

Genetické vyšetřování MODY diabetu praktické informace pro lékaře

Tento dokument si můžete v aktuální verzi stáhnout na

http://www.lmg.cz/download/mody_instrukce.pdf

Nepřesnosti, překlepy nebo návrhy na vylepšení prosím oznamte na ondrej.cinek@Lfmotol.cuni.cz

Koho k vyšetření MODY indikovat:

K vyšetření MODY genů jsou indikováni pacienti mající

pozitivní rodinnou anamnézu diabetu (poruchy glukózové tolerance, gestačního diabetu, mírné hyperglykémie) s výskytem nemoci do 30 let věku v každé generaci

a podpurnými kritérii jsou kterákoli z následujících:

a) k manifestaci diabetu (hyperglykémie) došlo BEZ známek diabetické ketoacidozy

b) pacient je sledován pro trvalou stacionární mírnou hyperglykémii

c) pacient je dobře kompenzován na malých dávkách inzulínu, na dietě, případně na PAD

d) pacient má glykosurii při normálních glykemiích (nízký renální práh)

e) pacient je negativní na anti-GAD, ICA, IAA protilátky, případně má silně protektivní HLA genotyp proti autoimunitnímu diabetu

Jak odebírat:

Prosíme Vás o to, abyste nám **v jedné** zásilce odeslali:

1) vyplněný dotazník (žádanku) zahrnující i jednoduchý rodokmen. Stačí 1x pro 1 rodinu.

2) odebrané vzorky

- dvě běžné odběrové zkumavky s **EDTA** označené jménem i rodným číslem.
- množství krve: 2x min. 5 ml, či u kojenců a batolat 2x 1ml, u novorozenců 1x min. 0,2 ml.
- používejte pouze plastové zkumavky (vydrží bez úhony zamražení).
- krev pořádně promíchejte obrácením zkumavky po dobu min. 10 sekund.
- Zabalte zkumavky tak, aby krev nemohla ohrozit personál pošty infekcí: nejméně dvě vrstvy obalu uvnitř s buničinou nebo savým papírovým ručníkem tak, aby při netěsnosti nebo rozbití zkumavky absorboval veškerou krev.
- Poslat ihned; nejlepší je to v pondělí nebo úterý. Pokud nelze hned poslat, je možné krev skladovat v lednici při cca 4-8°C. V lednici vydrží bez úhony cca týden.

3) Podepsané informované souhlasy

- pacient podepíše informovaný souhlas s odběrem a pak dokument přiložte do zásilky pro nás.
- další výtisk poučení a souhlasu prosím nechte pacientovi

Vše odešlete na adresu:

Prof. MUDr. Jan Lebl, CSc.

Pediatrická klinika FN Motol a 2. LF UK, V Úvalu 84, Praha 5-Motol, 150 06

Děkují a srdečně zdraví,

MUDr. Štěpánka Průhová, Ph.D.
pruhova@seznam.cz

Prof. MUDr. Jan Lebl, CSc.
Jan.Leb1@Lfmotol.cuni.cz

Doc. MUDr. Zdeněk Šumník, Ph.D.
Zdenek.Sumnik@lfmotol.cuni.cz

MUDr. Ondřej Cinek, Ph.D.
Ondrej.Cinek@Lfmotol.cuni.cz

Mgr. Petra Dušátková
petra.dusatkova@Lfmotol.cuni.cz

Přímý telefon do laboratoře: 224 432 026

MODY: dotazník / průvodka

Odešlete prosím se vzorky. Stačí jednou pro celou rodinu.

Proband

Odesílající lékař

Jm. a příjmení: _____

Rodné číslo: _____

Adresa domů: _____

Telefon: _____

Otiskněte razítko nebo napište kontakt + tel.

E-mail: _____

Datum, podpis: _____

Má proband ?

NE, ANO, ? pozitivní rodinnou anamnézu diabetu (PGT, gest. diabetu, mírné hyperglykémie) s výskytem nemoci v rodině do 30 let věku v každé generaci

a která z dalších podpůrných kritérií proband splňuje?

