

Žádanka k molekulárně genetickému vyšetření



VROZENÉ KOSTNÍ ANOMÁLIE [A] 1023 genů (v3)*

Jméno a příjmení:				Jméno lékaře, odbornost, IČP/IČZ, Razítko a podpis:
Číslo pojištěnce:				
Kód pojišťovny:		Pohlaví:	<input type="checkbox"/> muž <input type="checkbox"/> žena	
Základní diagnóza:		Národnost:		
Datum a čas odběru:				
Datum a čas přezkoumání:	(vyplňuje LAB)			
Datum a čas příjmu:	(vyplňuje LAB)			

Provedení vyšetření:	<input type="checkbox"/>	Rutina	<input type="checkbox"/>	Statim (po předchozí domluvě)
----------------------	--------------------------	--------	--------------------------	-------------------------------

Materiál:							
<input type="checkbox"/>	Izolovaná DNA	<input type="checkbox"/>	Periferní krev (EDTA)	<input type="checkbox"/>	Plodová voda	<input type="checkbox"/>	Choriová tkáň
<input type="checkbox"/> Jiný							

Účel vyšetření:					
<input type="checkbox"/>	Určení - potvrzení diagnózy				
<input type="checkbox"/>	Konfirmační test (z druhého nezávislého odběru)				
<input type="checkbox"/>	Přehodnocení původního nálezu				
<input type="checkbox"/>	Prediktivní test u rodinného příslušníka probanda / partnera probanda				
Jméno a příjmení probanda:					
Číslo pojištěnce:					
Sekvenční varianta:					Gen:

S žádankou prosím dodejte informovaný souhlas pacienta s analýzou DNA. Bez tohoto dokumentu nemůže být vzorek vyšetřen.

Komentář:	



Zdravotnická laboratoř č. 8194 akreditovaná ČIA
 podle ČSN EN ISO 15189:2013

[A] - vyšetření v rozsahu akreditace (lze uplatnit flexibilní přístup k rozsahu akreditace)

Katalog tiskopisů FNO - složka NLP, Kód MTZ: 3602451 Strana 1 (celkem 4) Revize číslo: 04



Požadované NGS vyšetření (bioinformatická analýza se týká vždy celého panelu genů):

Piktogram na konci řádku vyznačuje další panel, který můžete pro vyšetření daného onemocnění využít (mohou se lišit v rozsahu vyšetřovaných genů). Zvolte prosím panel, který Vám nejlépe vyhovuje z pohledu diferenciální diagnostiky.

