

## Bioarray Advance (Expanded)

**Bioarray Advance Expanded** analiza mediante secuenciación masiva y otras técnicas 420 genes relacionados con patología recesiva o ligada al cromosoma X, a fin de evaluar el riesgo reproductivo.

Gen	Patología	Modo Herencia
AAAS	Acalasia-Addisonianismo-Síndrome de Alacrima	AR
ABCA12	Ictiosis del arlequín	AR
ABCA4	Enfermedad de Stargardt, tipo 1	AR
ABCB11	Colestasis intrahepática familiar progresiva, tipo 2	AR
ABCB4	Colestasis intrahepática familiar progresiva, tipo 3	AR
ABCC6	Pseudoxantoma elásticum	AR
ABCC8	Hiperinsulinismo familiar, relacionado con ABCC8	AR
ABCD1	Adrenoleucodistrofia, Ligada al X	XL
ACAD9	Deficiencia del Complejo Mitochondrial I, relacionado con ACAD9	AR
ACADM	Deficiencia de Deshidrogenasa de Cadena Media Acil-CoA	AR
ACADS	Deficiencia de Deshidrogenasa de Cadena Corta Acil-CoA	AR
ACADSB	Deshidrogenasa de cadena corta/bifurcada acil-CoA	AR
ACADVL	Deficiencia de Deshidrogenasa Acil-CoA de Cadena Muy Larga	AR
ACAT1	Deficiencia de Beta-Cetotiolasa	AR
ACOX1	Deficiencia de Acil-CoA Oxidasa I	AR
ACSF3	Aciduria malónica y metilmalónica combinadas	AR
ADA	Inmunodeficiencia combinada grave, relacionada con ADA	AR
ADAMTS2	Síndrome de Ehlers-Danlos, tipo VIIC	AR
ADGRG1	Polimicrogilia Frontoparietal Bilateral	AR
AGA	Aspartylglucosaminuria	AR
AGL	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo III (Cori/Forbes)	AR
AGPS	Condrodisplasia rizomérica puntual, tipo 3	AR
AGXT	Hiperoxaluria, Primaria, Tipo 1	AR
AIRE	Síndrome de poliedrocrinopatía autoinmune, tipo I	AR
ALDH3A2	Síndrome de Sjogren-Larsson	AR
ALDH7A1	Epilepsia dependiente de la piridoxina	AR
ALDOB	Intolerancia hereditaria a la fructosa	AR
ALG6	Trastorno congénito de glicosilación, tipo 1C	AR
ALMS1	Síndrome de Alstrom	AR
ALPL	Hipoftofatasia, relacionada con ALPL	AR
AMH	Síndrome del conducto Mülleriano persistente tipo 1	AR
AMHR2	Síndrome del conducto Mülleriano persistente tipo 2	AR
AMT	Encefalopatía por glicina, relacionada con AMT	AR
AP1S1	Retraso mental, enteropatía, sordera, neuropatía periférica, ictiosis y queratodermia (MEDNIK)	AR
AQP2	Diabetes Nefrogénica Familiar Insípida, Relacionada con AQP2	AR
AR	Síndrome de insensibilidad a los andrógenos, Ligado al X	XL
ARG1	Argininaemia	AR
ARSA	Leucodistrofia Metacromática, Relacionada con ARSA	AR
ARSB	Mucopolisacaridosis, Tipo VI (Maroteaux-Lamy)	AR
ASL	Deficiencia de arginino succinato de lisina	AR
ASNS	Deficiencia de asparagina sintetasa	AR
ASPA	Enfermedad de Canavan	AR
ASS1	Citrullinemia, tipo 1	AR
ATM	Ataxia-Telangiectasia	AR
ATP6V1B1	Acidosis tubular renal y sordera, relacionada con ATP6V1B1	AR
ATP7A	Síndrome de Menkes, Ligado al X	XL
ATP7B	Enfermedad de Wilson	AR
ATP8B1	Colestasis intrahepática familiar progresiva, tipo 1	AR
ATRX	Síndrome de discapacidad intelectual por talasemia alfa, ligado al cromosoma X	XL
BBS1	Síndrome de Bardet-Biedl 1	AR
BBS10	Síndrome de Bardet-Biedl 10	AR
BBS12	Síndrome de Bardet-Biedl 12	AR
