



- NGS- Carrier-screening; Female  
 NGS- Carrier-screening; Male

### هدف از تست

این تست به منظور تعیین وضعیت ناقل بودن فرد برای **تعداد 433 ژن موجود در پانل** این تست که مسبب یک یا چند اختلال ژنتیکی با توارث اتوزم مغلوب (X-linked recessive) و وابسته به جنس (autosomal recessive) هستند، طراحی شده است. لازم به توضیح است که با توجه به محدودیت روش توالی یابی کل اگزوم در شناسایی نواحی تکرار شونده و یا دارای حذف و مضاعف شدگی های بزرگ، بررسی تغییرات در ژن های *SMN1* و *DMD* و *FMRI* بر روی نمونه خانم در این تست، با استفاده از روش *MLPA* (برای ژن های *DMD* و *SMN1*) و روش *fragment analysis* (برای ژن *FMRI*) انجام می شود.

### طریقه انجام تست

جهت انجام آزمایش Whole Exome Sequencing ۵-۱۰ میلی لیتر نمونه خون لازم است که ممکن است عوارضی چون کبدی یا خونریزی به دنبال داشته باشد. DNA از نمونه خون استخراج شده و بعد از آن توالی یابی کل اگزوم صورت خواهد گرفت. توالی فرد با توالی های کنترل (که عنوان توالی مرجع شناخته می شوند) مقایسه خواهد شد و تغییرات شناسایی شده در 433 ژن موجود در پانل این تست براساس دستورالعمل ACMG (American College of Medical Genetics and Genomics) طبقه بندی شده و واریانت / واریانتهای بیماریزا و احتمالاً بیماریزا و با احتمال بیماری زایی نامشخص (در شرایط ذکر شده در قسمت نتایج حاصل از تست) گزارش داده می شوند. تغییرات در ژن های *FMRI* و *SMN1* با استفاده از روش *MLPA* (برای ژن های *DMD* و *SMN1*) و روش *fragment analysis* (برای ژن *FMRI*) انجام می شود.

### نتایج حاصل از تست

- نتیجه مثبت در این تست به معنای یافتن یک یا چند واریانت بیماریزا و احتمالاً بیماریزا در فرد مورد بررسی می باشد که نیازمند مشاوره ژنتیکی و پژوهشی برای جلوگیری از بروز احتمالی اختلالات ژنتیکی در فرزندان می باشد.
- نتیجه منفی عدم گزارش واریانت در نتیجه این تست، به منزله ریسک پایین در ناقل بودن این فرد برای اختلالات بررسی شده می باشد، با این حال با در نظر گرفتن محدودیتهای این تست، ریسک ناقلي فرد همچنان وجود دارد. شایان ذکر است که واریانتهای غیر بیماریزای شناسایی شده توسط این تست در فرد گزارش نمی گردد.
- نتیجه نامشخص در مواردی که یکی از زوجین ناقل واریانت بیماریزا یا احتمالاً بیماریزا در یکی از ژنهای این پانل باشد، در این صورت واریانتهای با احتمال بیماریزایی نامشخص (Variant of Uncertain Significance) همان ژن، در زوج دیگر گزارش می گردد.

### ریسک ها و محدودیت ها

پژوهش اینجانب برای من (نام و نام خانوادگی فرد متقاضی): .....  
 تست را توضیح داده است و من میدانم که نتایج تست ممکن است استنتاجی قطعی در زمینه تعیین خطر بارداری نداشته باشد. علاوه بر این ممکن است انجام آزمایشات بیشتری برای اینجانب و/یا همسر مورد نیاز باشد. در حالی که این تست بسیار دقیق می باشد اما ممکن است خطاهای نادری در تست صورت پذیرد. امکان دارد به دلایل نتایج دقیق حاصل نگردد که عبارتند از جابجا شدن نمونه ها، پیوند مغز استخوان، انتقال خون در بازه زمان نزدیک به انجام این تست یا مشکلات تکنیکی که محدود به این موارد نمی شود. گاهی اوقات به دلایل تکنیکی اصلا نتیجه ای به دست نمی آید که در این صورت نمونه گیری دوباره صورت می گیرد.

