

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
ABCA3	Kongenitální deficit surfaktantu typu 3	Kongenitální deficit surfaktantu typu 3 je onemocnění plic způsobené mutacemi v genu ABCA3, kódující protein ABCA3. ABCA3 je protein vyskytující se v membránách lamelárních tělísek, což jsou buněčné struktury, ve kterých se z fosfolipidů a proteinů tvoří povrchově aktivní surfaktant. Kvůli deficitu surfaktantu v plicích způsobeném mutacemi v genu ABCA3 jsou plicní sklípky po výdechu přilepeny k sobě, což vede k jejich kolapsu. Onemocnění je charakteristické potížemi s dýcháním a nedostatkem kyslíku. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2400.	>95%	1:30 (Střední Evropa)
ABCA4	Stargardtova choroba typu 1	Stargardtova choroba typu 1 je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu ABCA4, který kóduje protein ABCA4. Tento protein transportuje potenciálně toxické látky z fotoreceptorových buněk sítnice. Mutace v genu ABCA4 naruší funkci proteinu, což vede k nahromadění toxických látek ve fotoreceptorech a následně buněčné smrti. Ztráta buněk sítnice způsobí progresivní ztrátu zraku. Další příznaky onemocnění jsou problémy s nočním a barevným viděním. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4000.	>95%	1:50 (Střední Evropa)
ABCC6	Pseudoxanthoma elasticum	Pseudoxanthoma elasticum je onemocnění charakteristické progresivní mineralizací a fragmentací elastických vláknec v kůži, sítnici a cévách. Je způsobeno mutacemi v genu ABCC6, který kóduje MRP6 protein. Přesný mechanismus vzniku onemocnění není znám. Příznaky jsou papuly ve flexorových oblastech, změny v pigmentaci sítnice, krvácení a zjizvení sítnice, arterioskleróza, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1120 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4480.	>90%	1:112 (Střední Evropa)
ABCC8	Permanentní novorozenecký diabetes mellitus Hyperinzulinemická hypoglykémie	Gen ABCC8 kóduje sulfonylureový receptor 1 (SUR1), který tvoří jednu podjednotku draslíkového kanálu beta buněk slinivky. Tento kanál kontroluje sekreci inzulínu z beta buněk do krve, čímž reguluje hladinu cukru v krvi. Mutace v genu ABCC8 mohou vést k permanentnímu novorozeneckému diabetu mellitus (pokud je sekrece inzulínu redukována), nebo k hyperinzulinemické hypoglykémii (pokud je sekrece inzulínu nadměrná). V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2240 (Střední Evropa, 1:1040 pro Aškenázi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8960 (1:4160 pro Aškenázi).	>95%	1:112 (Střední Evropa) 1:52 (Ashkenázy)
ACADM	Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin se středně dlouhým řetězcem	Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin se středně dlouhým řetězcem je onemocnění způsobené mutacemi v genu ACADM. Tento gen kóduje enzym, který je nezbytný k metabolizaci mastných kyselin se středně dlouhým řetězcem. Mutace v genu ACADM vedou k nedostatku enzymu a mastné kyseliny nejsou přeměněny na energii. To může způsobovat únavu,	>95%	1:65 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
ACADS	Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s krátkým řetězcem	ospalost a nízkou hladinu cukru v krvi. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1300 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5200. Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s krátkým řetězcem je onemocnění způsobené mutacemi v genu ACADS. Tento gen kóduje enzym, který je nezbytný k metabolizaci mastných kyselin s krátkým řetězcem. Mutace v genu ACADS vedou k nedostatku enzymu a mastné kyseliny nejsou přeměněny na energii. To může způsobovat únavu, ospalost a nízkou hladinu cukru v krvi. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8800.	>95%	1:110 (Střední Evropa)
ACADVL	Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s velmi dlouhým řetězcem	Deficit acyl-CoA dehydrogenázy mastných kyselin s velmi dlouhým řetězcem je onemocnění způsobené mutacemi v genu ACADVL. Tento gen kóduje enzym, který je nezbytný k metabolizaci mastných kyselin s velmi dlouhým řetězcem. Mutace v genu ACADS vedou k nedostatku enzymu a mastné kyseliny nejsou přeměněny na energii. To může způsobovat únavu, ospalost a nízkou hladinu cukru v krvi. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000.	>95%	1:100 (Střední Evropa)
AGL	Glykogenóza typu III	Glykogenóza typu III (také známá jako Corriho choroba) je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu AGL. Gen AGL kóduje enzym rozkládající glykogen. Kvůli mutacím v genu AGL není glykogen efektivně rozkládán, ale hromadí se v buňkách. Tato akumulace je pro buňky toxická a poškozuje orgány a tkáně, obzvláště svaly a játra. Příznaky onemocnění jsou zvětšená játra, cirhóza, adenomy jater, myopatie, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5600.	>95%	1:70 (Střední Evropa)
AGXT	Primární hyperoxalurie typu I	Primární hyperoxalurie typu I je vzácné onemocnění způsobené mutacemi v genu AGXT, který kóduje enzym serin-pyruvát amonotransferázu rozkládající glyoxylát v peroxisomech. V důsledku mutací v genu AGXT je glyoxylát namísto rozkladu přeměněn na oxalát. Nadměrné množství oxalátu vede k tvorbě ledvinových a močových kamenů a dalším zdravotním problémům. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1200.	>95%	1:140 (Střední Evropa)
ALDOB	Hereditární fruktózová intolerance	Hereditární fruktózová intolerance je onemocnění způsobené mutacemi v genu ALDOB, který produkuje enzym aldolázu B. Mutace v genu ALDOB snižují schopnost enzymu metabolizovat fruktózu. Lidé s hereditární fruktózovou intolerancí trpí po požití fruktózy nevolností a trávicími obtížemi. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše	>95%	1:70 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
ALPL	Hypofosfatázie	1:5600. Hypofosfatázie je onemocnění ovlivňující vývoj kostí a zubů. Je způsobeno mutacemi v genu ALPL, který kóduje enzym alkalickou fosfatázu. Tento enzym se účastní procesu mineralizace kostí a zubů. Nedostatek funkčního enzymu naruší proces mineralizace a způsobí hromadění produktů, které jsou normálně tímto enzymem metabolizovány. Příznaky onemocnění jsou kosterní abnormality, předčasná ztráta mléčných zubů, hyperkalcémie a problémy s ledvinami. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12000.	>95%	1:270 (Střední Evropa) 1:150 (Kanada)
AR	Syndrom androgenní insenzitivity	Syndrom androgenní insenzitivity je onemocnění ovlivňující sexuální vývoj. Je způsobeno mutacemi v genu AR, který kóduje androgenní receptor. Mutace vedou ke snížení nebo úplné ztrátě citlivosti buněk na androgení hormony. Přestože jsou postižení z genetického pohledu muži (s pohlavními chromozomy XY), snížená citlivost buněk na androgení hormony vede k vývoji ženských pohlavních orgánů. Nemocní jedinci se tak na pohled jeví jako ženy, ale nemají dělohu, nemenstrují a jsou neplodní. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:100000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:400000.	>95%	1:5000 (Střední Evropa) žen přenašeček
ARSA	Metachromatická leukodystrofie	Metachromatická leukodystrofie je nemoc způsobena mutacemi v genu ARSA, které způsobují snížení aktivity enzymu arylsulfatáza A. Tento enzym který se účastní metabolismu sulfatidů a jeho deficit vede k hromadění toxického množství sulfatidů v nervovém systému, obzvláště v buňkách produkujících myelin. Poškození bílé hmoty mozkové vede k progresivní ztrátě intelektuálních funkcí a motorických dovedností, záchvatům, paralýze, ztrátě řeči, sluchu a vidění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000.	>95%	1:100 (Střední Evropa)
ASL	Argininosukcinátová acidurie	Argininosukcinátová acidurie je onemocnění vznikající v důsledku mutací v genu ASL pro enzym argininosukcinát-lyázu, který se účastní močovinného cyklu. Pokud je enzym argininosukcinát-lyáza deformovaný nebo chybí, nemůže plnit svoji roli v močovinném cyklu. Přebytečný dusík není přeměněn na močovinu a v těle se hromadí amoniak. Akumulace amoniaku poškozuje mozek a další tkáň a způsobuje neurologické problémy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:10400.	>95%	1:130 (Střední Evropa)
ASPA	Nemoc Canavanové	Nemoc Canavanové je vzácné dědičné způsobené mutacemi v genu ASPA, který kóduje enzym aspartoacylázu. Tento enzym štěpí N-acetyl-L-asparagovou kyselinu (NAA), která se nachází především v neuronech v mozku. Mutace genu snižují aktivitu enzymu, což vede k nahromadění NAA v nervových buňkách. Postižení jedinci nemají dostatečně vyvinuté motorické schopnosti, trpí hypotonií a makrocefálií. V případě	>95%	1:158 (celosvětově), 1:40 (Ashkenazi)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