NE, ANO, ? k manifestaci diabetu (hyperglykémie) došlo BEZ známek diabetické ketoacidózy

NE, ANO, ? je sledován pro trvalou stacionární mírnou hyperglykémii

NE, ANO, ? je dobře kompenzován na malých dávkách inzulínu, na dietě, případně na PAD

NE, ANO, ? má glykosurii při normálních glykemiích (nízký renální práh)

NE, ANO, ? pacient je negativní na GADA, ICA, IAA, popř. má protektivní HLA genotyp proti autoimunitnímu diabetu

Jsou další důvody pro podezření na MODY? Jaké?

Manifestace diabetu probanda - hyperglykémie zjištěna poprvé ve věku _____ let / v roce _____
 - v souvislosti s těhotenstvím: NE ANO

Poslední oGTT, bylo-li prováděno: datum _____; Glyk. 0 min _____, 60 min _____, 120 min _____, 180 min _____

Nynější stav probanda:

Hmotnost kg	Výška cm	HbA1c %	C peptid pmol/l	retinopatie	nefropatie	neuropatie	renální cysty
		datum n. rok:	při glykémii: datum n. rok:	<input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> ANO, od roku:	<input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> ANO, od roku:	<input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> ANO, od roku:	<input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/> ANO, od roku:

Vypište prosím typický **domácí glykemický profil** probanda z poslední doby:

Léčba probanda (od kdy, změny léčby). Specifikujte, zda dieta, inzulín – přibližné dávky (event. změny v dávkování během sledování), PAD (specifikujte preparát a dávku):

- terapie po zjištění diabetu: _____
- nynější terapie: _____
- další poznámky k terapii: _____

Přejete-li si, připojte **další informace** o pacientově diabetu a průběhu sledování, které považujete za důležité, ale dotazník se na ně neptá.

Rodina.

VPRAVO PROSÍM NAKRESLETE RODOKMEN.

Je jedno, jaké značky použijete.

Zajímá nás co nejší rodina, o níž jsou údaje.

Probanda označte šipkou.

U jednotlivých osob v rodokmenu uvádějte:

- jméno (!), abychom osobu naši v tabulce.
- rok narození
- má/nemá diabetes; pokud má, pak:
 - věk diagnózy
 - nynější léčbu

Detaily pak uveďte v tabulce, popř. připojte další listy.

	Matka	Otec	Sourozenec 1			
Příbuzenský vztah k probandovi:						
Jméno a příjmení						
R. č. (či rok nar.)						
Je nyní odeslán vzorek a souhlas?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO
Žije?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?
- rok úmrtí, příčina						
Má / měl diabetes?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?
- je / byl obézní?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?	<input type="checkbox"/> NE, <input type="checkbox"/> ANO, <input type="checkbox"/> ?
- nynější výška / hm.	_____ cm / _____ kg	_____ cm / _____ kg	_____ cm / _____ kg	_____ cm / _____ kg	_____ cm / _____ kg	_____ cm / _____ kg
- léčba DM od věku						
- léčba DM čím						
Vlastní děti - počet						

s DM
bez DM

Informace pro pacienta nebo jiné osoby vyšetřované na výskyt monogenního diabetu

Vážená paní, vážený pane,
vážení rodiče, milá slečno, milý pane,

před vyšetřením si, prosíme, přečtete pozorně následující informace, které Vám mají pomoci se orientovat v problematice geneticky podmíněných typů diabetu.

Diabetes je různorodý

Diabetes mellitus (cukrovka) je onemocnění, které mimo dvou hlavních typů (diabetes 1. a 2. typu) zahrnuje i některé vzácnější podtypy. Jsou jimi zejména tzv. MODY diabetes a novorozenecký diabetes. Oba patří do skupiny monogenního diabetu, diabetu způsobovaného mutací (defektem, poruchou, změnou) jednoho genu. U velké části pacientů je možné tuto genetickou poruchu najít a charakterizovat.

