



Státní zdravotní ústav
Expertní skupina pro zkoušení způsobilosti
Poskytovatel zkoušení způsobilosti č. 7001 akreditovaný ČIA
podle ČSN EN ISO/IEC 17043: 2023
Šrobárova 49/48, 100 00, Praha 10



Závěrečná zpráva

Zkoušení způsobilosti v lékařské mikrobiologii
(Externí hodnocení kvality)

PT#M/35/2026 (EHK 1546)

Detekce NK enterovirů

Praha, březen 2026

Obsah

1.	Souhrnné informace o přípravě a hodnocení PT (Proficiency Testing)	3
2.	Způsob přípravy vzorků	4-5
3.	Charakteristika materiálu	5
4.	Způsob hodnocení	5
5.	Vyhodnocení	5-8
6.	Závěr	8
	Příloha – výsledkový protokol jednotlivé laboratoře	

Program zkoušení způsobilosti PT#M/35/2026 (EHK 1546) byl zaměřen na detekci NK enterovirů. Návrh a realizace PT#M/35/2026 (EHK 1546) byly prováděny podle standardního operačního postupu koordinátora programu EHK na pracovišti Expertní skupiny pro zkoušení způsobilosti (ESPT) Státního zdravotního ústavu (SZÚ). Toto pracoviště je akreditováno Českým institutem pro akreditaci, o.p.s. jako poskytovatel zkoušení způsobilosti č. 7001.

S veškerými informacemi dodanými účastníky je zacházeno jako s důvěrnými a nejsou bez souhlasu účastníka poskytovány třetím stranám.

Příloha závěrečné zprávy, tj. ohodnocený výsledkový protokol, je pro každou zúčastněnou laboratoř k dispozici ve webové aplikaci SZÚ v odkazu: <http://ehk.szu.cz/EHK10/> po přihlášení kódem laboratoře a heslem.

Zprávu vypracoval:

MUDr. Petra Rainetová, NRL pro enteroviry, SZÚ Praha

Zprávu autorizoval:

MUDr. Petra Rainetová

Tel: 267 082 221 (333)

Dne 23. 3. 2026

Pracoviště 2 ESPT

<https://szu.gov.cz/sluzby/zkouseni-zpusobilosti/zkouseni-zpusobilosti-pro-lekarskou-mikrobiologii/>

e-mail: ehk@szu.gov.cz

1. Souhrnné informace o přípravě a hodnocení PT# M/35/2026

Identifikace cyklu:	EHK 1546
Název:	Detekce NK enterovirů
Koordinátor:	MUDr. Petra Rainetová
Podstata a účel PT/EHK:	Schopnost účastníků identifikovat přítomnost enterovirů v simulovaném klinickém materiálu
Kritéria pro účast na PT/EHK:	Požadavky na laboratoře – zajištění správné laboratorní praxe dle ČSN EN ISO 15189:2013
Charakteristika materiálu:	Viz kapitola 3 závěrečné zprávy
Hodnocené ukazatele	Pozitivita, negativita vzorku
Způsob přípravy	Viz kapitola 2 závěrečné zprávy
Počet účastníků:	17
Termín distribuce vzorků:	17. 2. 2026
Informace účastníkům:	Viz Informace pro účastníky zaslané spolu se vzorky
Termín pro odeslání výsledků účastníky:	10. 3. 2026
Označení vzorkovnic:	EHK 1546, PT # M/35, č. 1-3, 17. 2. 2026
Zabezpečení kvality vzorku:	Zabezpečení homogenity: Homogenita je zajištěna promícháním vzorků před zahájením alikvotování do vzorkovnic. Zabezpečení stability vzorků: Stabilita je zajištěna manipulacemi za sterilních podmínek, vhodným skladováním, rychlým transportem ke zpracování a určením termínu, do kterého musí být odeslán výsledek zpět k vyhodnocení. Dlouhodobá stabilita vzorků je zajištěna zmražením při – 70 ° C.
Test homogenity a stability:	Kvalita, homogenita a stabilita je posuzována na základě opakovaného testování všech tří vzorků pomocí virus neutralizačního testu (VNT) a RT-qPCR: po naředění, před distribucí a v termínu blízkém dni odeslání výsledků zpět k vyhodnocení (viz protokol o přípravě vzorků pro PT#M/35/2025 EHK-1466). Na každé testování se použije nový vzorek, průkazem homogenity a stability vzorků je dosažení totožných výsledků v čase. Vzorky jsou skladovány při teplotě – 70 ° C.
Možné zdroje chyb:	Nedodržení správné laboratorní praxe, lidský faktor
Způsob hodnocení výsledků:	Viz kapitola 4 závěrečné zprávy
Určení přijaté vztažné hodnoty:	Výsledky NRL, získané trojitým opakovaným testováním vzorků
Termín uveřejnění očekávaných výsledků:	13. 3. 2026
Termín uveřejnění závěrečné zprávy:	do 2. 6. 2026