ASS1	Citrulinémie typu 1	<p>negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3160 (worldwide, 1:800 pro Aškenázi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12640 (1:3200 pro Aškenázi).</p> <p>Citrulinémie typu 1 je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu ASS1, který kóduje enzym argininosukcinátsyntetázu 1. Tento enzym je důležitý v močovinovém cyklu. Mutace v genu ASS1 snižují jeho aktivitu, což naruší močovinový cyklus a dojde k hromadění amoniaku a dalších vedlejších produktů v krvi. Amoniak je toxický pro nervový systém. Příznaky citrulinémie typu 1 jsou letargie, zvracení, záchvaty a ztráta vědomí. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8800.</p> <p>Ataxia-telangiectasia je vzácné dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu ATM, který kóduje protein ATM. Tento protein kontroluje buněčné dělení a účastní se reparace DNA. Bez ATM proteinu se buňky stanou nestabilními a odumřou (obzvlášť buňky mozečku, který se podílí na koordinaci pohybu). Mutace v genu ATM navíc brání správné opravě zlomů DNA, což může vést k jejich akumulaci a vzniku tumorů, především leukemie a lymfomu. Ataxia-telangiectasia je charakteristická zhoršujícími se problémy s koordinací pohybu, choreou a neuropatií. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000.</p>	>95 %	1:110 (Střední Evropa)
ATM	Ataxia-telangiectasia	<p>Wilsonova choroba je dědičné metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu ATP7B. Tento gen kóduje protein, který transportuje měď z jater do dalších částí těla. Mutace v genu ATP7B a následné snížení hladiny enzymu má za následek akumulaci mědi, která je ve větším množství toxická pro tkáň a orgány, především pro játra a mozek. Akumulace mědi může způsobit problémy s játry, neurologické a psychické problémy a Kayser-Fleischerův prsteneček na okraji rohovky. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:7200.</p>	>95%	1:100 (Střední Evropa)
ATP7B	Wilsonova choroba	<p>Nemoc javorového sirupu typu Ia (leucinóza) je dědičné metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu BCKDHA. Tento gen kóduje alfa podjednotku enzymatického komplexu BCKD. Mutace v BCKDHA snižují aktivitu komplexu, což vede k nedostatečnému rozkladu leucinu, isoleucinu a valinu. Tyto aminokyseliny a jejich meziprodukty se poté v toxickém množství hromadí v těle. Leucinóza dostala své jméno po výrazném a sladkém zápachu moči postižených novorozenců. Dále je charakteristické odmítání potravy, zvracení, letargie, abnormální pohyby a opožděný vývoj. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:6400 a riziko narození</p>	>95%	1:90 (Střední Evropa)
BCKDHA	Nemoc javorového sirupu typu Ia (Leucinóza)		>95%	1:320 ?

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
BCKDHB	Nemoc javorového sirupu typu Ib (Leucinóza)	postíženého potomka nejvýše 1:25600. Nemoc javorového sirupu typu Ib (leucinóza) je dědičné metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu BCKDHB. Tento gen kóduje beta podjednotku enzymatického komplexu BCKD. Mutace v BCKDHB snižují aktivitu komplexu, což vede k nedostatečnému rozkladu leucinu, isoleucinu a valinu. Tyto aminokyseliny a jejich meziproducty se poté v toxickém množství hromadí v těle. Leucinóza dostala své jméno po výrazném a sladkém zápachu moči postižených novorozenců. Dále je charakteristické odmítání potravy, zvracení, letargie, abnormální pohyby a opožděný vývoj. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:7200 a riziko narození postíženého potomka nejvýše 1:28800.	>95%	1:360 ?
BCS1L	Deficit mitochondriálního komplexu typu III, GRACILE syndrom, Björnstadův syndrom	Gen BCS1L kóduje protein, který působí v mitochondriích. Protein BCS1L je kritickou součástí skupiny proteinů, která se nazývá komplex III. Tento komplex se účastní oxidativní fosforylace, při které jsou kyslík a jednoduché cukry využity k tvorbě adenosin trifosfátu (ATP), což je hlavní zdroj energie pro buňky. Mutace v genu BCS1L jsou spojeny s několika nemocemi: Deficit mitochondriálního komplexu typu III, GRACILE syndrom a Björnstadův syndrom. Symptomy těchto nemocí jsou spojeny s abnormální funkcí mitochondrií. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2240 (Střední Evropa) a riziko narození postíženého potomka nejvýše 1:8960.	>95%	1:112 (Střední Evropa)
BLM	Bloomův syndrom	Bloomův syndrom je onemocnění způsobené mutacemi v genu BLM, který kóduje protein z rodiny RecQ helikáz. BLM protein brání nadměrné sesterské chromatidové výměně a také pomáhá udržet stabilitu DNA při replikaci. Mutace vedou k absenci funkčního BLM proteinu a sesterská výměna chromatid a chromozomové zlomy se poté objevují častěji než u zdravých lidí. Buňky jsou navíc citlivé k poškození DNA způsobeným ultrafialovým zářením. Příznaky onemocnění jsou zčervenání kůže, vyrážky, hypo- nebo naopak hyperpigmentace a zvýšené riziko vzniku nádoru. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1571 (Aškenázi) a riziko narození postíženého potomka nejvýše 1:6284.	>93% (Ashkenazi)	1:110 (Ashkenazi)
BTD	Deficit biotinidázy	Deficit biotinidázy je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu BTD, který kóduje enzym biotinidázu. Tento enzym recykluje biotin a mutace v genu BTD tuto schopnost snižují nebo úplně eliminují. Volný biotin je nezbytný pro metabolismus tuků, cukrů i bílkovin a jeho nedostatek vede k hromadění potenciálně toxických sloučenin v těle. Deficience biotinidázy může způsobovat záchvaty, hypotonii, problémy s dýcháním, ztrátu sluchu a zraku, ataxii, vyrážky, alopecii a kandidózu. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2400 (Střední Evropa) a riziko narození postíženého potomka nejvýše 1:9600.	>95%	1:120 (Střední Evropa)
CAPN3	Pletencová svalová	Pletencová svalová dystrofie typu 2A , známá také jako kalpainopatie, je forma	>95%	1:100 (sever)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
	dystrofie typu 2A	dystrofie způsobená mutacemi v genu CAPN3. Tento gen kóduje protein kalpain-3, který se nachází v sarkomerách. Mutace v genu CAPN3 naruší funkce údržby a opravy svalů. Nejvíce postižené jsou svaly ramene, horních končetin, pánevní oblasti a stehen. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2400 (Střední Evropa, 1:2000 pro Severní Itálii) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:9600 (1:8000 pro Severní Itálii).		Itálie), 1:120 (Střední Evropa)
CBS	Klasická homocystinurie	Homocystinurie je dědičná metabolická porucha způsobená mutacemi v genu CBS, který kóduje enzym cystathioninbeta-syntázu. Tento enzym se účastní přeměny homocysteinu a serinu na cystathion. Mutace v genu CBS naruší normální funkci enzymu, což vede k nahromadění toxického množství homocysteinu v krvi a moči. Homocystinurie má některé společné vlastnosti s Marfanovým syndromem, včetně kosterních a očních změn. Další symptomy se týkají pojivové tkáně, svalů centrální nervové soustavy a kardiovaskulárního systému. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5600.	>95%	1:70 (Střední Evropa)
CFTR	Cystická fibróza	Cystická fibróza je onemocnění spojené s mutacemi v genu CFTR, které ovlivňují tvorbu, strukturu a stabilitu iontových kanálů. Tyto změny způsobují poruchu transportu chloridových iontů, což má za následek špatnou distribuci vody na povrchu buněk žláz. Ve výsledku jsou nevíce postiženy orgány jako plicе nebo slinivka břišní. Obstrukce dýchacích cest způsobená vysokou viskozitou hlenu v plicích vede k typickým příznakům cystické fibrózy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:750 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3000.	>97%	1:25 (Střední Evropa)
CLN3 (1 breakpoint)	Neuronální ceroidlipofuscinóza typu 3	Neuronální ceroidlipofuscinóza typu 3 je onemocnění způsobené mutacemi v genu CLN3, který kóduje protein CLN3. Přesná funkce a způsob jakým mutace vedou k neuronální ceroidlipofuscinóze je nejasný. Onemocnění je charakteristické akumulací proteinů a jiných látek v lysosomech, což může být toxické pro nervové buňky. Smrt nervových buněk způsobuje neurologické příznaky jako jsou narušené vidění, mentální retardace, problémy s pohybem a řečí a záchvaty. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:6000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:24000.	>97%	1:180 (Střední Evropa)
