

má atrofie svalů na rukou ? : **ano** **ne**

svede špetku ? : **normálně** **nenormálně-špatně** **nesvede**

přidružené příznaky: **porucha sluchu** **abnormní fotoreakce** **dysfonie** **jiné, jaké?**

EMG vyšetření rychlosti vedení provedeno: **ano** **ne**

EMG kdy a kde, u koho ? :

typ CMT dle výsledku EMG: **demyelinizační** **axonální** **intermediární** **nejasné**

rychlost vedení na n. medianus: motorická (MNCV): m/s senzitivní (SNCV): m/s

rychlost vedení na n. suralis: senzitivní (SNCV): m/s

rychlost vedení na n. peroneus:

rychlost vedení na dalších nervech: **normální** **středně snižená** **výrazně snižená**

byla někdy provedena biopsie nervu ? ano ne

jestliže ano, ve kterém roce? , kde ?

výsledek, popis:

na který typ CMT či gen navrhuje se zaměřit po vyšetření nejčastější mutace:

rodokmen rodiny (nezbytné !) se jmény:

- muž – zdrav, nepostížený
- žena – zdravá, nepostížená
- postižená žena

Upozornění – bez kompletně vyplněného formuláře a nakresleného rodokmenu nebude možné DNA vyšetření provést. V případě nejasností Vaše dotazy rádi zodpovíme na e-mailu: pavel.seeman@lfmotol.cuni.cz nebo radimmaz@hotmail.com , případně fax 2 2443 3322. K vyšetření je možné zaslat buď již izolovanou DNA nebo 5-10 ml krve v EDTA zkumavce – lze posílat poštou, řádně zabalené proti poškození – NEMRAZIT !

Adresa na zaslání krve či DNA: MUDr. Pavel Seeman, Klinika dětské neurologie, DNA laboratoř, UK 2. LF a FN Motol, V úvalu 84, 150 06 Praha 5. Obvyklá doba vyšetření do zaslání výsledků je cca 2 měsíce.