Skupiny onemocnění

<input type="checkbox"/> Vrozené kostní onemocnění bez podezření na konkrétní syndrom	<input type="checkbox"/> Chondrodysplasia punctata (<i>EBP, ARSE, NSDHL, EBP, LBR, PEX7, GNPAT, AGPS</i>)
<input type="checkbox"/> 3M syndrom (<i>CUL7, OBSL1, CCDC8</i>)	<input type="checkbox"/> Chondrodysplázie jiné - thanatoforická dysplázie, achondroplázie, hypochondroplázie, achondrogeneze, hypochondrogeneze, osteochondrodysplázie, Desbuquois dysplázie, hypertrichotická (<i>FGFR3, COL2A1, SLC26A2, TRIP11, CANT1, FAM20B, ABCC9 a další</i>)
<input type="checkbox"/> 3MC syndrom (<i>MASP1, COLEC10, COLEC11</i>)	<input type="checkbox"/> Kamptodaktýlie (<i>FGFR3, PRG4</i>)
<input type="checkbox"/> Akromelické dysplázie - trichorinofalangeální, akrokapitofemorální, kranioektodermální, geleofyzická, akromickrácká, a jiné (<i>TRPS1, EXT1, IHH, IFT122, WDR35, IFT43, WDR19, ADAMTS2, FBN1, PRKAR1A, GDF5, PRMT7, LTBP2 a další</i>)	<input type="checkbox"/> Kleidokraniální dysplázie a izolované poruchy kraniální osifikace (<i>RUNX2, FIG4, ALX4, MSX2</i>)
<input type="checkbox"/> Artrrogrypózy (<i>TPM2, PIEZO2, TNNI2, GLE1, MYH3, MYH8, MUSK, TNNT3, NEB, LGI4, SYNE1, MYBPC1, PPP3CA a další – celkem cca 30 genů</i>)	<input type="checkbox"/> Kolagenopatie typu 2 - spondyloepifizární dysplázie, achondrogeneze, hypochondrogeneze, platyspondylická dysplázie, Sticklerův syndrom (<i>COL2A1</i>)
<input type="checkbox"/> Asfyktizující torakální dysplázie (<i>DYNC2H1, WDR56, TTC21B, IFT144</i>)	<input type="checkbox"/> Kolagenopatie typu 11 - Sticklerův a Marshallův syndrom, fibrochondrogeneze, otospondylometapifizární dysplázie (<i>COL2A1, COL11A1</i>)
<input type="checkbox"/> Atelosteogeneze (<i>FLNB, SLC26A2</i>)	<input type="checkbox"/> Kraniokranielní dysplázie (<i>IFT122, IFT43, WDR35, WDR19</i>)
<input type="checkbox"/> Brachydaktýlie (<i>IHH, BMPR1B, BMP2, GDF5, ROR2, NOG, HOXD13, PTHLH, HDAC4, PIGV, PTHLH, SOX9, MYCN, PITX1, MGP, GNAS, CREBBP, EP300, CHSY1, SMARCB1, SMARCA2, SMARCA4, SMARCE1, ARID1B, ARID1A, SMAD4, POC1A, PDE4D, GPC3 a další - celkem cca 70 genů</i>)	<input type="checkbox"/> Kraniofaciální postižení predominantní, dysostózy - mandibulofaciální dysostóza, Treacher Collins syndrom, kraniofrontonazální syndrom, frontonazální dysplázie, akrofaciální dysostóza, frontometafyzární dysplázie, Kaufmanův okulocerebrofaciální syndrom a jiné (<i>TCOF1, POLR1D, POLR1C, OFD1, EVC, ICK, EFNB1, ALX1, ALX3, ALX4, DHODH, SF3B4, SIX2, SPECC1L, ZSWIM6, MAB21L1, MAP3K7, TMCO1, SEC23A, HSPA9, UBE3B a další</i>)