CNGB3	Achromatopsie	Achromatopsie je dědičné onemocnění sítnice, které je způsobeno mutacemi v genu CNGB3. Tento gen kóduje beta podjednotku iontového kanálku čípku, což je světločivná buňka v sítnici. Čípky zajišťují vidění za dobrých světelných podmínek, tzv. fotopické vidění a navíc vnímají barvy. Kvůli mutacím v genu CNGB3 nejsou čípky schopné správně reagovat na světlo, což vede k částečné nebo úplné ztrátě barevného vidění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2240	>95%	1:112 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
COL4A3	Alportův syndrom	(Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8960. Alportův syndrom typu 2 je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu COL4A3, který kóduje alpha3(IV) řetězec kolagenu IV. Tento protein hraje důležitou roli v ledvinách, vnitřním uchu a v oku. Mutace v genu COL4A3 vedou k vážnému nedostatku kolagenu IV. Typickým projevem Alportova syndromu je progresivní ztráta funkce ledvin (výskyt hematurie a proteinurie). Častá je také nedoslýchavost a poruchy vidění. Tyto symptomy jsou běžnější u mužů s Alportovým syndromem než u stejně postižených žen. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:5400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:21600.	>95%	1:270 (Střední Evropa)
COL4A5	Alportův syndrom	Alportův syndrom je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu COL4A5, který kóduje alpha5(IV) řetězec kolagenu IV. Tento protein je důležitý v ledvinách, vnitřním uchu a v oku. Mutace v genu COL4A5 vedou k vážnému nedostatku kolagenu IV. Typickým projevem Alportova syndromu je progresivní ztráta funkce ledvin (výskyt hematurie a proteinurie). Častá je také nedoslýchavost a poruchy vidění. Tyto symptomy jsou běžnější u mužů s Alportovým syndromem, než u stejně postižených žen. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:300000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1200000.	>90%	
COL7A1	Dystrofická epidermolysis bullosa	Dystrofická epidermolysis bullosa je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu COL7A1, který kóduje alpha1(VII) řetězec kolagenu VII. Tento protein je důležitý je zodpovědný za udržení integrity kožního povrchu. Mutace v genu COL7A1 vedou k vážnému nedostatku kolagenu VII, jehož absence má za následek narušení spojení mezi epidermis a dermis, což vede k výrazné křehkosti kůže a výskytu puchýřů na kůži a sliznicích s následným jizvením, poruchou příjmu potravy a opožděním růstu. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:530 (Česko) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2120.	>30%	1:370 (Česko)
CPT2	Deficit karnitinpalmitoyltransferázy II	Deficit karnitinpalmitoyltransferázy II je onemocnění, při kterém není tělo schopné využívat některé tuky jako zdroje energie. Onemocnění je způsobeno mutacemi v genu CPT2, který kóduje enzym karnitinpalmitoyltransferázu. Tento enzym se účastní oxidace mastných kyselin a jeho deficit může vést k bolesti a slabosti svalů, arytmií, hypoglykémii a hypoketóze. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (celosvětově, 1:800 pro Aškenázi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800 (1:3200 pro Aškenázi).	>95%	1:40 (Ashkenazi), 1:160 (celosvětově)
CTNS	Cystinóza	Cystinóza je onemocnění charakteristické nahromaděním aminokyseliny cystinu v buňkách. Je způsobeno mutacemi v genu CTNS, který kóduje transportní protein cystinosin. Tento protein normálně transportuje cystin z lysosomů, v případě mutace v genu CTNS se však cystin	>95%	1:150 (Střední Evropa) 1:80 (Bretaň)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
CYP21A2	Kongenitální adrenální hyperplázie	<p>hromadí a tvoří krystalky v lysosomech. Nahromaděný cystin poškozuje buňky ledvin a očí a může negativně ovlivnit i další orgány. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa, 1:1600 pro Bretaň) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1200 (1:6400 pro Bretaň).</p> <p>Kongenitální adrenální hyperplázie je dědičné onemocnění nadledvin způsobené mutacemi v genu CYP21A2, který kóduje enzym 21-hydroxylázu. Tento enzym se účastní produkce hormonů kortisolu a aldosteronu. Při jeho deficitu dochází k hromadění meziproductů v nadledvinách, kde jsou přeměněny v androgeny. Nadměrná produkce androgenů poté vede abnormálnímu sexuálnímu vývoji. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:180 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:720.</p> <p>Cerebrotendinózní xanthomatóza je neurologické onemocnění způsobené mutacemi v genu CYP27A1, který kóduje enzym sterol 27-hydroxylázu. Tento enzym se nachází v mitochondriích, kde se účastní metabolizace cholesterolu. Lidé s cerebrotendinózní xanthomatózou nejsou schopni efektivně odbourávat cholesterol, který se pak hromadí v těle ve formě xanthomů. Xanthomy se nejčastěji nacházejí v mozku, což je příčinou neurologických problémů typických pro toto onemocnění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8800.</p> <p>Smith-Lemli-Opitz syndrom je vývojová porucha způsobená mutacemi v genu DHCR7, který kóduje enzym 7-dehydrocholesterol reduktázu. Tento enzym je zodpovědný za finální krok v produkci cholesterolu a mutace v genu DHCR7 vedou ke snížení aktivity tohoto enzymu. Buňky nejsou schopny produkovat dostatek cholesterolu a dochází k hromadění toxických meziproductů v těle, což vede k výskytu vrozených vad, poruše růstu a vývoje. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4000.</p> <p>Deficit dihydrolipoamid dehydrogenázy je onemocnění způsobené mutacemi v genu DLD. Gen DLD kóduje část enzymatického komplexu, který rozkládá leucin, izoleucin a valin. Mutace v genu DLD naruší funkci DLD enzymu.</p> <p>Molekuly, které jsou normálně rozloženy, se společně s jejich meziproducty hromadí v těle. Akumulace poškozuje tkáně a orgány a vede k laktátové acidóze a chemické nerovnováze. Zasaženy jsou především játra a mozek. Neurologické problémy jsou charakteristické pro toto onemocnění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Ashkenazi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000.</p>	>75%	1:45 (Střední Evropa)
CYP27A1	Cerebrotendinózní xantomatóza		>95%	1:110 (Střední Evropa)
DHCR7	Smith-Lemli-Opitzův syndrom		>95%	1:50 (Střední Evropa)
DLD	Deficit dihydrolipoamid dehydrogenázy		>95% (Ashkenazi)	1:100 (Ashkenazi)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
DMD	Duchennova a Beckerova svalová dystrofie	Duchennova a Beckerova svalová dystrofie jsou onemocnění s podobnými příznaky, způsobené různými mutacemi v genu DMD. Tento gen kóduje protein dystrofin, který se nachází především v kosterní a srdeční svalovině. Obě formy svalové dystrofie jsou spojeny se ztrátou svalové hmoty a kardiomyopatií. Liší se svou závažností, většinou při nástupu a mírou progresu. Objevují se téměř výhradně u mužů. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:30000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:120000.	>90%	1:3000 u žen (Střední Evropa)
ELP1	Familiární dysautonomie	Familiární dysautonomie je onemocnění způsobené mutacemi v genu ELP1. Tento gen kóduje protein, který se nachází v buňkách mozku a účastní se transkripce genů důležitých pro cytoskelet a buněčnou motilitu. Cytoskelet hraje roli v růstu nervových buněk a motilita je nezbytná pro migraci nervových buněk do jejich místa určení v mozku. Mutace v genu ELP1 tyto procesy znemožňují. Postižené jsou jak buňky autonomní nervové soustavy, které kontrolují trávení, dýchání a regulaci tlaku a teploty, tak buňky senzory, které kontrolují chuť, vnímání bolesti, tepla a chladu. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:600 (Ashkenazi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2400.	>95% (Ashkenazi)	1:30 (Ashkenazi)
F11	Deficit faktoru XI	Deficit faktoru XI je onemocnění srážlivosti krve způsobené mutacemi v genu F11, který kóduje faktor XI. Mutace mohou vést k žádné nebo nedostatečné produkci faktoru XI, který je důležitý v procesu srážení krve. Mezi běžné příznaky deficitu faktoru XI patří těžce zastavitelné krvácení po zranění nebo operaci, obzvláště v ústech, nose a močovém ústrojí. Další symptomy jsou časté krvácení z nosu, modřiny, podkožní krvácení a krvácení dásní. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:750 (Ashkenazi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3000.	>98% (Ashkenazi)	až 1:15 (Ashkenazi)