BBS2	Síndrome de Bardet-Biedl 2	AR
BBS4	Síndrome de Bardet-Biedl 4	AR
BBS9	Síndrome de Bardet-Biedl 9	AR
BCHE	Deficiencia de seudocolinesterasa	AR
BCKDHA	Enfermedad de la orina con jarabe de arce, tipo 1A	AR
BCKDHB	Enfermedad de la orina con jarabe de arce, tipo 1B	AR
BCS1L	Síndrome de GRACILE	AR
BLM	Síndrome de Bloom	AR
BRI1P1	Anemia de Fanconi, Grupo J	AR
BSND	Síndrome de Bartter, tipo 4a	AR
BTD	Deficiencia de biotinidasa	AR
BTK	Deficiencia de la hormona de crecimiento aislada, Tipo III, ligada al X	XL
CANT1	Displasia de Desbuquois 1	AR
CAPN3	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2A	AR
CASQ2	Taquicardia ventricular polimórfica catecolaminérgica	AR
CBS	Homocistinuria, relacionada con CBS	AR
CC2D1A	Retraso mental, autosómico recesivo 3	AR
CDH23	Síndrome de Usher, tipo 1D	AR
CEP290	Amaurosis congénita de Leber, tipo CEP290	AR
CERKL	Retinitis Pigmentaria 26	AR
CFTR	Fibrosis quística	AR
CHM	Coroídermia, ligada al X	XL



<i>CHRNE</i>	Síndrome Miastino Congénito, Relacionado con CHRNE	AR
<i>CHRNNG</i>	Síndrome de Escobar	AR
<i>CIITA</i>	Síndrome de linfocitos desnudos, relacionado con CIITA	AR
<i>CLN3</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 3	AR
<i>CLN5</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 5	AR
<i>CLN6</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 6	AR
<i>CLN8</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 8 (alias Epilepsia del Norte)	AR
<i>CLRN1</i>	Síndrome de Usher, tipo 3	AR
<i>CNGA3</i>	Acromatopsia, relacionada con CNGA3	AR
<i>CNGB3</i>	Acromatopsia, relacionada con CNGB3	AR
<i>COL11A2</i>	Fibrocondrogenésis tipo 2	AR
<i>COL4A3</i>	Síndrome de Alport, relacionado con COL4A3	AR
<i>COL4A4</i>	Síndrome de Alport, relacionado con COL4A4	AR
<i>COL4A5</i>	Síndrome de Alport, Ligado al X	XL
<i>COL7A1</i>	Epidermolisis Distrofica Bullosa, relacionada con COL7A1	AR
<i>CPSI</i>	Deficiencia de la Carbamol Fosfato Sintetasa I	AR
<i>OPTA</i>	Carnitina Palmitoiltransferasa Deficiencia de IA	AR
<i>CPT2</i>	Deficiencia de Carnitina Palmitoiltransferasa II	AR
<i>CRB1</i>	Amaurosis congénita de Leber 8	AR
<i>CTNS</i>	Cistinosis	AR
<i>CTSC</i>	Síndrome de Papillon-Lefevre	AR
<i>CTSD</i>	Lipofuscinosis Ceroidea, Neuronal, 10 (Enfermedad de CLN10)	AR
<i>CTSK</i>	Picnodisostosis	AR
<i>CYBA</i>	Enfermedad granulomatosa crónica, relacionada con CYBA	AR
<i>CYBB</i>	Enfermedad Granulomatosa Crónica, Ligada al X	XL
<i>CYP11B1</i>	Hiperplasia suprarrenal congénita, deficiente en 11-beta-hidroxilasa	AR
<i>CYP11B2</i>	Deficiencia de corticosterona metiloxidasa	AR
<i>CYP17A1</i>	Hiperplasia suprarrenal congénita, deficiencia de 17 alfa-hidroxilasa	AR
<i>CYP19A1</i>	Deficiencia de aromatasa	AR
<i>CYP1B1</i>	Glaucoma congénito primario	AR
<i>CYP21A2</i>	Hiperplasia suprarrenal congénita, deficiente en 21-hidroxilasa	AR
<i>CYP27A1</i>	Xantomatosi cerebroretiniana	AR
<i>CYP27B1</i>	Raquitismo dependiente de la vitamina D tipo 1A	AR