<input type="checkbox"/> Denzita kostní zvýšená - jiné syndromy (kromě osteoporózy) s metafyzárním a/nebo diafyzárním postižením (<i>ANKH, TGFB1, TBXAS1, HPGD, SLC20A1, GJA1, TNFRSF11B, SOST, DLX3, COX4I2 a další</i>)	<input type="checkbox"/> Kraniosynostózy - syndromy Pfeifferův, Apertův, Beare-Stevensonův, Crouzonův, Crouzonův-like s acanthosis nigricans, Antley-Bixlerův, Saethre-Chotzenův, Jackson-Weiss, Shprintzen-Goldbergův, Baller-Geroldův a Carpenterův, k. Muenkeho a Bostonského typu (<i>FGFR1, FGFR2, FGFR3, POR, MSX2, TWIST1, SKI, RECQL4, RAB23, SEC24D, CYP26B1, ERF, IL11RA, ZIC1 a další desítky genů</i>)
<input type="checkbox"/> Denzita kostní snížená - jiné syndromy (kromě osteogenesis imperfecta a Bruckova syndromu) (<i>LRP5, FGFR2, B4GALT7, GORAB, PYCR1, ATP6VOA2, P4HB, SEC24D a další</i>)	<input type="checkbox"/> Křivice (<i>PHEX, FGF23, DMP1, ENPP1, CLCN5, SLC34A3, CASR, ANKH, CYP2R1, CYP27B1, ALPL a další</i>)
<input type="checkbox"/> Dysplázie s mnohočetnými dislokacemi kloubů (<i>CANT1, IMPAD1</i>)	
<input type="checkbox"/> Dyssegmentální dysplázie typu Silverman-Handmaker, Rolland-Desbuquois, Schwartz-Jampelův syndrom (<i>HSPG2, XYLT1</i>)	
<input type="checkbox"/> Fetální akineze (Pena-Shokeir syndrom) (<i>MUSK, ERCC6, GLE1, MYOD1, RAPSN, NUP88, DOK7</i>)	
<input type="checkbox"/> Glykosylace - vrozená porucha (celkem cca 45 genů)	
<input type="checkbox"/> Hydrocefalus (<i>HOXA10, FREM1, FREM2, FREM3, DLX2, SP8, SP9, FGF16</i>)	<input type="checkbox"/> Metabolické vady - jiné (kromě mukopolysacharidózy) – hypofosfatázie, hyperfosfatázie, fukosidóza, manosidóza, aspartylglukosaminurie, GMI gangliosidóza, sialidóza, galaktosialidóza, mnohočetný deficit sulfatázy, mukolipidóza (<i>ALPL, PGAP2, PGAP3, PIGO, MAN2B1, MANBA, AGA, GLB1, NEU1, SLC17A5, CTSA, SUMF1, GNPTAB, GNPTG a další</i>)
<input type="checkbox"/> Hypoplázie končetin / redukční vady - syndromy ulnární-mamární, de Lange, trombocytopenia-chybějící rádius, Holt-Oramův, Okihirův, Cousinův, Robertsův, rozštěpové vady ruky-nohy, tibiální hemimelie, acheiropodie, tetraamelie, ankyloblefaron-ektodermální dysplázie-rozštěp rtu/patra, ektrodaktýlie- ektodermální dysplázie-rozštěp rtu/patra, Fuhrmannův, RAPADILINO, Adams-Oliverův a jiné (<i>TBX3, NIPBL, HFE2, LIX1L, PIAS3, ANKRD35, ITGA10, PEX11B, POLR3GL, TXNIP, RBM8A, THPO, TBX5, SALL4, TBX15, ESCO2, TP63, WNT10B, LMBR1, WNT3, CDH3, FBXW4, WNT7A, RECQL4, ARHGAP31, RBPJ, EOGT, DOCK6, ZBTB16, DLX5, RSPOR2, CDH3, SEM1, EPS15L1, ZAK a další</i>)	<input type="checkbox"/> Metafyzární dysplázie (<i>COL10A1, PTH1R, SBDS, MMP13, MMP9, IDH1, RMRP a další</i>)
	<input type="checkbox"/> Metatropická dysplázie (<i>TRPV4</i>)
	<input type="checkbox"/> Mezomelické a rizomelické dysplázie - dyschondrosteóza Leri-Weill, omodysplázie, Robinowův syndrom a jiné (<i>SHOX, GPC6, ROR2, WNT5A, SULF1, SLC05A1, COL11A1, DVL1, DVL3, NXN, FZD2 a další</i>)
	<input type="checkbox"/> Mnohočetná epifyzární dysplázie (<i>COMP, COL9A1, COL9A2, COL9A3, MATN3, RN4ATAC, UFSP2</i>)