F8	Hemofilie A	Hemofilie A je vzácná vrozená porucha srážlivosti krve způsobená mutacemi v genu F8, který kóduje koagulační faktor VIII. Mutace mohou vést k žádné nebo nedostatečné produkci koagulačního faktoru VIII, který je důležitý v procesu srážení krve. Bez něj dochází ke krvácení, i samovolnému, které není snadné zastavit. Typické je krvácení do kůže, svalů a kloubů, krvácení do moči, gastrointestinálního traktu, ev. mozku. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:10000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:40000.	>50%	1:5000 u žen (Střední Evropa)
F9	Hemofilie B	Hemofilie B je vzácná vrozená porucha srážlivosti krve způsobená mutacemi v genu F9, který kóduje koagulační faktor IX. Mutace mohou vést k žádné nebo nedostatečné produkci koagulačního faktoru IX, který je důležitý v procesu srážení krve. Bez něj dochází ke krvácení, i samovolnému, které není snadné zastavit. Typické je krvácení do moči, gastrointestinálního traktu, mozku, nebo	>95%	1:20000 u žen (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
FAH	Tyrosinémie typu 1	<p>krvácení do svalů a kloubů. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:400000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1600000.</p> <p>Tyrosinémie typu 1 je metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu FAH. Gen FAH kóduje enzym fumarylacetoacetát hydrolázu, který se účastní rozkladu tyrozinu. Mutace v genu FAH vedou ke snížené aktivitě enzymu a k akumulaci toxického množství tyrozinu a jeho meziproductů. Tyto látky mají škodlivý účinek na buňky jater, ledvin, nervového systému a dalších orgánů. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:120000.</p>	>95%	1:150 (Střední Evropa)
FANCA	Fanconiho anémie typu A	<p>Fanconiho anémie typu A je onemocnění způsobené mutacemi v jednom ze tří hlavních genů (FANCA, FANCC, FANCG). Proteiny kódované těmito geny jsou zapojeny do procesu, který se účastní oprav cross-linků protilehlých řetězců DNA. Mutace v kterémkoli z genů tento proces naruší, což vede k nahromadění cross-linků v DNA. Lidé s Fanconiho anémií trpí problémy s kostní dřeninou (včetně selhání), abnormalitami kostí, malým vzrůstem, poruchou pigmentace kůže a zvýšeným rizikem určitých typů nádorových onemocnění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2500 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:10000.</p>	>90%	1:250 (celosvětově)
FANCC	Fanconiho anémie typu C	<p>Fanconiho anémie je onemocnění způsobené mutacemi v jednom ze tří hlavních genů (FANCA, FANCC, FANCG). Proteiny kódované těmito geny jsou zapojeny do procesu, který se účastní oprav cross-linků protilehlých řetězců DNA. Mutace v kterémkoli z genů tento proces naruší, což vede k nahromadění cross-linků v DNA. Lidé s Fanconiho anémií trpí problémy s kostní dřeninou (včetně selhání), abnormalitami kostí, malým vzrůstem, poruchou pigmentace kůže a zvýšeným rizikem určitých typů nádorových onemocnění. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:400 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1600.</p>	>95%	1:200 (celosvětově)
FMR1	Syndrom Fragilního X	<p>Syndrom Fragilního X je onemocnění způsobené mutacemi v genu FMR1, který kóduje protein FMRP. Tento protein hraje důležitou roli v tvorbě synapsí, což jsou spojení mezi nervovými buňkami. Synapse jsou kritické pro přenos nervového vzruchu. Expanze tripletu CGG vedou k umlčení FMR1 genu, který poté neprodukuje protein FMRP. Deficience proteinu naruší funkce nervového systému a vede k typickým příznakům syndromu fragilního X. Těmi jsou mentální retardace, hyperaktivita, poruchy chování a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:80000 (celosvětově, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:320000.</p>	>95%	1:4000 u žen (celosvětově)
G6PC	Glykogen strádající choroba	<p>Glykogen strádající choroba Ia (známá také jako von Gierkeho nemoc), je dědičné</p>	>95%	1:158

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
	Ia (von Gierkeho nemoc)	onemocnění způsobené mutacemi v genu G6PC. Proteiny produkované tímto genem rozkládají glukózu-6-fosfát na glukózu. Kvůli mutacím v G6PC genu není glukóza-6-fosfát rozložena na glukózu, ale přeměněna na glykogen a tuk, který může být skladován. Jejich hromadění v buňkách může poškodit tkáň a orgány, obzvláště pak játra a ledviny. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3160 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12640. Glykogenóza typu II (také známá jako Pompeho choroba) je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu GAA. Gen GAA kóduje enzym kyselou alfa-glukosidázou, který rozkládá glykogen na glukózu. Kvůli mutacím v genu GAA není glykogen efektivně rozkládán, ale hromadí se v lysosomech. Tato akumulace je pro buňky toxická a poškozuje orgány a tkáň, obzvláště svaly. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:9600.		(celosvětově)
GAA	Pompeho choroba (glykogenóza typu II)	Krabbeho choroba je závažné neurologické onemocnění způsobené mutacemi v genu GALC. Gen GALC kóduje enzym galaktosylceramidázu, která rozkládá galaktolipidy. Některé z těchto lipidů jsou důležitou součástí myelinu. Kvůli mutacím v genu GALC, a z toho plynoucí snížené aktivitě galaktosylceramidázy, se nadbytečné galaktolipidy hromadí v buňkách. Akumulace poškozuje především myelin produkující buňky, což vede k postupné demyelinizaci v nervovém systému. Příznaky onemocnění jsou svalová slabost a ztuhlost, zástava vývoje, potíže s chůzí a rovnováhou a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12000. Galaktosémie je metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu GALT. Gen GALT kóduje enzym galaktóza-1-fosfáturidylyltransferázu, která je nezbytná pro přeměnu galaktózy na glukózu. Kvůli mutacím v genu GALT, a z toho plynoucí snížené aktivitě galaktóza-1-fosfáturidylyltransferázy, se nadbytečná galaktóza hromadí v krvi a buňkách. Akumulace galaktózy poškozuje tkáň a orgány. Příznaky galaktosémie jsou problémy s přijímáním potravy, letargie, žloutnutí kůže a bělma, poškození jater a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000. Gaucherova choroba je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu GBA. Gen GBA kóduje enzym glukocerebrosidázu, která je nezbytná pro přeměnu glucocerebrosidů na glukózu a ceramid. Kvůli mutacím v genu GBA, a z toho plynoucí snížené aktivitě glukocerebrosidázy, se nadbytečné glucocerebrosidy hromadí v krvi a buňkách. Akumulace glucocerebrosidů poškozuje tkáň a orgány. Příznaky Gaucherovy choroby jsou zvětšená játra a	>95%	1:120 (Střední Evropa)
GALC	Krabbeho choroba		>95%	1:150 (Střední Evropa)
GALT	Galaktosémie		>95%	1:100 (Střední Evropa)
GBA	Gaucherova choroba		>90%	1:110 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
GCDH	Glutarová acidurie typu 1	slezina, anémie, častý vznik modřin, problémy s plícemi a abnormality kostí. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1100 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4400. Glutarová acidurie typu 1 je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu GCDH, který kóduje enzym glutaryl-CoA dehydrogenázu. Tento enzym metabolizuje aminokyseliny lysin, hydroxylisin a tryptofan. Nedostatek enzymu vede k akumulaci toxického množství těchto aminokyselin a jejich meziproduktů, což může způsobit poškození mozku, obzvláště pak bazálních ganglií. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:7200. Vrozená nesyndromová ztráta sluchu s autozomálně recesivní dědičností je onemocněním charakteristické úplnou nebo částečnou ztrátou sluchu. Je způsobené mutacemi v genu GJB2, které mění protein konexin 26. Jeho změna může ovlivnit strukturu gap junctions, což má vliv na funkci a přežití buněk důležitých pro sluch. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:670 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2680. Fabryho choroba je dědičné metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu GLA, který kóduje enzym alfa-galaktozidázu A. Mutace v genu GLA mění strukturu a funkci tohoto enzymu, což vede k akumulaci globotriosylceramidu v buňkách celého těla, obzvláště pak v buňkách cév, ledvin, srdce a nervového systému. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1000000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4000000. GM1-gangliosidóza je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu GLB1, který kóduje enzym beta-galaktozidázu. Beta-galaktozidáza běžně metabolizuje sloučeninu GM1 gangliosid. Mutace v genu GLB1 redukuje nebo zcela eliminují funkci tohoto enzymu, což vede k hromadění GM1 galaktosidu v mnoha orgánech a tkáních, obzvláště v mozku, kde dochází k destrukci neuronů. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa, 1:1000 pro romské etnikum) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800 (1:4000 pro romské etnikum). Mukolipidóza typu II a III jsou onemocnění způsobená mutacemi v genu GNPTAB, který kóduje enzym GlcNAc-1-phosphotransferáza. Tento enzym se účastní značení specifických trávicích enzymů značkou manóza-6-fosfát. Mutace v genu GNPTAB znemožní označení enzymů a jejich transportu do lysosomů. Právě nedostatek trávicích enzymů v lysosomech způsobuje příznaky mukolipidózy typu II a III jako jsou abnormality kostí a srdečních chlopní a poškození hlasivek. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u	>95%	1:90 (Střední Evropa)
