

FQ-MGL-008-09 Záznam o flexibilitě

Identifikace – původní SOP:	SOP-MGL-08 (nyní SOP-MGL-008)
Název:	Preimplantační genetické vyšetření monogenních chorob metodou nepřímé vazebné analýzy

Seznam verzí zavedených v rozsahu flexibility

Identifikace metody / verze	Předmět metody Rozsah vyšetřovaných parametrů	Odpovědná osoba za uvolnění verze do provozu	Datum
verze 0	PMP22, CFTR, FBN1, IT15, RhD, DMPK, FMR1, IL2RG, Factor VIII, PKHD1, GJB2, SPTLC1, FGFR2, BRCA1, Dystrofin, NF1, SMN1, HLXB9, TCOF1, FECH, FOXP3, PCCB, JAG1, KRT14, MLH1, PLP1, GJB1, Factor V, GLA, PKD1, Factor IX, LAMB3, BRCA2, HADHA, COL4A5, ADSL, VHL, ADA, IDUA, NEMO, MYH9, FRG1, DHCR7, CYP21,SGSH, SERPINA1, RET, PCCD1 (lokus 20p11.2), PAX3, FLG1, ALPL, OCRL, MSH2	RNDr. M. Putzová, Ph.D.	Platnost OA
verze 1	Obsah verze 0 + MYH7, TSC1, ZNF9, PAH, COL7A1, TGM1, PHF, CC2D2A, ASPM, ABCD1,	RNDr. M. Putzová, Ph.D.	12/2012
verze 2	Obsah verze 1 + PTHLH, UMOD, AARS2, MTM1, IDS, L1CAM, duplikace 15q11.1-q13.1 (8,3Mb-PW/AS), HADH2, ATXN2, RS1, TGFB1, FBLN5, MUC1, EXOSC3, PKD2, GNPTAB, NOTCH3, AR gen, MPZ, SHOX+ oblast PAR1, translokace 6q25-6q27, COL1A1	RNDr. M. Putzová, Ph.D.	12/2013
verze 3	Obsah verze 2 + AFM1, TP53, RAG2, RBM8A, PRRT2, FAP (APC gen), FOXL2, OTC	RNDr. M. Putzová, Ph.D.	12/2014
verze 4	Obsah verze 3 + SPG4(SPAST gen), HMRS (PIGV gen), Srpkovitá anemie (HBB), MECP2 duplikace (SLC6A8), Delece 17q12	RNDr. M. Putzová, Ph.D	8/2015
verze 5	Obsah verze4 + duplikace 3p26, KRT15, SPG3A(ATL1), MSH6, DFNB3(MYO15A), WDR35, RB1, 1q21-delece-duplikace, delece Xq21.31, KCNQ1.	Mgr. Inna Soldátová	09/2016