Zdravotnická laboratoř č. 8194 akreditovaná ČIA
 podle ČSN EN ISO 15189:2013

[A] - vyšetření v rozsahu akreditace (lze uplatnit flexibilní přístup k rozsahu akreditace)

Katalog tiskopisů FNO - složka NLP, Kód MTZ: 3602451 Strana 2 (celkem 4) Revize číslo: 04



<input type="checkbox"/> Mnohočetná osteochondromatóza (exostóza) (EXT1, EXT2)	<input type="checkbox"/> Poruchy sulfatace - achondrogeneze, atelosteogeneze, diastrofická dysplázie, chondrodysplázie, Ehlers-Danlosův syndrom (SLC26A2, PAPSS2 CHST3, IMPAD1, CHST14, FLNB a další)
<input type="checkbox"/> Mukopolysacharidóza (IDUA, IDS, SGSH, NAGLU, HGSNAT, GNS, GALNS, GLB1, ARSB, GUSB, FUC1, HYAL1, VPS33A)	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Omodysplázie (GPC6, PZD2)	<input type="checkbox"/> Porucha organizace skeletu - jiné syndromy - cherubismus, fibrózní dysplázie, progresivní kostní heteroplázie, metachondromatóza, osteoglofonická dysplázie, fibrodysplasia ossificans progressiva, neurofibromatóza typu 1, enchondromatóza (Ollier- Maffucci) a další (SH3BP2, GNAS, ANO5, PTPN11, FGFR1, ACVR1, NF1, IDH1, IDH2 a další)
<input type="checkbox"/> Osteoartropathie genetické zánětlivé / revmatoidní (WISP3, NLRP3, IL1RN, LPIN2, GALNT3, ANTXR2, PRG4)	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Osteolýza (TNFRSF11A, LMNA, ZMPSTE24, MMP2, NOTCH2, MAFB, TREM2, TYROBP a další)	<input type="checkbox"/> Pyknodysostóza (CTSK)
<input type="checkbox"/> Osteogenesis imperfecta (COL1A1, COL1A2, CRTAP, P3H1, PPIB, FKBP10, SERPINH1, SP7, SERPINF1, TMEM38B, IFITM5, PLS3, CREB3L1, BMP1, WNT1, MBTPS2, P3H1, SPARC, TENT5A, MESD a další)	<input type="checkbox"/> „ Short-rib thoracic dysplasia“ s nebo bez polydaktylie (DYNC2H1, WDR56, NEK1, IFT172, WDR34, WDR60, CEP120, IFT140, KIAA0586, IFT52, INTU, DYNC2L1, TCTEX1D2, IFT81)
<input type="checkbox"/> Osteopetróza (TCIRG1, CLCN7, OSTM1, TNFSF11, TNFRSF11A, PLEKHM1, CLCN7, CA2, LRP5, CLCN7, IKBKG, FERM3, RASGRP2, AMER1, SNX10 a další)	<input type="checkbox"/> Spondylodysplastické dysplázie (TRIP11, SLC35D1, SBDS)
<input type="checkbox"/> Osteosklerotická dysplázie neonatální (PTH1R, DHCR24, COL1A1, FAM20C)	<input type="checkbox"/> Spondyloepifyzární dysplázie (COL2A1, ACAN, DYM, SMARCAL1, EIF2AK3, MATN3, DDR2, TRAPP2, NKX3-2, SLC39A13, KIF22, AIFM1, B3GALT6, BGN, TONS, MIR14, NANS, DDRGK1 a další)
<input type="checkbox"/> „Overgrowth“ syndromy s postižením skeletu - Weaverův, Sotosův, Marshall-Smithův, Proteus, Marfanův, Loeys-Dietzův, Beckwith-Wiedemann, Simson-Golabi-Bechmel, Kosaki, Luscan-Lumish, Gorlinův, Perlmanův, Shashi-Pena, Tattn-Brown-Rahmanův, kongenitální kontrakturální arachnodaktylie a jiné (EZH2, EED, NSD1, NFIX, AKT1, FBN1, FBN2, TGFB1, TGFB2, SMAD3, TGFB2, GPC3, GPC4, OFD1, CDKN1C, NPCC, PDGFRB, ICR1, KCNQ1OT1, CDKN1C, SETD2, PTCH1, DNMT3A, ASXL2, PIK3CA a další)	<input type="checkbox"/> Spondyloepimetazyzární dysplázie (TRPV4, KIF22, B3GALT6, EXOC6B, SGMS2, TRAPP2, RSPRY1, SIK3, POP1, NEPRO, RPRM, COL11A2, DDRGK1 a další)
	<input type="checkbox"/> Spondylometazyzární dysplázie (ACP5, COL2A1, PAM16, PCYT1A)
	<input type="checkbox"/> Spondylokostální dysostóza a jiné dysostózy s predominantním postižením obratlů, event. žeber - syndrom Klippen-Feil a jiné (MNX1, DLL3, MESP2, LFNG, HES7, MESP2, GDF6, COG1, BMPER, MEOX1, PAX1, XYLT2, TBX2, TBX6, MYO18B a další)
<input type="checkbox"/> Patelární dysostózy – ischiopatelární dysplázie, syndrom „nail-patella“, genitopatelární syndrom a jiné (TBX4, PITX1, LMX1B, KAT6B, ORC1, ORC4, ORC6 a další)	<input type="checkbox"/> Syndaktylie (cca 40 genů)
<input type="checkbox"/> Polydaktylie-syndaktylie-trifalangismus (SHH, GLI1, GLI2, GLI3, FBLN1, HOXD13, SALL1, FGFR2, FGFR3, FGF10, KIF7, LMBR1, LRP4, GREM1, FMN1, FAM58A, GJA1, MKS1, TMEM216, TMEM67, CEP290, RPGRIP1L, CC2D2A, MPOL1, SC5D, MIR17HG, CSPP1, B9D2, DDX59, MEIS2, IHH, BHLHA9, FGF16, IQCE, PIX1, ZNF141, WDPCP, NECTIN4 a další desítky genů)	<input type="checkbox"/> Synostózy mnohočetné (NOG, GDF5, GDF6, FGF9, HOXA11)
	<input type="checkbox"/> Trpasličtví primordiální mikrocefalické osteodysplastické - Seckelův syndrom, a jiné (RNU4ATAC, PCNT, POC1A, NSMCE2, CENPE, XRCC4 a další)