GJB2	Vrozená nesyndromová ztráta sluchu typu 1A		>97%	1:20 (Střední Evropa)
GLA	Fabryho choroba		>95%	1:50000 u žen (Střední Evropa)
GLB1	GM1-gangliosidóza		>95%	1:160 (Střední Evropa), 1:50 (romské etnikum)
GNPTAB	Mukolipidóza typu II a III		>95%	1:160 (Střední Evropa) 1:30 (Quebec)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
HADHA	Deficit 3-hydroxyl-CoA dehydrogenázy s dlouhým řetězcem	<p>partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa, 1:600 pro Quebec) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800 (1:2400 pro Quebec).</p> <p>Deficit 3-hydroxyl-CoA dehydrogenázy s dlouhým řetězcem je onemocnění způsobené mutacemi v genu HADHA. Tento gen kóduje část enzymatického komplexu, který v mitochondriích oxiduje mastné kyseliny. Mutace v genu HADHA vedou k nedostatku enzymatického komplexu a mastné kyseliny s dlouhým řetězcem nejsou přeměněny na energii. To může způsobovat únavu, ospalost a nízkou hladinu cukru v krvi. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:850 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3400.</p>	>87%	1:110 (Střední Evropa)
HBA1/HBA2	Alfa-talasémie	<p>Alfa-talasémie je onemocnění způsobené delecemi v genech HBA1 a HBA2. Oba geny kódují protein alfa-globin, komponent hemoglobinu. Nedostatek tohoto proteinu brání buňkách v tvorbě normálního hemoglobinu. Místo toho jsou produkovány abnormální formy Bart (Hb Bart), nebo hemoglobin H (HbH). Tyto abnormální formy nejsou schopny efektivně roznášet kyslík po těle, což způsobuje anémii. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:600 (Afroameričané, 1:800 pro Středomoří, 1:400 pro jihovýchodní Asii) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2400 (Afroameričané, 1:3600 pro Středomoří, 1:1600 pro jihovýchodní Asii).</p>	>95%	1:30 (Afroamerická), 1:40 (středomořská), 1:20 (jihovýchodní Asie)
HBB	Srpkovitá anémie, Beta-talasémie	<p>Gen HBB kóduje protein beta-globin, který je součástí hemoglobinu. Kvůli mutacím v genu HBB dochází k produkci sníženého množství nebo abnormálního typu hemoglobinu, což naruší vývoj červených krvinek a způsobí anémii. Onemocnění způsobené abnormální strukturou hemoglobinu, známou jako hemoglobin S (HbS), se nazývá Srpkovitá anémie. Onemocnění způsobené nedostatečným množstvím hemoglobinu se nazývá Beta-talasémie (β^+ talasémie pokud je produkováno snížené množství hemoglobinu, β^0 pokud není hemoglobin produkován vůbec). V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1000 (Afričané, Srpkovitá anémie; 1:200 Evropa, Beta-talasémie) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4000 (Afričané, Srpkovitá anémie; 1:8000 Evropa, Beta-talasémie).</p>	>99% (Srpkovitá anémie), >95% beta thalasemie	až 1:10 (Střední Afrika, srpkovitá anémie); 1:100 (Evropa, beta thalasemie)
HEXA	Tay-Sachsova choroba	<p>Tay-Sachsova choroba je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu HEXA. Tento gen kóduje část enzymu beta-hexosamidázy A, která se účastní rozkladu GM2 gangliosidu. Kvůli mutacím v genu HEXA k rozkladu nedochází a namísto toho se GM2 gangliosidy hromadí v neuronech mozku a míchy, což vede k jejich desktrukci. Progresivní ztráta neuronů vede k záchvatům, ztrátě sluchu a vidění, mentální retardaci a paralýze. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:5400 (Střední Evropa, 1:600 pro Aškenázi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše</p>	>95%	1:30 (Ashkenazi), 1:270 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
IDUA	Mukopolysacharidóza typu I	1:21600 (1:2400 pro Aškenázi). Mukopolysacharidóza typu I je onemocnění způsobené mutacemi v genu IDUA. Tento gen kóduje enzym alpha-L-iduronidázu, který se účastní rozkladu glykosaminoglykanů. Mutace v genu IDUA snižují nebo úplně eliminují funkci enzymu, což vede k akumulaci glykosaminoglykanů v lysosomech. Jejich akumulace vede ke zvětšení lysosomů, a tedy ke zvětšení tkáním a orgánům. Další projevy tohoto onemocnění jsou makrocefálie, hydrocefalus, abnormality srdečních chlopní, zvětšený jazyk a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3160 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12640.	>95%	:158?
IL2RG	X-vázaná těžká kombinovaná imunodeficience	X-vázaná těžká kombinovaná imunodeficience je onemocnění imunitního systému způsobené mutacemi v genu IL2RG, který kóduje protein nazývaný "společný gamařetězec". Tento protein je důležitý pro tvorbu a dozrávání lymfocytů a mutace v genu IL2RG vedou k jejich nedostatečné tvorbě. Bez funkčních lymfocytů není tělo schopné bojovat s infekcemi. Dalšími příznaky jsou chronický průjem, časté infekce, kožní vyrážky a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:250000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1000000.	>95%	1:25000 u žen (Střední Evropa)
LAMB3	Epidermolysis bullosa junkční	Junkční epidermolysis bullosa je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu LAMB3. Tento gen kóduje jednu z podjednotek proteinu laminin 332, který udržuje sílu a stabilitu kůže propojením epidermis s dalšími vrstvami. Mutace v genu LAMB3 vedou k produkci defektní nebo nefunkční formy tohoto proteinu. Bez něj je kůže křehká, náchylná k poškození a velmi často se tvoří puchýře. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:5000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:20000.	>95%	1:250 (Střední Evropa)
MCCC1	Deficit 3-methylkrotonyl-CoA karboxylázy typu 1	Deficit 3-methylkrotonyl-CoA karboxylázy typu 1 je onemocnění způsobené mutacemi v genu MCCC1, který kóduje jednu z podjednotek enzymu 3-methylkrotonyl-koenzym A karboxyláza (3-MMC). Tento enzym je důležitý pro metabolizaci leucinu a jeho nedostatek způsobený mutacemi v genu MCCC1 vede k ukládání toxických meziproductů v těle. Akumulace může poškodit mozek a vést k některým z projevů tohoto onemocnění, jako například opakované epizody zvracení a průjmů, letargie, hypotonie a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:6400.	>95%	1:80 (Střední Evropa)
MCCC2	Deficit 3-methylkrotonyl-CoA karboxylázy typu 2	Deficit 3-methylkrotonyl-CoA karboxylázy typu 2 je onemocnění způsobené mutacemi v genu MCCC2, který kóduje jednu z podjednotek enzymu 3-methylkrotonyl-koenzym A karboxyláza (3-MMC). Tento enzym je důležitý pro metabolizaci leucinu a jeho nedostatek způsobený mutacemi v genu MCCC2 vede k ukládání toxických meziproductů v těle. Akumulace může poškodit mozek a vést k některým z projevů tohoto onemocnění,	>95%	1:80 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
MCOLN1	Mukolipidóza typu IV	<p>jako například opakované epizody zvracení a průjmů, letargie, hypotonie a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:6400.</p> <p>Mukolipidóza typu IV je onemocnění způsobené mutacemi v genu MCOLN1, který kóduje enzym mucopolipin-1. Tento enzym transportuje lipidy a proteiny z lysosomů do endosomů. Mutace v genu MCOLN1 vedou k nedostatečné nebo žádné produkci tohoto enzymu a netransportované lipidy a proteiny se hromadí v lysosomech. Příznaky tohoto onemocnění jsou opožděný vývoj mentálních a motorických schopností, problémy s viděním, achlorhydrie a anémie. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa, u Aškenázi zvýšené) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000.</p>	>95%	1:100 (Evropa), Aškenázy vyšší
MEFV	Familiární středomořská horečka	<p>Familiární středomořská horečka je onemocnění způsobené mutacemi v genu MEFV, který kóduje protein pyrin. Pyrin pravděpodobně pomáhá kontrolovat proces infekce a mutace v genu MEFV vedoucí k nedostatku pyrinu tuto kontrolu naruší. Příznaky familiární středomořské horečky jsou infekce v břichu, hrudi a kloubech, často doprovázené horečkami, případně i vyrážkami a bolestmi hlavy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:540 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2160.</p>	>97%	1:16 (Evropa)
