



FN MOTOL

Fakultní nemocnice v Motole

V úvalu 84/1, 150 06 Praha 5

Laboratoře ÚBLG

Ústav biologie a lékařské genetiky 2. LF UK a FN Motol

Přednostou: Prof. MUDr. Milan Macek, DrSc.

<http://www.fnmotol.cz/ublg/>

Duchenneova a Beckerova svalová dystrofie (DMD OMIM 310200, BMD OMIM 300376)

Duchenneova a Beckerova muskulární dystrofie (DMD/BMD) je X-vázané neuromuskulární onemocnění charakterizované progresivní svalovou slabostí, s incidencí 1 : 3500 živě narozených chlapců. Přibližně 1/3 případů je způsobena *de novo* mutací a nemá žádnou familiární historii. Asi 60 % DMD pacientů má deleci alespoň jednoho z celkem 79 exonů genu pro dystrofin. Až 10 % pacientů nese duplikaci části genu, u ostatních jsou popisovány bodové mutace.

Vyšetření může indikovat pouze lékařský genetik.

Indikační kritéria

Pozitivní rodinná anamnéza, progresivní symetrická svalová slabost, hypertrofie lýtka, symptomy před 5. rokem života, vysoká hladina kreatin kinázy v séru, svalové křeče, myoglobinurie, případně kardiomyopatie, opožděné vývojové milníky, progrese, odpovídající EMG nález

Analytické metody

| Metoda | Vyšetřované markery/oblasti: |
|---|---|
| Vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou MLPA, kit P034/P035 (MRC-Holland) | Vyšetření všech 79 exonů DMD/BMD genu na přítomnost delece nebo duplikace |
| Cílené vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou sekvenování genu DMD/BMD dle Sangera | Cílené vyšetření exonu DMD/BMD genu na přítomnost bodových mutací a menších přestaveb Ref.sek. GenBank NM_004006.2 |
| Vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou NGS - panel v rámci WES | Vyšetření všech 79 exonů DMD/BMD genu na přítomnost bodových mutací |

Doby odezvy vzorků

| Metoda | Doba odezvy (pracovní dny): | |
|---|-----------------------------|--------|
| | Běžně | Stativ |
| Vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou MLPA, kit P034/P035 (MRC-Holland) | 25 | 10 |
| Cílené vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou sekvenování genu DMD/BMD dle Sangera | 25 | 10 |
| Vyšetření muskulární dystrofie Duchenneova/Beckerova typu metodou NGS - panel v rámci WES | 120 | 25 |

| Kontaktní informace | Požadavky na vzorek | Odkazy |
|--|---|---|
| Oddělení lékařské molekulární genetiky 4. patro, G ÚBLG 2. LF UK a FN Motol, V úvalu 84/1, Praha 5, 150 06 Centrální příjem vzorků: Po–Pá 7:30 až 14:30 h | Krev: min. 4 ml do K ₃ EDTA (novorozenci 1–2 ml) Kultivované buňky plodové vody, nativní nebo kultivované choriové klky: 10 mg (po dohodě nativní plodová voda) Izolovaná DNA: koncentrace 50–300 ng/μl a více v množství 50–100 μl Vzorek označit minimálně jménem, příjmením a rodným číslem pacienta a datem odběru vzorku. DNA plodu značit jednoznačně jako DNA plodu. | http://www.mlpa.com www.dmd.nl |

Transport vzorku musí respektovat maximální dobu stability vzorku - viz Laboratorní příručka ÚBLG. Transport vzorku poštou musí vyhovět požadavkům České pošty.