<i>DBT</i>	Enfermedad de la orina con jarabe de arce, tipo 2	AR
<i>DCLRE1C</i>	Inmunodeficiencia combinada grave, tipo Athabaskan	AR
<i>DDB2</i>	Xeroderma Pigmentosum Grupo E	AR
<i>DHCR7</i>	Síndrome de Smith-Lemli-Optiz	AR
<i>DHDDS</i>	Retinitis Pigmentaria 59	AR
<i>DKC1</i>	Disqueratosis congénita, ligada al cromosoma X	XL
<i>DLD</i>	Deficiencia de dihidrolipoamida deshidrogenasa	AR
<i>DMD</i>	Distrofia muscular de Duchenne/Becker	XL
<i>DNAH5</i>	Disquinesia ciliar, Primaria 3	AR
<i>DNAI1</i>	Disquinesia ciliar, Primaria 1	AR
<i>DNAI2</i>	Disquinesia ciliar, Primaria 9	AR
<i>DNAL1</i>	Disquinesia ciliar, Primaria, 16	AR
<i>DOK7</i>	Síndrome Miastino Congénito, relacionado con DOK7	AR
<i>DPYD</i>	Deficiencia de dihidropirimidina deshidrogenasa	AR
<i>DYSF</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2B	AR
<i>EDA</i>	Displasia ectodérmica hipohidrótica, ligada al X	XL
<i>EDAR</i>	Displasia ectodérmica hipohidrótica	AR
<i>EIF2AK3</i>	Síndrome de Wolcott-Rallison	AR
<i>EIF2B5</i>	La leucoencefalopatía con materia blanca que desaparece	AR
<i>EMD</i>	Distrofia muscular Emery-Dreifuss 1, ligada a X	XL
<i>ERCC2</i>	Xeroderma Pigmentosum Grupo D	AR
<i>ERCC3</i>	Xeroderma Pigmentosum Grupo B	AR
<i>ERCC4</i>	Xeroderma Pigmentosum Grupo F	AR
<i>ERCC5</i>	Xeroderma pigmentosum Grupo G	AR
<i>ERCC6</i>	Síndrome de Cockayne, tipo B	AR
<i>ERCC8</i>	Síndrome de Cockayne, tipo A	AR
<i>ESCO2</i>	Síndrome de Roberts	AR
<i>ETFA</i>	Acidemia glutárica, tipo 2A	AR
<i>ETFB</i>	Acidemia glutárica, tipo 2B	AR
<i>ETFDH</i>	Acidemia glutárica, tipo 2C	AR
<i>ETHE1</i>	Encefalopatía Etimalónica	AR
<i>EVC</i>	Síndrome de Ellis-van Creveld, relacionado con EVC	AR
<i>EVC2</i>	Síndrome de Ellis-van Creveld, relacionado con EVC2	AR
<i>EXOSC3</i>	Hipoplasia Pontocerebelosa, Tipo 1B	AR
<i>EYS</i>	Retinitis Pigmentaria 25	AR
<i>F11</i>	Deficiencia de factor XI	AR
<i>F2</i>	Deficiencia de protrombina	AR
<i>F8</i>	Hemofilia A	XL
<i>F9</i>	Hemofilia B	XL
<i>FAH</i>	Tirosinemia, tipo I	AR
<i>FAM161A</i>	Retinitis Pigmentaria 28	AR
<i>FANCA</i>	Anemia de Fanconi, Grupo A	AR
<i>FANCC</i>	Anemia de Fanconi, Grupo C	AR
<i>FANCG</i>	Anemia de Fanconi, Grupo G	AR
<i>FH</i>	Deficiencia de Fumarasa	AR
<i>FKRP</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2I	AR
<i>FKTN</i>	Síndrome de Walker-Warburg, relacionado con FKTN	AR
<i>G6PC</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo IA	AR
<i>G6PD</i>	Deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa*	XL
<i>GAA</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo II (enfermedad de Pompe)	AR
<i>GALC</i>	Enfermedad de Krabbe	AR
<i>GALE</i>	Deficiencia de galactosa epimerasa	AR
<i>GALK1</i>	Deficiencia de galactocinasa (galactosemia, tipo II)	AR
<i>GALNS</i>	Mucopolisacaridosis, tipo IVA	AR



<i>GALNT3</i>	Calcinosis tumoral familiar hiperfosfatémica	AR
<i>GALT</i>	Galactosemia	AR
<i>GAMT</i>	Deficiencia de guanidinoacetato de metiltransferasa	AR
<i>GBA</i>	Enfermedad de Gaucher	AR
