

## Errata

### Genetická a molekulární podstata Meckel-Gruberova syndromu

Vendula Václavková

seznam zkratek , ř. 2	Alstromův syndrom	Alstromův syndrom
seznam zkratek, ř. 12	Onemocnění oka	Leberova kongenitální amauroza
str. 1, ř. 1	Gruberů	Gruberův
str. 1, ř. 9	zapříčiněny	zapříčiněnými
str. 1, ř. 10	axiální	postaxiální
str. 1, ř. 20	děti	dětí
str. 1 ř. 26	(Hartill <i>et al.</i> , 2017)	(Hartill <i>et al.</i> , 2017).
str. 1, ř. 34	(Shaheen <i>et al.</i> , 2012)	(Shaheen <i>et al.</i> , 2012).
str. 2, ř. 1	přechodné	přechodové
str. 2, ř. 14	(Consugar <i>et al.</i> , 2007)	(Consugar <i>et al.</i> , 2007).
str. 2, ř. 23	MKS1; TMEM216; TMEM67; CEP209	MKS1; TMEM216; TMEM67; CEP290
str. 2, ř. 24	RPGRIP1L; CC2D2A; NPHP3; TCTN2 B9D1	RPGRIP1L; CC2D2A; NPHP3; TCTN2 B9D1
str. 2, ř. 25	B9D2; TMEM231; KIF14; TMEM107	B9D2; TMEM231; KIF14; TMEM107
str. 2, ř. 27	C5orf42; EVC2; EXOC4	C5orf42; EVC2; EXOC4
str. 2, ř. 33	Tmem216; Tmem67	TMEM216; TMEM67
str. 3, ř. 8	druhým NPHP.	druhým NPHP (Obr. 1).
str. 3, ř. 22	choroby, odvozené	choroby odvozené
str. 4, ř. 9	buněk. (Sreekumar & Norris, 2019)	buněk (Sreekumar & Norris, 2019).
str. 4, ř. 25	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 4, ř. 26	Bardl-Biedlův	Bardet-Biedlův
str. 4, ř. 27	Laberova vrozená slepota	Leberova kongenitální amauroza
str. 4, ř. 38	projevu můžeme	projevu, můžeme
str. 4, ř. 39	genů. (Waters & Beales, 2011)	genů (Waters & Beales, 2011).
str. 5, ř. 5	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 5, ř. 7	ciliopatie. (Schueler <i>et al.</i> , 2015)	ciliopatie (Schueler <i>et al.</i> , 2015).
str. 5, ř. 35	kopíích. (Adams, 2010)	kopíích (Adams, 2010).

str. 5, ř. 41	jedince. (Beckers <i>et al.</i> 2018)	jedince (Beckers <i>et al.</i> 2018).
str. 6, ř. 6	kruhu.	kruhu (Obr. 2).
str. 6, ř. 8	přechodná	přechodová
str. 6, ř. 18	aktin. (Sreekumar & Norris, 2019)	aktin (Sreekumar & Norris, 2019).
str. 6, ř. 20	nepohyblivým chybí.	nepohyblivým chybí (Obr. 3).
str. 7, ř. 10	Hedgehog	Hedgehog (Hh)
str. 7, ř. 17	Hedgehoge (Hh)	(Hh)
str. 7, ř. 35	Fizzled	Frizzled
str. 8, ř. 7	TMEM67	<i>TMEM67</i>
str. 8, ř. 21	nejednoznačné genitálie	nejednoznačné genitálie (Obr. 4)
str. 8, ř. 34	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 8, ř. 35	Leber congenital amaurosis	Leberova kongenitální amauróza
str. 10, ř. 8	projevu Meckel-Gruberova syndromu	projevu MKS
str. 10, ř. 14	MKS1	<i>MKS1</i>
str. 10, ř. 27	encefaloce	encefalocle
str. 11, ř. 1; 4; 6; 15	MKS1	<i>MKS1</i>
str. 11, ř. 11; 28; 32	Mks1	MKS1
str. 11 ř. 23; 25	mksr1; mksr2	MKSR1; MKSR2
str. 11, ř. 42	PHOX2A	<i>PHOX2A</i>
str. 11, ř. 43	TMEM216	<i>TMEM216</i>
str. 11, ř. 44	tmem216	TMEM216
str. 12, ř. 4	TMEM216	<i>TMEM216</i>
str. 12, ř. 9; 13; 17; 18	Tmem216	TMEM216
str. 12, ř. 16	Desheveld	Dishevelled
str. 12, ř. 24; 26; 27; 29	TMEM67	<i>TMEM67</i>
str. 12, ř. 34	Frizzled (Fzd)	Fzd (Obr. 5)
str. 13, ř. 1; 15; 33	Mks1	MKS1
str. 13, ř. 2	ciliogeneze	ciliogeneze
str. 13, ř. 16	Tmem216	TMEM216
str. 13, ř. 41	MKS1	<i>MKS1</i>
str. 13, ř. 41	TMEM67	<i>TMEM67</i>