MMACHC	Methylmalonová acidurie s homocystinurií	<p>Methylmalonová acidurie s homocystinurií je onemocnění způsobené mutacemi v genu MMACHC. Gen MMACHC kóduje protein, který konvertuje vitamín B12 na adenosylcobalamin (AdoCbl). AdoCbl je nebytný pro normální funkci enzymu, který rozkládá některé aminokyseliny, lipidy a cholesterol. Mutace v genu MMACHC narušují zpracování vitamínu B12 a způsobují tak nedostatek AdoCbl. Bez něj nejsou látky rozloženy, ale hromadí se v tkáních a orgánech. Projevy onemocnění jsou pomalý růst, bledost, hypotonie, záchvaty, mikrocefálie a opožděný vývoj. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2800 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:11200.</p>	>95%	1:140 (celosvětově)
MTM1	X-linked myotubular myopathy	<p>X-vázaná myotubulární myopatie je onemocnění způsobené mutacemi v genu MTM1, který kóduje enzym myotubularin. Tento enzym je pravděpodobně zapojený ve vývoji a udržování svalových buněk. Mutace v MTM1 genu tuto funkci myotubularinu naruší, což vede k oslabení svalů. Dalšími projevy X-vázané myotubulární myopatie jsou hypotonie, narušený vývoj motorických schopností, problémy s dýcháním, křehké kosti, skolióza a deformace kloubů v kolenech a kyčlích. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:250000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1000000.</p>	>90%	1:25000 u žen (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
MUT	Metylmalonová acidurie	Metylmalonová acidurie je onemocnění způsobené mutacemi v genu MUT, který kóduje enzym methylmalonyl CoA mutázu. Tento enzym společně s vitamínem B12 rozkládá aminokyseliny, některé lipidy a cholesterol. Mutace v genu MUT mění strukturu enzymu, případně redukuje jeho množství, a zmíněné sloučeniny se místo rozkladu akumulují v tkáních a orgánech. Příznaky tohoto onemocnění jsou opožděný vývoj, letargie, hepatomegalie, problémy s ledvinami a záněty slinivky. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3020 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12080.	>95%	1:151 (celosvětově)
MVK	Mevalonová acidurie	Mevalonová acidurie je onemocnění způsobené mutacemi v genu MVK. Mutace vedou k deficitu enzymu mevalonát kinázy, což naruší proces biosyntézy cholesterolu a isoprenoidů. Kyselina mevalonová, prekurzor cholesterolu, je namísto syntézy cholesterolu a isoprenoidů akumulována v buňkách. Příznaky onemocnění jsou opožděný vývoj, ataxie, epilepsie, progresivní ztráta zraku, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:4480 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:17920.	>95%	1:224 (celosvětově), 1:65 Holanďani
MYO7A	Usherův syndrom typu Ib	Usherův syndrom typu Ib je onemocnění způsobené mutacemi v genu MYO7A, který kóduje protein myozin VIIA. Tento protein je tvořen ve vnitřním uchu a v sítnici. Mutace zodpovědné za vznik Usherova syndromu vedou ke ztrátě vláskových buněk vnitřního ucha a k progresivní ztrátě tyčinek a čípků sítnice. Degenerace těchto sensorických buněk způsobuje ztrátu sluchu a vidění a problémy s rovnováhou. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2800 (Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:1200.	>95%	1:140 (Evropa)
NAGLU	Mukopolysaccharidóza typu IIIB	Mukopolysaccharidóza typu IIIB je progresivní onemocnění způsobené mutacemi v genu NAGLU, který kóduje enzym alfa-N-acetylglukosaminidáza. Tento enzym se účastní rozkladu heparan sulfátu. Mutace v genu NAGLU redukuje nebo zcela eliminují funkci enzymu, což vede k hromadění částečně rozloženého heparan sulfátu v lysosomech. Toxická akumulace má negativní vliv na mozek a míchu a je příčinou neurodegenerace. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2640 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:10560.	>95%	1:132 (celosvětově)
NBN	Nijmegen breakage syndrom	Nijmegen breakage syndrom je onemocnění způsobené mutacemi v genu NBN, který kóduje protein nibrin. Nibrin se účastní reparace DNA a regulace buněčného cyklu a proliferace. Mutace v genu NBN vedou k produkci abnormálně krátké formy nibrinu, která není schopná reagovat na poškození DNA. Postižení jedinci jsou zvláště náchylní ke vzniku zlomů v DNA. Hromadění zlomů zvyšuje riziko vzniku nádorů, obzvláště pak non-Hodgkinova lymfomu. Další projevy onemocnění jsou typické obličejové rysy a imunodeficience. V případě negativního	>95%	1:150 (Slovanská populace)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
NPC1	Niemann-Pickova choroba typu C1, D	<p>výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Slovenská populace) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12000.</p> <p>Niemann-Pickova choroba typu C1 a D je onemocnění způsobené mutacemi v genu NPC1. Tento gen kóduje protein, který se účastní transportu lipidů mezi buňkami. Mutace v genu NPC1 vedou k nedostatku funkčního proteinu a cholesterol a další lipidy jsou namísto transportu ukládány v buňkách. Akumulace poškozuje tkáň a orgány. Příznaky onemocnění jsou ataxie, dystonie, neschopnost vertikálního pohybu očí, problémy s řečí a polykáním, onemocnění jater a plic. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:4600 (Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:18400.</p>	>95%	1:230 (Evropa)
NPHS2	Kongenitální nefrotický syndrom typ 2	<p>Kongenitální nefrotický syndrom typu 2 je onemocnění způsobené mutacemi v genu NPHS2, který kóduje protein podocin. Podocin se nachází v podocytech, v buňkách lokalizovaných v glomerulech. Bez funkčního podocinu je narušena filtrační schopnost ledvin a některé molekuly, včetně proteinů a krve, jsou vyloučeny močí. Příznaky tohoto onemocnění jsou proteinurie, hypercholesterolemie, hromadění tekutin a otoky břišní dutiny, anémie. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa, 1:1000 pro Finsko) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800 (1:4000 pro Finsko).</p>	>95%	1:50(Finsko), 1:160 (Střední Evropa)
OTC	Deficit ornitin transkarbamylyázy	<p>Deficit ornitin transkarbamylyázy je onemocnění způsobené mutacemi v genu OTC, který kóduje enzym ornitin transkarbamylyázu. Tento enzym se účastní močovinnového cyklu a pokud je ho nedostatek, přebytečný dusík není vyloučen v moči, ale dochází k hromadění amoniaku v těle. Amoniak je obzvláště toxický pro nervový systém. Příznaky tohoto onemocnění jsou letargie, záchvaty, koma, opožděný vývoj a mentální retardace. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:20000 (Střední Evropa, pro ženy) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:80000.</p>	>90%	1:20000 u žen (Střední Evropa)
PAH	Fenylketonurie	<p>Fenylketonurie je dědičné metabolické onemocnění způsobené mutacemi v genu PAH, který kóduje enzym fenylalanin hydroxylázu. Tento enzym konvertuje fenylalanin na další důležité sloučeniny. Mutace v genu PAH způsobí, že fenylalanin přijatý potravou není efektivně rozložen a namísto toho se hromadí v krvi a tkáních. Obzvláště citlivé na akumulaci fenylalaninu jsou nervové buňky. U neléčených dětí s fenylketonurií se může vyvinout mentální retardace, záchvaty, opožděný vývoj, problémy s chováním a psychologické nemoci. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1330 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5320.</p>	>97%	1:40 (Střední Evropa)
PCDH15	Usherův syndrom typu 1D	<p>Usherův syndrom typu 1D je onemocnění způsobené mutacemi v genu PCDH15. Mutace v tomto genu negativně ovlivňují sensorické buňky vnitřního ucha a sítnice.</p>	>40%	1:450 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
PEX1	Zellwegerův syndrom 1 A	<p>Degenerace těchto buněk způsobuje ztrátu sluchu, vidění a problémy s rovnováhou a koordinací. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:750 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3000.</p> <p>Zellwegerův syndrom typu 1A je onemocnění způsobené mutacemi v genu PEX1. Gen PEX1 kóduje faktor 1 peroxizomální biogeneze ze skupiny proteinů peroxinů, které jsou nezbytné pro funkci peroxizomů. Peroxizomy obsahují enzymy, které jsou důležité pro rozklad různých sloučenin. Mutace v genu PEX1 vedou k abnormální funkci peroxizomů. Příznaky onemocnění jsou hypotonie, ztráta sluchu a vidění a záchvaty. Tyto příznaky jsou způsobené rozkladem myelinu. Dalšími symptomy jsou problémy s játry, srdcem a ledvinami, kosterní abnormality a charakteristické obličejové rysy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:11200</p>	>95%	1:140 (Střední Evropa)