2. Způsob přípravy vzorků

2.1 Postup přípravy výchozího materiálu

Ze sbírky vybereme kmeny ECHO virus 30 (E30) a coxsackievirus B5 (CVB5) pomnožené na tkáňové kultuře RD. Jeden vzorek je médium.

Tekutinu z označené zkumavky po rozmražení testujeme pomocí metody PCR a titrací. Pokud charakter materiálu souhlasí se stavem, při kterém byl uložen do sbírky kmenů, tak kmen viru pomnožíme.

Množení virů se provádí v tkáňových kultivačních lahvích. Po infekci jsou tkáňové kultury inkubovány v termostatu. V průběhu kultivace je mikroskopicky ověřen růst virů na tkáňových kulturách podle výskytu cytopatického projevu. Po ukončení

inkubace se kultivační lahve třikrát zmrazí při teplotě $-20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ a rozmrazí do tekutého stavu, aby se z buněk uvolnil pomnožený virus.

Objem materiálu odpovídá očekávanému množství účastníků.

Přítomnost viru v tkáňové kultuře po pomnožení do potřebného objemu se prokazuje opět pomocí metody PCR a titrací.

V případě vysoké koncentrace virového antigenu v připravovaném vzorku je možné jeho doředění kultivačním médiem tak, aby virová nálož ve vzorku odpovídala virové náloži běžného klinického materiálu.

2.2 Zabezpečení kvality výchozího materiálu, homogenita a stabilita

Zabezpečení kvality: Připravený výchozí materiál je množen a následně testován na přítomnost virové nukleové kyseliny enterovirů v akreditované národní referenční laboratoři pro enteroviry pomocí metody PCR a titrací.

Kultivační tkáňová média obsahují antibiotika pro zábranu bakteriální kontaminace. Čistota neinfikované tkáňové kultury i tkáňové kultury s pomnoženým virem je ověřena zkouškou sterility v hovězím bujónu.

Zabezpečení homogenity: Homogenita je zajištěna promícháním vzorků před zahájením alikvotování do lahvíček. Rozplněné vzorky jsou před expedicí skladovány při mrazničkové teplotě (-20°C). V den distribuce vzorků jsou testovány libovolné tři vzorky třikrát na přítomnost virové nukleové kyseliny enterovirů.

Zabezpečení stability vzorků: Stabilita je zajištěna manipulacemi za sterilních podmínek, vhodným skladováním a testováním libovolných tří vzorků třikrát na přítomnost virové nukleové kyseliny enterovirů po skončení příslušného kola.

2.3 Rozplnění výchozího materiálu

Vhodně naředěné vzorky jsou postupně rozplněny po 1,5 ml.

Jednotlivé vzorky se uloží do umělohmotných krabiček označených podle počtu zasílaných vzorků 1 – 3, do předání koordinačnímu pracovišti ESPT2 se vzorky se skladují při teplotě -20°C .

3. Charakteristika materiálu

Výchozím materiálem je simulovaný klinický materiál, což jsou virové kmeny enterovirů E6 a E30 zaslané z RRL WHO Helsinky.

Pro přípravu vzorků jsou použity tkáňové kultury infikované identifikovaným virovými kmeny E6 a E30 zaslanými z RRL WHO v Helsinkách, které jsou rozplněny do zkumavek po 1,5 ml a uloženy v mrazícím pultu při teplotě - 65° C a nižší. Třetím vzorkem je médium.

