lekarz z pielęgniarką).
2. Probówka z krwią pępowinową powinna być podpisana imieniem i nazwiskiem pacjentki.
3. Dostarczyć próbki krwi ze skierowaniami do pracowni w ciągu 3 godzin; w tym czasie próbki mogą być przechowywane w temperaturze pokojowej.
4. W przypadku konieczności transportu, próbka krwi powinna być dostarczona w ciągu doby. Transport może odbywać się w temperaturze otoczenia.
5. W przypadku konieczności przechowywania próbki dłużej niż 24 godz. należy umieścić ją w lodówce (4-8o C), ale nie na dłużej niż 3 doby.
6. Każde badanie krwi pępowinowej musi być zaopatrzone w prawidłowo wypełnione skierowanie na badanie (załącznik nr 1) oraz deklarację świadomej zgody na badanie genetyczne (załącznik nr 2).
7. Skierowanie na badanie, będące jednocześnie zleceniem winno zawierać: imię i nazwisko pacjentki, PESEL pacjentki lub datę urodzenia pacjentki, datę pobrania materiału, wskazanie do badania, tydzień ciąży, pieczęć identyfikacyjną lekarza kierującego zawierającą nr prawa wykonywania zawodu, podpis lekarza kierującego, pieczęć Zleceniodawcy wraz z nr REGON i NIP, podpisaną świadomą zgodę na badanie. Integralną częścią skierowania na badanie aCGH jest podpisanie przez pacjentkę deklaracji świadomej zgody na badanie oraz dołączenie kopii aktualnego wyniku badania USG płodu. Wzory skierowania oraz deklaracji świadomej zgody na badanie aCGH stanowią odpowiednio załącznik nr 1 i załącznik nr 2.