<i>GBE1</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo IV	AR
<i>GCDH</i>	Acidemia glutárica, tipo 1	AR
<i>GCH1</i>	Distornia de respuesta a la dopamina	AR
<i>GDF5</i>	El síndrome de Grebe	AR
<i>GFM1</i>	Deficiencia de fosforilación oxidativa combinada 1	AR
<i>GH1</i>	Deficiencia de la hormona de crecimiento aislada, Tipo IA/II	AR
<i>GHRHR</i>	Deficiencia de la hormona de crecimiento aislada, Tipo IB	AR
<i>GJB1</i>	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth con sordera, ligada al X	XL
<i>GJB2</i>	Pérdida de audición no sindrómica (alias Connexin 26)	AR
<i>GJB3</i>	Erythrokeratodermia variabilis et progressiva	AR
<i>GJB6</i>	Pérdida de audición no sindrómica (alias Connexin 30)	AR
<i>GLA</i>	Enfermedad de Fabry	XL
<i>GLB1</i>	Mucopolisacaridosis, Tipo IVB / GM1 Gangliosidosis	AR
<i>GLDC</i>	Encefalopatía por glicina, relacionada con GLDC	AR
<i>GLE1</i>	Síndrome de contractura congénita letal 1	AR
<i>GNE</i>	Miopatía corporal de inclusión 2	AR
<i>GNPTAB</i>	Mucolipidoso II/IIIA	AR
<i>GNPTG</i>	Mucolipidoso III gamma	AR
<i>GNS</i>	Mucopolisacaridosis, tipo IIID (Sanfilippo D)	AR
<i>GORAB</i>	Geroderma osteodisplásica	AR
<i>GP1BA</i>	Síndrome de Bernard-Soulier, tipo A2	AR
<i>GP1BB</i>	Síndrome de Bernard-Soulier, tipo B	AR
<i>GP9</i>	Síndrome de Bernard-Soulier, tipo C	AR
<i>GRHPR</i>	Hiperoxaluria primaria, tipo 2	AR
<i>GUCY2D</i>	Amaurosis congénita de Leber 1	AR
<i>GUSB</i>	Mucopolisacaridosis, Tipo VII	AR
<i>HADHA</i>	Deficiencia de deshidrogenasa de cadena larga 3-hidroxiacetil-CoA	AR
<i>HADHB</i>	Deficiencia de proteínas trifuncionales	AR
<i>HAX1</i>	Neutropenia congénita, relacionada con HAX1	AR
<i>HBB</i>	Beta-Hemoglobinopatías	AR
<i>HEXA</i>	Enfermedad de Tay-Sachs	AR
<i>HEXB</i>	Enfermedad de Sandhoff	AR
<i>HFE</i>	Hemocromatosis, Tipo 1	AR
<i>HFE2</i>	Hemocromatosis, Tipo 2A	AR
<i>HGD</i>	Alkaptonuria	AR
<i>HGSNAT</i>	Mucopolisacaridosis, tipo IIIC (Sanfilippo C)	AR
<i>HLCS</i>	Deficiencia de la Holocarboxilasa Sintetasa	AR
<i>HMGCL</i>	Deficiencia de 3-hidroxi-3-metilglutaril-coenzima A de lisina	AR
<i>HMOX1</i>	Deficiencia de Hem Oxygenase-1	AR
<i>HOGA1</i>	Hiperoxaluria primaria, tipo 3	AR
<i>HPD</i>	Tirosinemia, tipo III	AR
<i>HPS1</i>	Síndrome de Hermansky-Pudlak 1	AR
<i>HPS3</i>	Síndrome de Hermansky-Pudlak 3	AR
<i>HPS4</i>	Síndrome de Hermansky-Pudlak 4	AR
<i>HSD17B3</i>	Deficiencia de 17-beta hidroxisteroide deshidrogenasa 3	AR
<i>HSD17B4</i>	Deficiencia de proteína D-Bifuncional	AR
<i>HSD3B2</i>	Deficiencia de 3 beta-hidroxiesteroide deshidrogenasa tipo II	AR
<i>HYLS1</i>	Síndrome de Hidroletalía	AR
<i>IDS</i>	Mucopolisacaridosis, Tipo II (Síndrome de Hunter)	XL
<i>IDUA</i>	Mucopolisacaridosis, Tipo I (Síndrome de Hurler)	AR
<i>IKBKAP</i>	Disautonomía familiar (IKBKAP o ELP1)	AR
<i>IL2RG</i>	Inmunodeficiencia combinada grave, ligada al X	XL
<i>ITGB3</i>	Trombastenia de Glanzmann	AR
<i>IVD</i>	Acidemia isovalérica	AR