Význam znalosti genetické poruchy (mutace), která způsobila diabetes

Praktický význam znalosti genové poruchy způsobující MODY či novorozenecký diabetes je trojí:

- Taková znalost umožní poměrně jednoduchým vyšetřením zjistit další nositele mutace (genetické poruchy) v rodině. Někdo z nich může mít také diabetes, aniž o tom ví, jiný může být diabetem ohrožen v budoucnu. Jakýkoli neléčený diabetes může znamenat nebezpečí, protože může nepozorovaně způsobit těžké komplikace.
- U některých pacientů se MODY diabetes nebo novorozenecký diabetes schovává za diagnózu diabetu 1. typu a je léčen injekčním inzulínem. Některé podtypy MODY diabetu jsou však mnohem efektivněji léčitelné tabletami derivátů sulfonylurey, běžnými léky používanými zejména k léčbě diabetu 2. typu. U četných pacientů s MODY je tak možno snížit až vysadit dávky inzulínu. K tomu, aby se dali identifikovat pacienti, u nichž bude taková změna léčby možná, je však třeba genetického vyšetření.
- Jiní pacienti s MODY diabetem mají mutaci v genu pro glukokinázu. Taková mutace zpravidla zvyšuje glykémii jen mírně a pacienta neohrožuje. Lze zvažovat úplné vysazení léčby. Je logické, že k tak závažnému kroku je třeba jasný důvod v podobě genetického vyšetření.

Postup vyšetřování a potenciální prospěch z vyšetření pro pacienta a jeho rodinu

Váš ošetřující diabetolog se podle charakteru Vašeho onemocnění domnívá, že by se u Vás mohlo jednat o diabetes typu MODY nebo o novorozenecký diabetes. Indikoval proto u Vás genetické vyšetření. Vyšetření proběhne ze vzorku žilní krve nebo ze vzorku slin odebraných do speciální nádoby. Ze vzorku získáme DNA, která je nositelem genetické informace. Tuto DNA uschováme na dobu neurčitou. Z DNA budeme testovat, zda se ve Vašich genech vyskytují mutace, o nichž se ví, že způsobují monogenní diabetes.

- Pokud mutaci nalezneme, nejprve uvědomíme lékaře, který genetické vyšetření indikoval. Budete pozváni Vaším lékařem nebo námi do ambulance, kde Vám bude objasněn charakter nálezu a navrženy další možné kroky. Je velmi pravděpodobné, že bude třeba vyšetřit další členy rodiny, abychom věděli, kdo mutaci nese:
 - Členové rodiny s diabetem a nalezenou mutací budou poučeni o tom, zda u nich má naději na úspěch pokus o změnu léčby - ne všechny mutace jsou vhodné k takové změně a jen u mála mutací je možné léčbu zcela vysadit.
 - Další členové rodiny, kteří mají mutaci, nemusejí o svém diabetu vědět: proto budou testováni na přítomnost diabetu a budou poučeni, že obdobné testy je vhodné podstupovat v pravidelných intervalech. Nediagnostikovaný a neléčený diabetes je nebezpečný.
 - Členové rodiny bez diabetu a bez mutace budou informováni o výsledku vyšetření.
 - Konečně, není vyloučeno, že u některých členů rodiny bude přítomen diabetes jiného původu (např. 2. typu), aniž by měli mutaci. Tito členové rodiny budou poučeni v rámci genetického poradenství.

- U poměrně velké části pacientů nenalezneme žádnou mutaci v genech, o nichž se ví, že mohou způsobovat diabetes typu MODY nebo novorozenecký diabetes. Je tomu tak zejména proto, že ne všechny takové geny jsou dosud známy. Pro takovéto pacienty je důležité, že jejich DNA bude uschována v laboratoři pro další vyšetřování. Kdykoli se objeví další gen s předpokládaným nebo potvrzeným vlivem na vznik diabetu uvedených typů, budou tito pacienti testováni jako první. O tom, že jsme zatím nenašli mutaci v žádném známém genu, pacienty uvědomíme a pokud budou mít zájem, budeme je pravidelně informovat o pokroku v našem vyšetřování. Tento pokrok může být dosažen jen rozsáhlou mezinárodní spoluprací včetně výměny vzorků se zahraničními laboratořemi. Pokud budou vzorky odesílány do jiných laboratoří, bude se tak vždy dít pod anonymními kódy, takže nikomu nebude známy osobní údaje.

