REGIONE DEL VENETO - UNITA' LOCALE SOCIO SANITARIA N.3 SERENISSIMA



Dipartimento Interaziendale di Anatomia Patologica

Direttore Dott.ssa Licia Laurino

Mestre (VE) Tel. 041/9656008 Fax 041/9657576 email: ocme.anapatseg@aulss3.veneto.it

Dolo-Mirano (VE) Tel 041/5133314 Fax 041/5133173 email: anatomiapatologica.mirano@aulss3.veneto.it

Esame N°: **25-GM-00001 PROVA PROVAPROVA**Data prelievo: 07/05/2025 Data di nascita: 08/01/1980

Data accettazione: 09/05/2025 Data di fiascita. 06/01/1760 Codice fiscale: VFGBNL77T44G884S

Ente richiedente: IRCSS MULTIMEDICA Identificativo paziente:

Reparto richiedente: UOC pediatria - Treviso

Medico richiedente: Regime: ESTERNO

Per una corretta interpretazione dei risultati, si raccomanda la condivisione di questo referto con il medico di medicina generale o specialista.

Materiali

A - DNA

Quesito diagnostico

rachitismo ipofosfatemico

Esame macroscopico

Risultati:

nomenclatura arr(GRCh37) Xp22,11(2213420 22130061)x1

tipo: delezione n di copie: 1 Gene/i: PHEX Estensione: 1Kb Origine: non nota

Rilevanza clinica: nota probabilmente patogenetica

Diagnosi

interpretazione del risultato. L'indagine ha avuto esito compatibile con il sospetto clinico. L'analisi XON-Array ha, infatti, evidenziato un profilo genomico femminile ed ha individuato la presenza di una microdelezione di circa 1kB nella regione cromosomica Xp22.11. La variante riportata è interpretabile al momento come 'probabilmente patogenetica' in base alle conoscenze scientifiche attuali (vedi 'commenti') ed interessa parte del gene PHEX (esone 11) responsabile di rachitismo ipofosfatemico a trasmissione X-linked dominante (OMIM 307800). Il risultato array è stato confermato da una rianalisi del dato NGS relativo ad una precedente analisi con esito

Data Addendum

Rappresentazione di un referto firmato elettronicamente. Firmato da Dr. TESI SERVICE in data: 22/05/2025 17:15 Il referto è conservato secondo la normativa in vigore.

PROVA PROVAPROVA 08/01/1980 25-GM-00001 Pag. 1 di 1