Vzorek 1 pozitivní (E30)

Vzorek 2 pozitivní (CVB5)

Vzorek 3 negativní

4. Způsob hodnocení

Výsledky se zadávají elektronicky do webového formuláře, přístup do formuláře se uzavře v termínu ukončení cyklu. Výstupy z laboratoří se očekávají v podobě pozitivní či negativní výsledek. Hodnocení výsledků účastníků probíhá za použití hodnoticího programu EHK2.

Bodové hodnocení účastníků vychází ze vztažné hodnoty, kterou tvoří očekávané výsledky získané opakovaným testováním vzorků v NRL. Dvěma body je hodnocena shoda s očekávaným výsledkem a bez bodového ohodnocení jsou výsledky, které se s očekávaným výsledkem neshodují.

Metodou pro testování vzorků je určena PCR za použití správné laboratorní praxe.

Za identifikaci přítomnosti/nepřítomnosti virového agens ve 3 vzorcích mohou laboratoře získat maximálně 6 bodů.

Bodový limit pro úspěšnou účast je alespoň 80 % z maxima bodů.

Pokud se v hodnocené skupině vyskytne pracoviště s extrémně nízkým bodovým ziskem (<50 % maximálního bodového zisku), je automaticky hodnoceno jako neúspěšné.

Koordinátor si vyhrazuje právo při vysokém výskytu atypických výsledků vyřadit z hodnocení celý vzorek. Koordinátor je oprávněn v případě potřeby jmenovat odbornou poradní skupinu pro řešení konkrétního kola dané série.

V případě hrubé chyby (která by v praxi mohla vést k závažnému poškození zdraví nebo ohrožení života pacienta), lze vyhodnotit výsledek účastníka celkově jako neúspěšný i při dosažení dostatečného počtu bodů.

5. Vyhodnocení

Hodnoceno bylo 16 laboratoří.

Každý vzorek byl hodnocen v rozmezí 0 – 2 body, maximální počet bodů byl 6. 16 laboratoří získalo maximální počet bodů.

Očekávaný výsledek a souhrn zaslaných výsledků

vzorek	virové agens	shoda	neshoda*)	nevyšetřeno
A	Enterovirus (E30)	16	0	0
B	coxsackievirus (CVB5)	16	0	0
C	Negativní	16	0	0

Bodové hodnocení jednotlivých pracovišť

Kód laboratoře	Vzorek A	Vzorek B	Vzorek C	Dosažený počet bodů/max. bodů
20	2	2	2	6 / 6
26	2	2	2	6 / 6
34	2	2	2	6 / 6
35	2	2	2	6 / 6
51	2	2	2	6 / 6
65	2	2	2	6 / 6
115	2	2	2	6 / 6
208	2	2	2	6 / 6
211	2	2	2	6 / 6
333	2	2	2	6 / 6
350	2	2	2	6 / 6
369	2	2	2	6 / 6
532	2	2	2	6 / 6
554	2	2	2	6 / 6
595	2	2	2	6 / 6
784	2	2	2	6 / 6
Očekávaný výsledek	Enterovirus (E30)	Coxsackie-virus (CVB5)	Negativní	

Bodové hodnocení a stanovení limitu

Počet vyšetřených vzorků	3
Max. počet bodů	6
Počet laboratoří	16
Hranice úspěšnosti	4,8

Přehled použitých metod

Kód labo- ratoře	PCR			Použitá souprava
	A	B	C	
20	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
26	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
34	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
35	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF
51	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
65	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF
115	+	+	-	EZ1 DSP VIRUS KIT
208	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
211	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF
333	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF
350	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF
369	+	+	-	EV ELITE MIX
532	+	+	-	ENTEROVIRUS REAL-TM SACACE
554	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF

595	+	+	-	MULTIPLEX RESPIRATORY VIRAL AUS DIAGNOSTICS
784	+	+	-	PCR ENTEROVIRUS KIT GENE PROOF

6. Závěr

EHK 1546 – Detekce NK enterovirů se zúčastnilo 17 laboratoří. 16 laboratoří odevzdalo výsledky v řádném termínu k vyhodnocení, 1 laboratoř (394) nezaslala výsledky k hodnocení. 16 laboratoří úspěšně absolvovalo EHK 1466.

V případě reklamací vyhodnocení série, prosím, postupujte dle reklamačního řádu. Pro zadání reklamace použijte také webovou aplikaci SZÚ.

Konec závěrečné zprávy