	Zellwegerův syndrom typu 3A	<p>Zellwegerův syndrom typu 3A je onemocnění způsobené mutacemi v genu PEX12. Gen PEX12 kóduje peroxizomový stavební protein 12 ze skupiny proteinů peroxinů, které jsou nezbytné pro funkci peroxizomů. Peroxizomy obsahují enzymy, které jsou důležité pro rozklad různých sloučenin. Mutace v genu PEX12 vedou k abnormální funkci peroxizomů. Příznaky onemocnění jsou hypotonie, ztráta sluchu a vidění a záchvaty. Tyto příznaky jsou způsobené rozkladem myelinu. Dalšími symptomy jsou problémy s játry, srdcem a ledvinami, kosterní abnormality a charakteristické obličejové rysy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:8000</p>	>83%	1:350 (Střední Evropa)
PEX6	Zellwegerův syndrom typu 4A	<p>Zellwegerův syndrom typu 4A je onemocnění způsobené mutacemi v genu PEX6. Gen PEX6 kóduje faktor 6 peroxizomální biogeneze ze skupiny proteinů peroxinů, které jsou nezbytné pro funkci peroxizomů. Peroxizomy obsahují enzymy, které jsou důležité pro rozklad různých sloučenin. Mutace v genu PEX6 vedou k abnormální funkci peroxizomů. Příznaky onemocnění jsou hypotonie, ztráta sluchu a vidění a záchvaty. Tyto příznaky jsou způsobené rozkladem myelinu. Dalšími symptomy jsou problémy s játry, srdcem a ledvinami, kosterní abnormality a charakteristické obličejové rysy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:5600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:22400</p>	>95%	1:280 (Střední Evropa)
PEX7	Rhizomelická chondrodysplasia punctata typ 1	<p>Rhizomelická chondrodysplasia punctata typu 1 je onemocnění způsobené mutacemi v genu PEX7. Gen PEX7 kóduje faktor 7 peroxizomální biogeneze ze skupiny proteinů peroxinů, které jsou nezbytné pro funkci peroxizomů. Proteiny produkované genem PEX7 hrají roli v syntéze plazmogenů. Mutace tuto syntézu poškozují, což je pravděpodobně příčinou onemocnění. Příznaky jsou kosterní abnormality, charakteristické obličejové rysy, mentální retardace a problémy s</p>	>95%	1:160 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
PKHD1	Polycystická choroba ledvin typu 4	dýcháním. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800 Polycystická choroba ledvin typu 4 je onemocnění způsobené mutacemi v genu PKHD1, který kóduje protein fibrocystin, jehož přesná funkce není známa. Mutace v genu PKHD1 vedou k tvorbě cyst, které jsou pro polycystickou chorobu ledvin charakteristické. Růst cyst způsobuje zvětšení ledvin, jejich neschopnost filtrovat odpadní látky a může vést až k selhání ledvin. Další příznaky jsou hypertenze, hematurie, ledvinové kameny, opakované infekce močového ústrojí a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5600 Vrozená porucha glykosylace typu Ia je onemocnění způsobené mutacemi v genu PMM2, který kóduje enzym fosfomanomutázu 2. Tento protein se účastní glykosylace, tedy procesu modifikace proteinů připojením oligosacharidů. Mutace v genu PMM2 vedou k produkci abnormálního enzymu, který není schopen správně modifikovat proteiny. Příznaky onemocnění jsou vpáčené bradavky, abnormální rozložení tuku, nevyvinutý mozeček, opožděný vývoj, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1400 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5600	>95%	1:70 (Střední Evropa)
PMM2	Vrozená porucha glykosylace typu Ia	Gen POLG kóduje afa podjednotku DNA polymerázy gamma (Pol γ). Pol γ se nachází v mitochondriích a účastní se replikace genetického materiálu a oprav DNA. Mutace v genu POLG jsou spojeny s několika nemocemi: progresivní externí oftalmoplegie, mitochondriální DNA depleční syndrom typu 4A a 4B a mitochondriální syndrom s ataxií. Symptomy těchto onemocnění jsou spojeny s abnormální funkcí Pol γ a s chybami vznikajícími při replikaci a reparaci DNA. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:2260 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:9040.	>95%	1:70 (Střední Evropa)
POLG	Progresivní externí oftalmoplegie, Mitochondriální DNA depleční syndrom typu 4A a 4B, Mitochondriální syndrom s ataxií	Neuronální ceroid lipofuscinóza typu 1 je onemocnění způsobené mutacemi v genu PPT1, který kóduje enzym palmitoyl-protein thioesterázu 1 nacházející se v lysosomech. Tento enzym rozkládá specifické proteiny a mutace v genu PPT1 tuto jeho funkci narušují. Částečně rozložené proteiny se pak hromadí v lysosomech, čímž poškozují nervové buňky. Projevy tohoto onemocnění jsou opožděný vývoj, ztráta mozkové hmoty, mikrocefálie, epilepsie a mentální retardace. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1800 (Střední Evropa, 1:1200 pro Skandinávii) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:7200 (1:4800 pro Skandinávii).	>95%	1:113 (Střední Evropa)
PPT1	Neuronální ceroidlipofuscinóza typu 1	Vrozený hypopituitarismus je onemocnění způsobené mutacemi v genu	>95%	1:60 (Skandinávie), 1:90 (Střední Evropa)
PROP1	Vrozený hypopituitarismus		>95%	1:45 (celosvětově)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
RNASEH2B	Syndrom Aicardi-Goutieres	<p>PRO1. Tento gen kóduje proteiny zvané transkripční faktory, které ovlivňují vývoj hypofýzy. Mutace v PRO1 genu vedou k abnormální diferenciaci buněk hypofýzy a brání produkci některých hormonů, například kortisolu. Projevy vrozeného hypopituitarismu jsou opožděný nástup puberty, neplodnost a neaktivní štítná žláza. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:900 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3600.</p> <p>Syndrom Aicardi-Goutières je onemocnění způsobené mutacemi v genu RNASEH2B, který kóduje část komplexu RNázy H2. Komplex RNáza H2 je ribonukleáza, což znamená, že rozkládá molekuly RNA. Genové mutace vedou k absenci nebo abnormální funkci tohoto proteinu. Nadbytečná RNA může být chybně rozpoznána jako cizorodá, což podnítl reakci imunitního systému. Příznaky syndromu jsou encefalopatie, kožní léze a další zdravotní problémy spojené s abnormální aktivací imunitního systému. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1600 (celosvětově) a riziko postiženého potomka nejvýše 1:6400.</p> <p>Shwachman-Diamondův syndrom je onemocnění způsobené mutacemi v genu SBDS, který kóduje protein důležitý pro tvorbu ribozomů. Mutace v genu SBDS narušují sestavování ribozomů, což snižuje produkci dalších proteinů. Ovlivněné jsou především kostní dřeň, slinivka a kosti. Příznaky Shwachman-Diamondova syndromu jsou poruchy krvetvorby, anémie a infekce plic, uší a kůže. Častá je také akutní myeloidní leukémie. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1350 (celosvětově) a riziko postiženého potomka nejvýše 1:5400.</p> <p>Deficit alfa-1-antitrypsinu je onemocnění způsobené mutacemi v genu SERPINA1. SERPINA1 kóduje protein alfa-1 antitrypsin, který chrání tělo před poškozením enzymem elastázou. Elastáza je produkována bílými krvinkami při boji s infekcí dýchacích cest, ovšem pokud není kontrolována alfa-1 antitrypsinem, může napadat i zdravé tkáně. Mutace v genu SERPINA1 vedou k nedostatku alfa-1 antitrypsinu, což vede k poškození plicních sklípků elastázou a k nemoci plic. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:800 (Střední Evropa) a riziko postiženého potomka nejvýše 1:3200.</p> <p>Mukopolysacharidóza typu IIIA je progresivní onemocnění způsobené mutacemi v genu SGSH, který kóduje enzym sulfamidázu. Tento enzym se účastní rozkladu heparan sulfátu. Mutace v genu SGSH redukuje nebo zcela eliminují funkci enzymu, což vede k hromadění částečně rozloženého heparan sulfátu v lysosomech. Toxická akumulace má negativní vliv na mozek a míchu a je příčinou neurodegenerace. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12000.</p>	>90%	1:160 (celosvětově)
SBDS	Shwachman-Diamondův syndrom		>90%	1:135
RPINA1	Deficit alfa-1-antitrypsinu		>95%	1:40 (Střední Evropa)
SGSH	Mukopolysaccharidóza typ IIIA		>95%	1:150 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
SLC26A2	Achondrogenesis typu Ib, Atelosteogenesis typu II, Diastrofická dysplazie, Mnohočetná epifyzeální dysplazie	<p>Gen SLC26A2 kóduje protein, který transportuje ionty přes buněčné membrány. Tento protein je aktivní v různých tkáních těla, včetně vyvíjejících se chrupavek. Chrupavky jsou pevné, flexibilní struktury a většina z nich je v průběhu vývoje přeměněna v kosti.</p> <p>Mutace v genu SLC26A2 vedou k nedostatečné produkci transportního proteinu, jehož nedostatek se projeví narušenou strukturou chrupavek a defekty ve vývoji a stavbě kostí. Mutace jsou spojeny s několika různými nemocemi, které jsou charakteristické narušeným vývojem kostí: achondrogenesis typu Ib, atelosteogenesis typu II, diastrofická dysplazie a mnohočetná epifyzeální dysplazie. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12000.</p>	>95%	1:150 (Střední Evropa)