تست Whole Exome Sequencing توسط تکنولوژی Next Generation Sequencing انجام می گردد. این تکنیک نمی تواند به طور دقیق توالی های تکراری موجود در ژنوم فرد را توالی یابی کند، به این معنی که نمی تواند اطلاعاتی در مورد نواحی تکرار گسترش (repeat expansions) که موجب بیماری های چون سندروم X شکننده، بیماری هانتینگتون و دیستروفی میوتونی می شود را فراهم آورد. همچنین تغییراتی مانند حذفها و اضافه شدن های بزرگ (CNV; copy number variation) و باز آرایی های کروموزومی (chromosomal rearrangements) توسط این تست قابل شناسایی نیستند، برای مثال بیماری SMA که اکثرآ بدنبال حذف در ژن *SMN1* پیش می آید با این روش قابل شناسایی نخواهد بود. باید در نظر داشت که با وجود کارایی بالای تست NGS برای بررسی همزمان تعداد بالای ژنهای، این روش، خوانش (coverage) کامل برای همه ژنهای مورد بررسی را بدست نمی آورد (به پیوست مراجعه شود). لازم بذکر است که در این تست تنها ژنهایی بررسی می شوند که هم اکنون در فهرست ژنی پانل های آزمایشگاه های معتبر دنیا آورده شده و ارتباط آنها با ایجاد بیماری از نظر علم ژنتیک پژوهشی اثبات شده است. باید توجه داشت که اطلاعات علم ژنتیک بصورت مداوم در حال تغییر و پیشرفت است و اطلاعات افزوده شده در آینده میتواند بر روی تفسیر نتایج حاصل از این تست تأثیر گذار باشد.



صفحه: ۲ از ۳

نام بخش: مولکولی

شماره ویرایش: ۰۲

کد سند: TE-MNX-FO-012

عنوان سند: فرم رضایت نامه تست شناسایی ناقل با استفاده از روش Whole Exome Sequencing Panel

اینجانب بدینوسیله تایید می‌نمایم که متون فوق در مورد هدف از این تست، طریقه انجام تست، نحوه گزارش نتایج و ریسک‌ها و محدودیت‌های موجود را متوجه شده‌ام.

داوطلبانه رضایت خود را برای انجام این تست اعلام می‌دارم و با امضا این برگه شهادت می‌دهم که:

(۱) متن کامل این رضایت‌نامه کتبی را خوانده (یا برایم خوانده شده است) و فهمیده‌ام.

(۲) تمامی اطلاعاتی را که می‌خواستم بدست آوردم و تمام پرسش‌های من بطور رضایت‌بخش پاسخ داده شده است و بدینوسیله رضایت خود برای انجام تست شناسایی ناقل با روش Whole Exome Sequencing را اعلام می‌دارم.

تاریخ: ...../...../.....

امضاء خانم

نام و نام خانوادگی خانم:

تاریخ: ...../...../.....

امضاء آقا

نام و نام خانوادگی آقا:



## پیوست:

لیست ژن های (433 ژن) که به روش توالی یابی کل اگزوم در این تست مورد بررسی قرار می گیرند:

