

# Neuromusculaire ziekten

Hereditaire spastische paraparese (HSP)

63

NEM26v22.1

**Gennaam CreV4 (15X) SSv7 (15X)**

ATP13A2	99.9	100.0
AMPD2	100.0	100.0
AP4B1	100.0	100.0
GJC2	98.3	99.4
IBA57	99.8	100.0
KIDINS220	100.0	100.0
SPAST	100.0	100.0
REEP1	100.0	100.0
HSPD1	100.0	100.0
MARS2	100.0	100.0
ALS2	100.0	100.0
KIF1A	100.0	100.0
TFG	100.0	100.0
SLC33A1	100.0	100.0
CYP2U1	99.7	100.0
FARS2	100.0	100.0
HACE1	99.7	100.0
AP5Z1	99.9	100.0
AP4M1	100.0	100.0
VPS37A	99.5	100.0
ERLIN2	100.0	100.0
DDHD2	100.0	100.0
CYP7B1	99.9	100.0
KIAA0196	100.0	100.0
UBAP1	99.9	99.9
GBA2	100.0	100.0
MTPAP	99.9	100.0
ALDH18A1	100.0	100.0
ENTPD1	100.0	100.0
ZFYVE27	100.0	100.0
ERLIN1	100.0	100.0
NT5C2	99.0	100.0
BSCL2	100.0	100.0
CAPN1	100.0	100.0
KLC2	100.0	100.0
VAMP1	99.2	100.0
KIF5A	100.0	100.0
B4GALNT1	100.0	100.0
C12orf65	99.5	100.0
SACS	100.0	100.0
SPG20	100.0	100.0
AP4S1	100.0	100.0
ATL1	100.0	100.0
DDHD1	99.9	100.0

<b>Gennaam</b>	<b>CreV4 (15X)</b>	<b>SSv7 (15X)</b>
ZFYVE26	100.0	100.0
TECPR2	100.0	100.0
NIPA1	99.3	99.6
SPG11	100.0	100.0
AP4E1	100.0	100.0
SPG21	100.0	100.0
ARL6IP1	95.6	100.0
FA2H	99.6	100.0
SPG7	99.9	100.0
KIF1C	99.6	100.0
ALDH3A2	100.0	100.0
AFG3L2	92.9	100.0
PNPLA6	99.9	100.0
C19orf12	99.9	100.0
MAG	99.6	100.0
RTN2	100.0	100.0
PLP1	100.0	100.0
ABCD1	98.1	99.8
L1CAM	100.0	100.0