

Doplňující informace k Žádance o genetické vyšetření-klinický genetik (*Fm-L009-035-GEN-001*),
verze č. 8, platnost od 5. 2. 2019

Hereditární nádorové syndromy

Geny vyšetřené s analýzou minimálně 90% kódujících exonů

ATM, APC, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, PALB2, PMS2, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53.

Geny vyšetřené s analýzou méně než 90% kódujících exonů

BAP1, BMPR1A, CDK4, CDKN2A, FH, FLCN, KIT, MEN1, MET, MLH3, NF1, NF2, PMS2, PTCH1, RB1, RET, SDHB, SMAD4, SMARCB1, TSC1, TSC2, VHL, WT1, BLM, ERCC2, ERCC3, FANCC, FANCM, POLD1, POLE, PRKAR1A, RECQL, RECQL4, SLX4, SUFU, WRN.

Zpracoval:

doc. RNDr. Radek Vrtěl, Ph.D.
Zástupce přednosty pro LP