<i>KCNJ11</i>	Hiperinsulinismo congénito, relacionado con KCNJ11	AR
<i>LAMA2</i>	Distrofia muscular relacionada con LAMA2	AR
<i>LAMA3</i>	Epidermolisis Bullosa de la unión de Herlitz, relacionada con LAMA3	AR
<i>LAMB3</i>	Epidermolisis Bullosa de la unión de Herlitz, relacionada con LAMB3	AR
<i>LAMC2</i>	Epidermolisis Bullosa de Herlitz, relacionada con LAMC2	AR
<i>LCA5</i>	Amaurosis congénita de Leber, tipo LCA5	AR
<i>LDLR</i>	Hipercolesterolemia familiar, relacionada con LDLR	AR
<i>LDLRAP1</i>	Hipercolesterolemia familiar, relacionada con LDLRAP1	AR
<i>LHCGR</i>	Hipoplasia de células de Leydig	AR
<i>LIFR</i>	Síndrome de Stuve-Wiedemann	AR
<i>LIPA</i>	Deficiencia de lipasa del ácido lisosómico	AR
<i>LIPH</i>	Síndrome de pelo lanudo/hipotrichosis	AR
<i>LOXHD1</i>	Sordera, Autosómica Recessiva 77	AR
<i>LPL</i>	Deficiencia de lipoproteína lipasa	AR
<i>LPRPRC</i>	Síndrome de Leigh, tipo franco-canadiense	AR
<i>LYST</i>	El síndrome de Chediak-Higashi	AR
<i>MAN2B1</i>	Alfa-Mannosidosis	AR
<i>MAT1A</i>	Hipermethioninemia	AR
<i>MCCC1</i>	Deficiencia de 3-Metilcrotonil-CoA Carboxilasa 1	AR
<i>MCCC2</i>	Deficiencia de 3-Metilcrotonil-CoA Carboxilasa 2	AR
<i>MCOLN1</i>	Mucolipidoso, Tipo IV	AR
<i>MECP2</i>	Síndrome de RETT	XL
<i>MED17</i>	Microcefalia, postnatal progresiva, con convulsiones y atrofia cerebral	AR
<i>MEFV</i>	Fiebre mediterránea familiar	AR
<i>MESP2</i>	Disostosis Espondilotorácica, relacionada con MESP2	AR
<i>MFSD8</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 7	AR
<i>MKKS</i>	Síndrome de Bardet-Biedl 6	AR
<i>MKS1</i>	Síndrome de Meckel-Gruber, tipo 1	AR
<i>MLC1</i>	Leucoencefalopatía megalencefálica con quistes subcorticales	AR



<i>MLYCD</i>	Deficiencia de malonil-CoA descarboxilasa	AR
<i>MMAA</i>	Aciduria metilmalónica, relacionada con MMA	AR
<i>MMAB</i>	Aciduria metilmalónica, relacionada con MMAB	AR
<i>MMACHC</i>	Aciduria metilmalónica y homocistinuria, tipo cblC	AR
<i>MADHC</i>	Aciduria metilmalónica y homocistinuria, tipo cblD	AR
<i>MOCS1</i>	Deficiencia de cofactor de molibdeno	AR
<i>MPI</i>	Trastorno congénito de glicosilación, tipo 1B	AR
<i>MPL</i>	Trombocitopenia Amegakaryocytic congénita	AR
<i>MPV17</i>	Síndrome de agotamiento del ADN mitocondrial hepatocerebral, relacionado con MPV17	AR
<i>MRE11</i>	Trastorno similar a la ataxia-telangiectasia 1	AR
<i>MTHFR</i>	Homocistinuria debido a la deficiencia del MTHFR	AR
<i>MTM1</i>	Miopatía miotubular, ligada al cromosoma X	XL
<i>MTTR</i>	Homocistinuria, tipo cbIE	AR
<i>MTTP</i>	Abetalipoproteinemia	AR
<i>MUT</i>	Aciduria metilmalónica, tipo mut(0)	AR
<i>MYO15A</i>	Sordera, autósómica recesiva, 3	AR
<i>MYO7A</i>	Síndrome de Usher, tipo 1B	AR
<i>NAGLU</i>	Mucopolisacaridosis, tipo IIIB (Sanfilippo B)	AR
<i>NAGS</i>	Deficiencia de N-acetilglutamato sintasa	AR
<i>NBN</i>	Síndrome de Rotura de Nimega	AR
<i>NDRG1</i>	Enfermedad de Charcot-Marie-Tooth tipo 4D	AR
<i>NDUFAF5</i>	Deficiencia del Complejo Mitocondrial I, relacionado con NDUFAF5	AR