V rámci skříninku častých recessivních onemocnění jsou v panelu zařazeny geny: GJB2, CFTR

Jiné syndromy - neuvedené ve skupinách výše

<input type="checkbox"/> Aarskog-Scottův syndrom (FGD1)	<input type="checkbox"/> Culler-Jonesův syndrom (GLI2)
<input type="checkbox"/> Adams-Oliverův syndrom (ARHGAP31, EOGT, DLL4, DOCK6, NOTCH1, RBPJ)	<input type="checkbox"/> DOORS syndrom (TBC1D24)
<input type="checkbox"/> Alagille syndrom (JAG1, NOTCH2)	<input type="checkbox"/> Diamond Blackfanův syndrom (RPS19, RPL11, RPL5)
<input type="checkbox"/> Alkuraya-Kucinskas syndrom (KIAA1109)	<input type="checkbox"/> Ellis-van Creveldova chondroektodermální dysplázie (EVC, EVC2)
<input type="checkbox"/> Anauxetická dysplázie (POP1, NEPRO, RMRP)	<input type="checkbox"/> Fanconiho anémie (FANCA, FANCB, FANCC, BRCA2, FANCD2, FANCE, FANCF, XRCC9, FANCI, BRIP1, PHF9, FANCM, PALB2, RAD51C)
<input type="checkbox"/> Antley-Bixlerův syndrom (FGFR2, POR)	<input type="checkbox"/> Floating-Harbor syndrom (SRCAP)
<input type="checkbox"/> Au-Kline syndrom (HNRNPK)	<input type="checkbox"/> Fokální dermální hypoplázie (PORCN)
<input type="checkbox"/> Baller-Gerold syndrom (RECQL4)	<input type="checkbox"/> Foramina parietale / s kleidokraniální dysplázií (MSX2, ALX4)
<input type="checkbox"/> Baraitser-Winter syndrom (ACTB, ACTG1)	<input type="checkbox"/> Fraserův syndrom (FRAS1, GRIP1)
<input type="checkbox"/> Bardet-Biedlův syndrom (BBS1, BBS2, ARL6, BBS4, BBS5, MKKS, BBS7, BBS9, TTC8, BBS11, TRIM32, BBS12, BBIP1, C8ORF37, IFT27, LZTFL1, SDCCAG8, PTHB1)	<input type="checkbox"/> Gordonův syndrom (PIEZ02)
<input type="checkbox"/> Bloomův syndrom (BLM)	<input type="checkbox"/> Hallermann-Streiffův syndrom (GJA1)
<input type="checkbox"/> Bohring-Opitz syndrom (ASXL1)	<input type="checkbox"/> Holt-Oramův syndrom (TBX5)
	<input type="checkbox"/> Hydrolethalus syndrom (TBX5)

