

Badania genetyczne u pacjentów z dystonią

Oddział Kliniczny Chorób Układu Pozapiramidowego we współpracy z Zakładem Patologii Molekularnej i Neuropatologii Uniwersytetu Medycznego w Łodzi prowadzi badania nad dystonią spowodowaną mutacją DYT1.

Wykonywanie badań genetycznych na obecność mutacji DYT1 uzasadnione jest w następujących przypadkach:

1. Pacjenci z dystonią o wczesnym (poniżej 30. roku życia) początku.
2. Pacjenci z dystonią o późniejszym (powyżej 30. roku życia) początku, posiadający krewnych z dystonią.
3. Pacjenci z kurczem pisarskim występującym jako dystonia ogniskowa lub stanowiącym element dystonii segmentalnej, niezależnie od wieku zachorowania.
4. Bezobjawowi - tylko pełnoletni - krewni pacjentów z potwierdzoną mutacją DYT1.

Osoby zainteresowane konsultacją i wykonaniem badań genetycznych proszone są o kontakt:

dr n. med. Agata Gajos

Oddział Kliniczny Chorób Układu Pozapiramidowego

III Szpital Miejski im. Dr. Karola Jonschera

ul. Milionowa 14, 93-113 Łódź

tel/fax (42) 67 61 776