SLC26A4	Pendredův syndrom, Dědičná porucha sluchu typu 4	<p>Gen SLC26A4 kóduje protein pendrin, který transportuje kationty přes buněčné membrány. Pendrin je produkován v různých tkáních těla, obzvláště ve vnitřním uchu a štítné žláze. Mutace v genu SLC26A4 jsou spojovány s Pendredovým syndromem a dědičnou poruchou sluchu typu 4. Mutace snižují aktivitu pendrinu, a tím narušují transport iontů. Ve vnitřním uchu je ovlivněn vývoj hlemýždě a vestibulárního kanálku a změny v rovnováze iontů mohou vést ke ztrátě senzoryckých buněk nezbytných pro sluch. Štítná žláza není kvůli nedostatku jodidových iontů schopná produkovat hormony v potřebném množství. Ve snaze tuto produkci kompenzovat dochází ke zvětšení žlázy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1600 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:6400.</p>	>95%	1:80 (Střední Evropa)
SLC37A4	Glykogenóza typu Ib, Ic	<p>Glykogen stádající choroba Ib a Ic je dědičné onemocnění způsobené mutacemi v genu SLC37A4. Proteiny produkované tímto genem rozkládají glukózu-6-fosfát na glukózu. Kvůli mutacím v SLC37A4 genu není glukóza-6-fosfát rozložena na glukózu, ale je přeměněna na glykogen a tuk, který může být skladován. Jejich hromadění v buňkách může poškodit tkáň a orgány, obzvláště pak játra a ledviny. Příznaky onemocnění jsou zvětšená játra a ledviny, xanthomy, osteoporóza, artritida, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800.</p>	>95%	1:160 (Střední Evropa)
SMN1	Spinální muskulární atrofie	<p>Spinální muskulární atrofie je onemocnění způsobené mutacemi v genu SMN1. Tento gen kóduje protein SMN, který je důležitý pro motorické neurony v míše a mozkovém kmeni. Motorické neurony přenášejí signál ke kontrakci z mozku a míchy ke kosterní svalovině, což umožní pohyb těla. Mutace v genu SMN1 vedou k nedostatku SMN proteinu a smrti motorických neuronů. Svaly se bez signálu mozku nemohou smršťovat a mnoho svalů zeslabne nebo atrofuje. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1000 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:4000.</p>	>95%	1:50 (Střední Evropa)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
SMPD1	Niemann-Pickova choroba	Niemann-Pickova choroba je onemocnění způsobené mutacemi v genu SMPD1, který kóduje enzym sfingomyelinázu. Sfingomyelináza konvertuje lipid sfingomyelin na ceramid. Mutace v genu SMPD1 vedou k nedostatku enzymu a akumulaci nerozloženého sfingomyelinu v buňkách. Akumulace vede ke smrti buněk, což ovlivní tkáň a orgány jako je mozek, plíce, slezinu a játra. Příznaky onemocnění jsou zvětšená játra a slezina, ztráta pohybových a mentálních schopností, infekce plic, abnormality očí, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:4800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:19200.	>95%	1:240 (Střední Evropa)
TGM1	Vrozená ichthyóza	Vrozená ichthyóza je onemocnění způsobené mutacemi v genu TGM1, který kóduje enzym transglutaminázu-1. Tento enzym je důležitý pro tvorbu zrohovatělého ochranného pouzdra pokožky. Mutace v genu TGM1 vedou k nedostatku enzymu, bez kterého nedojde k vytvoření ochranného pouzdra. Příznaky onemocnění jsou odlupování kůže po celém těle, hypohidróza, palmoplantární hyperkeratóza, dystrofické nehty, kloubní kontraktury, a další. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3100 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12400.	>95%	1:155 (Střední Evropa)
TMEM216	Joubertův syndrom typu 2 Meckelův syndrom typu 2	Joubertův a Meckelův syndrom typu 2 jsou onemocnění způsobená mutacemi v genu TMEM216. Mutace vedou k abnormální struktuře a narušené funkci primárních cílů. Cíle jsou mikroskopické buněčné struktury nezbytné k přijímání chemických a mechanických informací z prostředí. Defekty cílů naruší buněčnou signalizaci během vývoje. Příznaky Joubertova a Meckelova syndromu jsou abnormality mozku a míchy, polydaktilie, problémy s vývojem očí a dalších obličejových rysů, srdce, kostí, vylučovací soustavy a genitálií. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1840 (Ashkenazi) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:7360.	>95% (Ashkenazi)	1:92 (Ashkenazi)
TPP1	Neuronální ceroidlipofuscinóza typu 2 Spinocerebelární ataxie typu 7	Gen TPP1 kóduje enzym tripeptyl peptidázu 1, která metabolizuje peptidy na aminokyseliny. Mutace v genu TPP1 naruší rozklad aminokyselin, což je charakteristické pro onemocnění neuronální ceroidlipofuscinóza typu 2 a spinocerebelární ataxie typu 7. Obě neurodegenerativní poruchy jsou provázeny záchvaty, demencí, ztrátou vidění nebo abnormalitami očí a dalšími neurologickými příznaky. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800.	>95%	1:160 (Střední Evropa)
TSHR	Kongenitální hypothyreóza	Kongenitální hypothyreóza je onemocnění způsobené mutacemi v genu TSHR. Mutace TSHR genu vedou k přerušení komunikace mezi hormonem stimulujícím štítnou žlázu a příslušným receptorem. Produkce hormonu štítné žlázy (TSH) je tak snížena, a to již od narození. Další příznaky onemocnění jsou snížená aktivita novorozenců, problémy s příjmem potravy, zácpa a v případě neléčení	>95%	1:160 (celosvětově)

Gen	Choroba	Popis choroby	Senzitivita testu	Prevalence přenašečů v populaci
TYR	Okulokutánní albinismus typu 1A a 1B	mentální postižení a zpomalený růst. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800. Okulokutánní albinismus typu 1A a 1B je onemocnění způsobené mutacemi v genu TYR, který kóduje enzym tyrosináza nacházející se v melanocytech. Tyrosináza katalyzuje některé kroky přeměny tyrosinu na melanin. Mutace v TYR genu snižují nebo eliminují produkci enzymu a melanocyty tak nemohou produkovat melanin. Příznaky onemocnění jsou hypopigmentace kůže, vlasů a očí, snížená ostrost zraku, nystagmus, strabismus a foveální hypoplázie. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:1420 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:5680.	>95%	1:71 (celosvětově)
USH1C	Usherův syndrom typ 1C	Usherův syndrom typu 1C je onemocnění způsobené mutacemi v genu USH1C, který kóduje protein důležitý pro tvorbu proteinového komplexu usher. Tento proteinový komplex plní funkce ve vnitřním uchu a sítnici. Mutace zodpovědné za vznik Usherova syndromu vedou ke ztrátě vláskových buněk vnitřního ucha a k progresivní ztrátě tyčinek a čípků sítnice. Degenerace těchto senzoričkových buněk způsobuje ztrátu sluchu a vidění a problémy s koordinací a rovnováhou. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:700 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:2800.	>50%	1:350 (Střední Evropa)
USH2A	Usherův syndrom typu 2A	Usherův syndrom typu 2A je onemocnění způsobené mutacemi v genu USH2A, který kóduje protein usherin. Usherin se nachází v bazální membráně buněk vnitřního ucha a sítnice. Mutace zodpovědné za vznik Usherova syndromu vedou ke ztrátě vláskových buněk vnitřního ucha a k progresivní ztrátě tyčinek a čípků sítnice. Degenerace těchto senzoričkových buněk způsobuje ztrátu sluchu a vidění a problémy s koordinací a rovnováhou. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:800 (Střední Evropa) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:3200.	>90%	1:80 (Střední Evropa)
XPC	Xeroderma pigmentosum	Xeroderma pigmentosum je onemocnění způsobené mutacemi v genu XPC. Tento gen kóduje protein účastnící se procesu nukleotidové excizní reparace, jednoho ze způsobů oprav DNA. DNA může být poškozena UV paprsky a buňky s mutacemi v genu XPC nejsou schopny toto poškození opravit. Neopravená DNA se pak hromadí v buňkách. Xeroderma pigmentosum je charakteristické extrémní senzitivitou na ultrafialové záření a obzvláště náchylné jsou oči a slunci vystavené části kůže. Poškození DNA v genech kontrolujících buněčný cyklus a růst buněk může vést až k vývoji nádorů. U některých jedinců se mohou objevit i neurologické problémy. V případě negativního výsledku při použití stejného testu u partnera je reziduální riziko přenašečství nejvýše 1:3200 (celosvětově) a riziko narození postiženého potomka nejvýše 1:12800.	>95%	1:160 (celosvětově)