۱

ABCA3	ABCC8	ABCD1	ACADM	ACADVL	ACAT1	AFF2	AGA	AGXT	AH11
AIRE	ALDOB	ALPL	ANO10	ARSA	ARX	ASL	ASPA	ATP7B	BBS1
BBS2	BCKDHB	BLM	BTD	CBS	CC2D2A	CCDC88C	CEP290	CFTR	CHRNE
CLCN1	CLRN1	CNGB3	COL7A1	CPT2	CYP11A1	CYP27A1	CYP27B1	DHCR7	DHDDS
DLD	DMD	DYNC2H1	ELP1	ERCC2	EVC2	F8	F9	FAH	FANCC
FKRP	FKTN	FMO3	FMRI	G6PC	GAA	GALT	GBA	GBE1	GJB2
GLA	GNPTAB	GRIP1	HBB	HEXA	HPS1	HPS3	IDUA	L1CAM	LRP2
MCCC2	MCOLN1	MCPH1	MID1	MMACHC	MMUT	MVK	NAGA	NEB	NPHS1
NR0B1	OCA2	OTC	PAH	PCDH15	PKHD1	PMM2	POLG	PRF1	RARS2
RNASEH2B	RSI	SCO2	SLC19A3	SLC26A2	SLC37A4	SLC6A8	SMN1	SMPD1	TF
TMEM216	TYR	USH2A	XPC	SLC26A4	AAAS	ABCB11	ABCC6	ACAD9	ACADS
ACADSB	ACOX1	ACSF3	ADA	ADAMTS2	ADAR	ADGRG1	ADK	AGL	AGPS
ALDH3A2	ALDH7A1	ALG6	ALMS1	AMT	AN05	AP1S1	AP3B1	AQP2	AR
ARG1	ARSB	ASNS	ASS1	ATM	ATP13A2	ATP6V1B1	ATP7A	ATRX	BBS10
BBS12	BBS4	BBS7	BBS9	BCKDHA	BCSIL	BSND	C12orf57	CANT1	CAPN3
CDC14A	CDH23	CERKL	CHAT	CHM	CIITA	CLN3	CLN5	CLN6	CLN8
CNGA3	COL27A1	COL4A3	COL4A4	COL4A5	COL6A1	COL6A2	COLQ	CPS1	CPT1A
CRB1	CRPPA	CTNS	CTSD	CTSF	CTSK	CYBA	CYBB	CYP11B1	CYP11B2
CYP17A1	CYP19A1	CYP1B1	DBT	DCLRE1C	DKC1	DNAH5	DNAI1	DNAI2	DNAJC5
DOK7	DPYD	DYSF	EDA	EDAR	EIF2B5	ELP2	EMD	ERCC6	ERCC8
ERLIN2	ESCO2	ETFA	ETFB	ETFDH	ETHE1	EVC	EXOSC3	EYS	F11
F2	F5	FAM161A	FANCA	FANCG	FH	FHL1	G6PD	GALC	GALE
GALK1	GALNT3	GAMT	GCDH	GCSH	GDF5	GFM1	GFPT1	GJBI	GJB6
GLB1	GLDC	GLE1	GMPPB	GNE	GNPAT	GNPTG	GNS	GORAB	GP1BA
GP9	GRHPR	GRN	GUCY2D	HADH	HADHA	HADHB	HAX1	HEPACAM	HEXB
HFE	HGD	HGSNAT	HJV	HLCS	HMGCL	HOGA1	HPRT1	HPS4	HPS5
HPS6	HSD17B3	HSD17B4	HSD3B2	HYAL1	HYLS1	IDS	IL2RG	ILDRI	IVD
KCNJ11	KCTD7	KIF7	LAMA1	LAMA2	LAMA3	LAMB3	LAMC2	LARGE1	LARP7
LCA5	LDLR	LDLRAP1	LHCGR	LHX3	LIFR	LINS1	LIPA	LIPH	LMNA
LOXHD1	LPL	LRPPRC	LYST	MAN1B1	MAN2B1	MCCC1	MED17	MEFV	MESP2
MFSD8	MKKS	MKS1	MLCI	MMAA	MMAB	MMADHC	MPI	MPL	MPV17
MRE11	MTHFR	MTM1	MTRR	MTTP	MYO15A	MYO7A	NAGLU	NAGS	NBN
NDRG1	NDST1	NDUFAF5	NDUFAF6	NDUFS6	NPC1	NPC2	NPHS2	NR2E3	NTRK1
OAT	OPA3	OTOF	PC	PCCA	PCCB	PDHA1	PDHB	PEPD	PET100
PEX1	PEX10	PEX12	PEX2	PEX26	PEX6	PEX7	PFKM	PHGDH	PJVK
POLR3B	POMGNT1	POMT1	POMT2	PPT1	PROPI	PRPS1	PSAP	PTS	PUS1
PYGL	PYGM	RAB23	RAG1	RAG2	RAPSN	RDH12	RMRP	RNASEH2A	RNASEH2C
RPE65	RPGRIP1L	RTEL1	RYR1	SACS	SAMD9	SAMHD1	SBDS	SEPSECS	SERPINAI
SGCA	SGCB	SGCG	SGSH	SLC12A3	SLC12A6	SLC17A5	SLC22A5	SLC25A13	SLC25A15
SLC35A3	SLC39A4	SLC4A11	SLC7A7	SMARCAL1	SRD5A3	ST3GAL5	STAR	STS	SUMF1
TAT	TCAP	TCIRG1	TECPR2	TECTA	TFR2	TGM1	TH	TMC1	TPP1
TREX1	TRIM37	TRMU	TSEN2	TSEN34	TSEN54	TSFM	TTC8	TPPA	TYMP
UBR1	UGT1A1	USHIC	VPS13A	VPS13B	VPS45	VPS53	VRK1	VSX2	WNT10A
XPA	ZFYVE26	ZNF526							