str. 14, ř. 2	běžnější. (Consugar <i>et al.</i> , 2007)	běžnější (Consugar <i>et al.</i> , 2007).
str. 14, ř. 5; 11; 26; 30	CEP290	CEP290
str. 14, ř. 10	Tctn1; Rpgp; Cc2d2a	TCTN1; RPGP; CC2D2A
str. 14, ř. 12	Barded-Biedlova	Bardet-Biedlova
str. 14, ř. 13	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 14, ř. 14	onemocnění oka	Leberova kongenitální amaurozá
str. 14, ř. 19	encefaloce	encefalocele
str. 14, ř. 44	MKS1; MK3	MKS1; MKS3
str. 15, ř. 4	Kosovo-Albánským původem.	Kosovo-Albánským původem (Obr. 6).
str. 15, ř. 6; 8; 14 17	CEP290	CEP290
str. 15, ř. 22	RPGRIP1L	RPGRIP1L
str. 15, ř. 34	interakci s s proteinem	interakci s proteinem
str. 15, ř. 39	Barded-Biedlova	Bardet-Biedlova
str. 15, ř. 42	CC22D2A	CC2D2A
str. 16, ř. 3	Cc2d2a	CC2D2A
str. 16, ř. 7; 9; 11; 12; 15; 19	CC2D2A	CC2D2A
str. 17, ř. 5; 18; 24	NPHP3	NPHP3
str. 17, ř. 8	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 17, ř. 25	Studie při, které	Studie, při které
str. 17, ř. 31	TCTN2	TCTN2
str. 17, ř. 33	TCTN1; TCTN2; TCTN3	TCTN1; TCTN2; TCTN3
str. 18, ř. 7; 10	Tctn2	TCTN2
str. 18, ř. 22	B9d1; Mks1	B9D1; MKS1
str. 18, ř. 25	B9D1; MKS1	B9D1; MKS1
str. 18, ř. 32	B9d1; Tmem231	B9D1; TMEM231
str. 18, ř. 36	B9d1; Mks1	B9D1; MKS1
str. 18, ř. 37	Rpgrip1l; B9d1	RPGRIP1L; B9D1
str. 18, ř. 42	B9d1; Tctn1	B9D1; TCTN1
str. 19, ř. 5; 17	Mks1	MKS1
str. 19, ř. 15	mutace Proteiny	mutace. Proteiny

str. 19, ř. 15	B9d2; B9d1; Mks1	<i>B9D2; B9D1; MKS1</i>
str. 19, ř. 22	encefaloce	encefalocele
str. 19, ř. 34	TMEM231	<i>TMEM231</i>
str. 19, ř. 35; 37	Tmem231	TMEM231
str. 20 ř. 1; 5; 11; 14;20	TMEM231	<i>TMEM231</i>
21; 25; 27		
str. 20, ř. 9	saudské	Saudské
str. 20, ř. 32	Kif14	<i>KIF14</i>
str. 20, ř. 32	Kif14	KIF14
str. 21, ř. 13; 24; 30;	TMEM107	<i>TMEM107</i>
31; 34		
str. 22, ř. 3	podstatě.	podstatě (Obr.7).
str. 22, tabulka 1	nefronofthisis	nefronoftíza
str. 23, ř. 25	Bardet–Biedl syndrome	Bardet-Biedlovův syndrom
str. 24, ř. 15	Nefronofthisis	Nefronoftíza
str. 24, ř. 19	(Barker <i>et al.</i> , 2015)	(Barker <i>et al.</i> , 2015).
str. 25, ř. 7	MKS1	<i>Mks1</i>
str. 25, ř. 8	TMEM67; CEP290; RPGRIP1L; CC2D2A	<i>Tmem67; Cep290; Rpgrip1; Cc2d2a</i>
	NPHP3; TCTN2; B9D1; B9D2	<i>Nphp3; Tctn2; B9d1; B9d2</i>
str. 25, ř. 11; 20	TMEM67	<i>Tmem67</i>
str. 25, ř. 17	(Gauttone <i>et al.</i> , 2004)	(Gauttone <i>et al.</i> , 2004).
str. 28, ř. 27	TMEM216	<i>TMEM216</i>
str. 26, ř. 1; 4	TMEM216	<i>TMEM216</i>
str. 26, ř. 6	TMEM231	<i>TMEM231</i>
str. 26, ř. 7	KIF14	<i>KIF14</i>
str. 26, ř. 9	KIF14	<i>Kif14</i>
str. 26, ř. 11	TMEM107	<i>TMEM107</i>
str. 26, ř. 41	encefaloce	encefalocele
str. 27, ř. 5	Jouberovým; Bardet-Biedlovým	Joubertovým; Bardet-Biedlovým
str. 27, ř. 6	Nefronofthisis	nefronoftíza