Zdravotnická laboratoř č. 8194 akreditovaná ČIA
podle ČSN EN ISO 15189:2013

[A] - vyšetření v rozsahu akreditace (lze uplatnit flexibilní přístup k rozsahu akreditace)

Katalog tiskopisů FNO - složka NLP, Kód MTZ: 3602451 Strana 3 (celkem 4) Revize číslo: 04



M 8194

<input type="checkbox"/> Branchio-okulo-faciální syndrom (<i>TFAP2A</i>)	<input type="checkbox"/> Hyperparathyroidismus (<i>CASR</i>)
<input type="checkbox"/> Bruckův syndrom (<i>FKBP10, PLOD2</i>)	<input type="checkbox"/> Hypofosfatemická rachitis (<i>PHEX, CLCN5, FGF23</i>)
<input type="checkbox"/> „Cartilage-hair“ hypoplázie (<i>RMRP</i>)	<input type="checkbox"/> Hypotyreóza (<i>DUOX2, DUOXA2, IGSF1, IRS4, IYD, NKX2-1, PAX8, SLC5A5, TBL1X, TG, THRA, TPO, TRHR, TSHB, TSHR</i>)
<input type="checkbox"/> Camurati-Engelmannova nemoc (<i>TGFB1</i>)	<input type="checkbox"/> CHARGE syndrom (<i>CHD7</i>)
<input type="checkbox"/> Cohen-Gibson syndrom (<i>EED</i>)	<input type="checkbox"/> Chitayat syndrom (<i>ERF</i>)
<input type="checkbox"/> CHOPS syndrom (<i>AFF4</i>)	<input type="checkbox"/> Saul-Wilson syndrom (<i>COG4</i>)
<input type="checkbox"/> Imagawa-Matsumoto syndrom (<i>SUZ12</i>)	<input type="checkbox"/> SBBYSS syndrom (<i>KAT6B</i>)
<input type="checkbox"/> IMAGE syndrom (<i>CDKN1C</i>)	<input type="checkbox"/> Scalp-ear-nipple syndrom (<i>KCTD1</i>)
<input type="checkbox"/> Jackson-Weissův syndrom (<i>FGFR1</i>)	<input type="checkbox"/> Sashi-Pena syndrom (<i>ASXL2</i>)
<input type="checkbox"/> Kampomelická dysplázie (<i>SOX9</i>)	<input type="checkbox"/> Schwachman-Diamond syndrom (<i>SBDS, EFL1</i>)
<input type="checkbox"/> Keipert syndrom (<i>GPC4</i>)	<input type="checkbox"/> SHORT syndrom (<i>PIK3R1</i>)
<input type="checkbox"/> Kenny-Caffeyova dysplázie (<i>TBCE, FAM111A</i>)	<input type="checkbox"/> Sifrim-Hitz-Weissův syndrom (<i>CHD4</i>)
<input type="checkbox"/> Khan-Khan-Katsanis syndrom (<i>NCAPG2</i>)	<input type="checkbox"/> Silver-Russel syndrom (<i>CDKN1C, IGF2</i>)
<input type="checkbox"/> Kleidokraniální dysplázie (<i>RUNX2</i>)	<input type="checkbox"/> Smith-Lemli-Opitzův syndrom (<i>DHCR7</i>)
<input type="checkbox"/> LADD syndrom (<i>FGFR3, FGFR2, FGF10</i>)	<input type="checkbox"/> Steelův syndrom (<i>COL27A1</i>)
<input type="checkbox"/> Larsenův syndrom (<i>B3GAT3, FLNB, GZF1</i>)	<input type="checkbox"/> Stüve-Wiedemannova dysplázie (<i>LIFR</i>)