<i>NDUFS4</i>	Deficiencia del complejo mitocondrial I	AR
<i>NDUFS6</i>	Deficiencia del Complejo Mitocondrial I, relacionado con NDUFS6	AR
<i>NEB</i>	Miopatía Nemalina, relacionada con G.E.N.	AR
<i>NEU1</i>	Sialidosis	AR
<i>NLRP7</i>	Lunar hidatiforme, recurrente	AR
<i>NPC1</i>	Enfermedad de Niemann-Pick, tipo C1/D	AR
<i>NPC2</i>	Enfermedad de Niemann-Pick, tipo C2	AR
<i>NPHP1</i>	Nefronofitosis juvenil	AR
<i>NPHS1</i>	Nefrosis finlandesa congénita	AR
<i>NPHS2</i>	Síndrome nefrótico resistente a los esteroides	AR
<i>NR0B1</i>	Hipoplasia suprarrenal congénita, ligada al X	XL
<i>NR2E3</i>	Síndrome del cono S mejorado	AR
<i>NTRK1</i>	In sensibilidad Congénita al Dolor con Anhidrosis (CIPA)	AR
<i>OAT</i>	Deficiencia de Ornítina Aminotransferasa	AR
<i>OCRL</i>	Síndrome de Lowe, Ligado al X	XL
<i>OPA3</i>	Síndrome de Costeff (Aciduria 3-metilglucocónica, tipo 3)	AR
<i>OTC</i>	Deficiencia de Ornítina Transcarbamila	XL
<i>PAH</i>	Fenilcetonuria	AR
<i>PANK2</i>	Neurodegeneración asociada al pantotenato de cinasa	AR
<i>PC</i>	Deficiencia de carboxilasa de piruvato	AR
<i>PCCA</i>	Acidemia Propiónica, relacionada con PCCA	AR
<i>PCCB</i>	Acidemia Propiónica, relacionada con PCCB	AR
<i>PCDH15</i>	Síndrome de Usher, tipo 1F	AR
<i>PDHA1</i>	Deficiencia de piruvato deshidrogenasa, ligada al X	XL
<i>PDHB</i>	Deficiencia de deshidrogenasa de piruvato, relacionada con PDHB	AR
<i>PEPD</i>	Deficiencia de prolidasa	AR
<i>PET100</i>	Deficiencia de citocromo-c-oxidasa	AR
<i>PEX1</i>	Trastorno de Biogénesis del Peroxisoma 1A (Zellweger)	AR
<i>PEX10</i>	Trastorno de Biogénesis del Peroxisoma 6A (Zellweger)	AR
<i>PEX12</i>	Trastorno de Biogénesis del Peroxisoma 3A (Zellweger)	AR
<i>PEX2</i>	Trastorno de Biogénesis del Peroxisoma 5A (Zellweger)	AR
<i>PEX6</i>	Trastorno de Biogénesis del Peroxisoma 4A (Zellweger)	AR
<i>PEX7</i>	Condrodisplasia rizomélica puntual, tipo 1	AR
<i>PFKM</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo VII	AR
<i>PHGDH</i>	Deficiencia de fosfoglicerato deshidrogenasa	AR
<i>PIGN</i>	Anomalías congénitas múltiples - síndrome de hipotonía-convulsiones 1	AR
<i>PKHD1</i>	Enfermedad renal poliquística, auto-recesiva	AR
<i>PLA2G6</i>	Distrofia neuroaxonal infantil 1	AR
<i>PMM2</i>	Trastorno congénito de la glicosilación, tipo 1A, relacionado con PMM2	AR
<i>PNPO</i>	La epilepsia dependiente de los fosfatos del piridoxal 5'-	AR
<i>POLG</i>	Trastornos relacionados con la POLG	AR
<i>POLH</i>	Variante de Xeroderma pigmentosum	AR
<i>POMGNT1</i>	Enfermedad del ojo-músculo y el cerebro, relacionada con POMGNT1	AR
<i>POR</i>	Deficiencia de oxidoreductasa del citocromo P450	AR
<i>PPT1</i>	Lipofuscinosis Ceroidea, Neuronal, 1	AR
<i>PREPL</i>	Síndrome miasténico, congénito, 22	AR
<i>PROP1</i>	Deficiencia de la hormona pituitaria combinada 2	AR
<i>PRPS1</i>	Síndrome de las Artes, Ligado al X	XL
<i>PSAP</i>	Leucodistrofia metacromática, relacionada con PSAP	AR