Změna nebo vysazení léčby u vybraných pacientů

Části pacientů se může týkat změna léčby (tabletami derivátů sulfonylurey), u další části pacientů může dokonce léčba být vysazena. Případná změna léčby by byla provedena buďto Vaším diabetologem podle standardizovaných postupů, jejichž protokoly mu poskytneme, nebo by byla provedena pod naším vedením. V současném písemnictví je k dispozici dostatek informací o tom, jak poznat pacienty, kteří mohou mít prospěch z takové změny léčby, jak tuto změnu provést a jak hodnotit její výsledek. Přítomnost mutace v určitém genu je sice podmínkou, ale není zárukou úspěšné změny léčby, zdůrazňujeme proto, že hodnocení vhodnosti změny léčby je na diabetologovi a jeho týmu.

Rizika plynoucí z vyšetření

Neexistují žádná podstatná zdravotní rizika vyšetření, pouze nepodstatná rizika související s běžným odběrem krve v množství dvou zkumavek (modřina, bolest v místě vpichu, mdloby u citlivějších jedinců).

Rizikem může být, že v některých rodinách nalezneme informace, které Vy nebo členové vaší rodiny nevíte nebo byste si nepřáli vědět. V některých rodinách nemusí být biologický otec ten, kdo byl za otce pokládán, v jiných rodinách je potomek adoptován, aniž o tom ví. Nalezení netypického vzorce dědičnosti budeme konzultovat s Vaším ošetřujícím lékařem a Vám jej sdělíme pouze, pokud lékař spolehlivě ví, že skutečnost je v rodině již známa.

Kontakt na tým provádějící genetická vyšetření

Svoje dotazy prosím směřujte na následující členy týmu:

MUDr. Štěpánka **Průhová**, Ph.D.
pruhova@seznam.cz

MUDr. Ondřej **Cinek**, Ph.D.
Ondrej.Cinek@fnmotol.cz

Prof. MUDr. Jan **Lebl**, CSc.
Jan.Lubl@Lfmotol.cuni.cz

Mgr. Petra **Dušátková**
petra.dusatkova@Lfmotol.cuni.cz

Doc. MUDr. Zdeněk **Šumník**, Ph.D.
Zdenek.Sumnik@lfmotol.cuni.cz

Pediatrická klinika
Fakultní nemocnice v Motole a 2. lékařské fakulty Univerzity Karlovy v Praze
V Úvalu 84
150 06 Praha 5 - Motol

Telefon: 224 432 026, 224 432 028
Fax: 224 432 020

Souhlas pacienta nebo jiné osoby vyšetřované na výskyt monogenního diabetu

Níže stvrzuji svým podpisem, že

- jsem byl lékařem poučen o charakteru vyšetření, byly mi poskytnuty potřebné informace a měl jsem možnost pokládat otázky
- souhlasím s tím, že mně / mému dítěti bude odebrán vzorek krve či slin, ze kterého bude získána DNA. Ta bude poté skladována na dobu neurčitou a zkoumána s cílem odhalit genetický podklad diabetu u mne nebo v mé rodině.
- souhlasím s tím, že poskytnu informace o svém zdravotním stavu a stavu svých rodinných příslušníků.
- souhlasím s transportem své DNA (bez osobních informací) do laboratoří, které pracují na obdobných genetických testech a které pomohou s odhalením genetické podstaty diabetu u mne nebo mé rodiny. Adresu laboratoří sdělíme na požádání.
- jsem si vědom, že informace o mně a mé rodině organizátoři projektu budou považovat za přísně důvěrné.
- jsem si vědom, že na mou žádost v průběhu projektu bude zničen vzorek krve nebo slin, který mi byl odebrán a vymazány veškeré osobní informace tak, aby nebylo dále dohledatelné, od koho DNA ze vzorku získaná pochází.
- jsem si vědom, že odmítnutí odběru vzorku nebo odmítnutí dalšího vyšetřování nebo změny léčby nebude mít vliv na běžnou diabetologickou péči, které se mi dostává.

Podepsán*: _____ (jméno a příjmení)

_____ (rodné číslo)

Podpis: _____

Datum: _____

Jako*: sám pacient nebo sám jeho rodinný příslušník

zákonný zástupce dítěte (doplňte):

_____ (jméno a příjmení)

_____ (rodné číslo)

*) Pokud se jedná o vyšetření pacienta pod patnáct let věku, musíme vyžadovat vždy souhlas zákonného zástupce.

Podpis lékaře, který informace poskytl: _____