<input type="checkbox"/> Laurin-Sandrowův syndrom (<i>LMBR1</i>)	<input type="checkbox"/> Sticklerův syndrom (<i>COL2A1, COL9A1, COL9A2, COL9A3, COL11A1</i>)
<input type="checkbox"/> Luscan-Lumishův syndrom (<i>SETD2</i>)	<input type="checkbox"/> Suleiman-El-Hattab syndrom (<i>TASP1</i>)
<input type="checkbox"/> Lujan-Frynsův/Ohdo/Opitz-Kaveggia syndrom (<i>MED12</i>)	<input type="checkbox"/> Takenouchi-Kasaki syndrom (<i>CDC42</i>)
<input type="checkbox"/> Mabry syndrom (<i>PGAP2, PGAP3, PIGO, PIGV, PIGW, PIGY</i>)	<input type="checkbox"/> TAR syndrom (<i>RBM8A</i>)
<input type="checkbox"/> McCune-Albrightova hereditární osteodystrofie (<i>GNAS</i>)	<input type="checkbox"/> Treacher-Collinsův syndrom (<i>TCOF1, POLR1B, POLR1D</i>)
<input type="checkbox"/> Meier-Gorlin syndrom (<i>ORC1, ORC4, ORC6, GMNN, CTD1, CDC6, CDC45, MCM5</i>)	<input type="checkbox"/> Tatoon-Brown-Rahmanův syndrom (<i>DNMT3A</i>)
<input type="checkbox"/> Myhre syndrom (<i>SMAD4</i>)	<input type="checkbox"/> Trichorinofalangeální syndrom (<i>TRPS1</i>)
<input type="checkbox"/> Nicolaides-Baraitser syndrom (<i>SMARCA2</i>)	<input type="checkbox"/> van der Woude syndrom (<i>IRF6, GRHL3</i>)
<input type="checkbox"/> Nijmegen breakage syndrom (<i>NBN</i>)	<input type="checkbox"/> Van Maldergem syndrom (<i>DCHS1, FAT4</i>)
<input type="checkbox"/> Opsismodysplázie (<i>INPPPL1</i>)	<input type="checkbox"/> Verheij syndrom (<i>PUF60</i>)
<input type="checkbox"/> Osteopoikilosis (<i>LEMD3</i>)	<input type="checkbox"/> Ververi-Brady syndrom (<i>QRICH1</i>)
<input type="checkbox"/> Otopalatodigitální syndrom (<i>FLNA</i>)	<input type="checkbox"/> Weil-Marchesani syndrom (<i>FBN1, ADAMTS10, ADAMTS17, LTBP2</i>)
<input type="checkbox"/> Perlmanův syndrom (<i>DIS3L2</i>)	<input type="checkbox"/> Weiss-Kruszka syndrom (<i>ZNF462</i>)
<input type="checkbox"/> Peters-Plus syndrom (<i>B3GALT1</i>)	<input type="checkbox"/> Yunis-Varonův syndrom (<i>FIG4</i>)
<input type="checkbox"/> Ruijs-Aalfsův syndrom (<i>SPRTN</i>)	<input type="checkbox"/> You-Hoover-Fong syndrom (<i>TELO2</i>)

* Počet genů v panelu (verze) je platný k datu vydání žádanky. Seznam vyšetřovaných genů a oblastí viz Aktuální seznam činností prováděných v rámci flexibilního rozsahu akreditace, www.fno.cz.



Zdravotnická laboratoř č. 8194 akreditovaná ČIA
podle ČSN EN ISO 15189:2013

[A] - vyšetření v rozsahu akreditace (lze uplatnit flexibilní přístup k rozsahu akreditace)

Katalog tiskopisů FNO - složka NLP, Kód MTZ: 3602451 Strana 4 (celkem 4) Revize číslo: 04

