



Co je druhotný nález ?

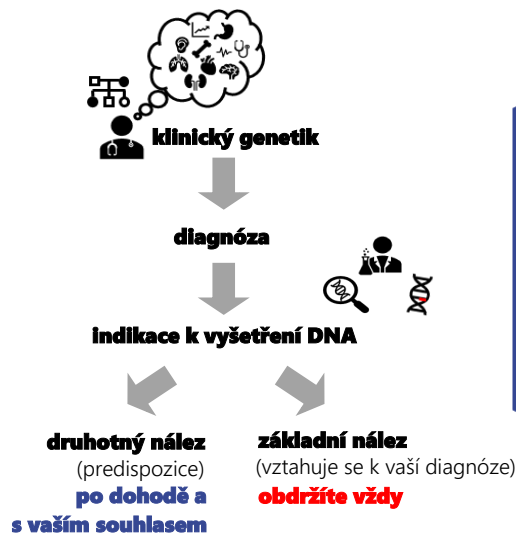
Také si říkáte, že některé **rodiny** mají smůlu a vyskytuje se u jejích členů určité **onemocnění častěji** ?
Nebo v tak **mladém věku**...

Celá řada onemocnění, se kterými se můžete v běžné populaci setkat, může mít i dědičný podklad.

Dědičná predispozice může být potom zodpovědná za častější výskyt onemocnění v rodině, opakování (recidivu) onemocnění u jednoho člena rodiny, nebo za časný nástup onemocnění.

V rodině se dědí predispozice k výskytu onemocnění, nikoliv samotná choroba.

Zda se onemocnění u člena rodiny skutečně vyskytne, záleží na řadě dalších faktorů.



Znalost predispozice k určitému onemocnění může být pro jedince výhodou a umožňuje mu vlastním přičiněním přispět k **včasné diagnostice a léčbě** (úprava životního stylu, příslušná preventivní vyšetření, ad.), k **oddálení** nebo v některých případech dokonce k úplnému **zamezení rozvoje onemocnění**.

Možnost vyšetřit takové predispozice (tzv. **sekundární, druhotné nálezy**) vám může být nabídnuta **klinickým genetikem** v rámci genetické konzultace a indikace ke genetickému vyšetření vztahujícímu se k vaší diagnóze.[#]

Rozhodnutí zůstává na vás!

[#] Analýza nenavyšuje náklady a není účtována zdravotní pojišťovně.

Kalia SS, Adelman K, Bale SJ, et al. Recommendations for reporting of secondary findings in clinical exome and genome sequencing, 2016 update (ACMG SF v2.0): a policy statement of the American College of Medical Genetics and Genomics. Genet Med. 2017;19:249–255.