<i>PTS</i>	Deficiencia de 6-piruvol-tetrahidropterina sintasa (PTPS)	AR
<i>PUS1</i>	Miopatía mitocondrial y anemia sideroblástica (MLASA1)	AR
<i>PYGM</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo V (enfermedad de McArdle)	AR
<i>RAB23</i>	Síndrome de Carpenter	AR
<i>RAG1</i>	Síndrome de Omenn, relacionado con RAG1	AR
<i>RAG2</i>	Síndrome de Omenn, relacionado con RAG2	AR
<i>RAPSN</i>	Síndrome Miastino Congénito, Relacionado con RAPSN	AR
<i>RARS2</i>	Hipoplásia Pontocerebelosa, Tipo 1 y 6, Relacionada con RARS2	AR
<i>RDH12</i>	Amaurosis congénita de Leber, tipo RDH12	AR
<i>RLBP1</i>	Las distrofias de la retina, asociadas a la RLBP1	AR
<i>RMRP</i>	Hipoplásia de cartílago y pelo	AR
<i>RNASEH2C</i>	Síndrome de Alcardi-Goutières, relacionado con RNASEH2C	AR
<i>RPE65</i>	Amaurosis congénita de Leber 2	AR
<i>RPGRIPI1L</i>	Ciliopatías, RPGRIP1L-Relacionadas	AR
<i>RS1</i>	Retinosquisis juvenil, ligada al cromosoma X	XL
<i>RTEL1</i>	Disqueratosis Congénita, Relacionada con RTEL1	AR

<i>SACS</i>	Ataxia espástica autosómica recesiva de Charlevoix-Saguenay	AR
<i>SAMD9</i>	El síndrome de MIRAGE	AR
<i>SAMHD1</i>	Síndrome de Aicardi-Goutires	AR
<i>SBDS</i>	El síndrome de Shwachman-Diamond	AR
<i>SEPSECS</i>	Hipoplásia Pontocerebelosa, Tipo 2D	AR
<i>SERPINA1</i>	Deficiencia de Alfa-1-Antitripsina	AR
<i>SGCA</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2D	AR
<i>SGCB</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2E	AR
<i>SGCD</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2F	AR
<i>SGCG</i>	Distrofia muscular de las extremidades, tipo 2C	AR
<i>SGSH</i>	Mucopolisacaridosis, tipo IIIA (Sanfilippo A)	AR
<i>SLC12A3</i>	Síndrome de Gitelman	AR
<i>SLC12A6</i>	Agenesia del Cuerpo Calloso con Neuropatía Periférica (Síndrome de Andermann)	AR
<i>SLC17A5</i>	Enfermedad de Salla	AR
<i>SLC19A2</i>	Síndrome de Anemia Megaloblástica	AR
<i>SLC22A5</i>	Deficiencia de carnitina	AR
<i>SLC25A13</i>	Citrullinemia, tipo II	AR
<i>SLC25A15</i>	Síndrome de Hiperornitinemia-Hiperamonemia-Homocitrullinuria (HHH)	AR
<i>SLC25A20</i>	Deficiencia de la translocasa de carnitina y aceítacarnitina	AR
<i>SLC26A2</i>	Acondrogénesis, Tipo 1B	AR
<i>SLC26A3</i>	Diarrhea Congénita de Cloruro	AR
<i>SLC26A4</i>	Síndrome de Pendred	AR
<i>SLC35A3</i>	Espectro del autismo, epilepsia y artrogriposis	AR
<i>SLC37A4</i>	Enfermedad del almacenamiento de glucógeno, tipo IB	AR
<i>SLC39A4</i>	Acrodermatitis Enteropática	AR
<i>SLC3A1</i>	Cistinuria, tipo A	AR
<i>SLC45A2</i>	Albinismo oculocutáneo, tipo 4	AR
<i>SLC4A11</i>	Distrofia corneal y sordera perceptiva	AR
<i>SLC6A8</i>	Defecto en el transportador de creatina (Síndrome de Deficiencia de Creatina Cerebral 1, Ligado a X)	XL
<i>SLC7A7</i>	Intolerancia a la proteína lisinúrica	AR
<i>SLC7A9</i>	Cistinuria, tipo B	AR
<i>SMARCAL1</i>	Displasia inmunológica de Schimke	AR
<i>SMPD1</i>	Enfermedad de Niemann-Pick, Tipos A/B	AR
<i>SPRD5A2</i>	Deficiencia de 5-alfa reductasa	AR
<i>ST3GAL5</i>	Deficiencia de la sintasa GM3	AR
<i>STAR</i>	Hiperplásia suprarrenal congénita lipoide	AR
<i>STRC</i>	Sordera, autosómica recesiva 16	AR
<i>SUCLA2</i>	Síndrome de agotamiento del ADN mitocondrial 5 (encefalomiopático con o sin aciduria metilmalónica)	AR
<i>SUMF1</i>	Deficiencia de sulfatasa múltiple	AR
<i>SURF1</i>	Síndrome de Leigh	AR
<i>TAT</i>	Tirosinemia, tipo II	AR
<i>TCIRG1</i>	Osteopetrosis, maligna infantil, relacionada con TCIRG1	AR
<i>TECPR2</i>	Paraparesia Espástica Hereditaria, Tipo 49	AR
<i>TFR2</i>	Hemocromatosis, tipo 3, relacionada con TFR2	AR
<i>TGM1</i>	Ictiosis laminar, tipo 1	AR
<i>TH</i>	Síndrome de Segawa, relacionado con TH	AR
<i>TMC1</i>	Sordera, autosómica dominante 36, autosómica recesiva 7	AR
<i>TMEM216</i>	Síndrome de Joubert 2 / Síndrome de Meckel 2	AR
<i>TPO</i>	Hipotiroidismo congénito	AR
<i>TPP1</i>	Lipofuscinosis Ceroide, Neuronal, 2	AR
<i>TREX1</i>	Síndrome de Aicardi-Goutières, relacionado con TREX1	AR
<i>TRIM32</i>	Síndrome de Bardet-Biedl 11	AR
<i>TRIM37</i>	El síndrome del nanómetro de Mulibrey	AR
<i>TRMU</i>	Fallo hepático infantil agudo, relacionado con TRMU	AR
<i>TSEN54</i>	Hipoplásia pontocerebelosa	AR
<i>TSFM</i>	Deficiencia de fosforilación oxidativa combinada 3	AR
<i>TSHB</i>	Hipotiroidismo congénito	AR
<i>TSHR</i>	Hipotiroidismo, congénito, no goteante, 1	AR
<i>TTC37</i>	Síndrome Tricho-Hepato-Enterino	AR
<i>TTN</i>	Cardiomiopatía familiar dilatada	AR
<i>TPPA</i>	Ataxia con deficiencia de vitamina E	AR
<i>TYMP</i>	Encefalopatía Mioneuropatología (MNGIE)	AR
<i>TYR</i>	Albinismo Oculocutáneo, Tipo 1	AR
<i>TYRP1</i>	Albinismo oculocutáneo, tipo 3	AR
<i>UGT1A1</i>	Síndrome de Crigler-Najjar	AR
<i>UPB1</i>	Deficiencia de beta-ureidopropionasa	AR
<i>USH1C</i>	Síndrome de Usher, tipo 1C	AR
<i>USH2A</i>	Síndrome de Usher, tipo 2A	AR
<i>VPS13A</i>	Coreo-acantocitosis	AR
<i>VPS13B</i>	Síndrome de Cohen	AR
<i>VPS45</i>	Neutropenia congénita, relacionada con VPS45	AR
<i>VPS53</i>	Hipoplásia Pontocerebelosa, Tipo 2E	AR
<i>VRK1</i>	Hipoplásia Pontocerebelosa, Tipo 1A	AR
<i>VSX2</i>	Microftalmia/Anoftalmia, relacionada con VSX2	AR
<i>VWF</i>	La enfermedad de Von Willebrand	AR
<i>WAS</i>	Síndrome de Wiskott-Aldrich, Ligado al X	XL
<i>WISP3</i>	Displasia Pseudorreumatoide Progresiva	AR
<i>WNT10A</i>	Displasia Odonto-OnicoDérmitica / Síndrome de Schopf-Schulz-Passarge	AR
<i>WRN</i>	Síndrome de Werner	AR
<i>XPA</i>	Xeroderma pigmentosum Grupo A	AR
<i>XPC</i>	Xeroderma Pigmentosum Grupo C	AR
<i>ZFYVE26</i>	Paraplejía Espástica Tipo 15	AR

<b>Test Deleciones</b>		
<b>Gen</b>	<b>Patología</b>	<b>Modo Herencia</b>
<i>HBA1</i>	Alfa talasemia (Deleciones 3.7, 4.2, 20.5, FIL, MED, SEA)	AR
<i>HBA2</i>	Alfa talasemia (Deleciones 3.7, 4.2, 20.5, FIL, MED, SEA)	AR
<i>SMN1</i>	Atrofia muscular espinal (Deleción exones 7 y 8)	AR

<b>Test Expansiones (solo mujeres)</b>		
<b>Gen</b>	<b>Patología</b>	<b>Modo Herencia</b>
<i>FMR1</i>	Síndrome de X-Frágil	XL