

**Exploration des douleurs neuropathiques héréditaires (*SNC9A*, etc...) :**  
**Liste des gènes analysés en NGS**

<b>Gènes</b>	<b>Maladie étudiée</b>	<b>Numéro OMIM</b>	<b>Transcrit référent</b>
<i>ABCA1</i>	Maladie de Tangier	205400	NM_005502.3
<i>ALAD</i>	Porphyrie	612740	NM_001003945.2
<i>CPOX</i>	Porphyrie	121300	NM_000097.5
<i>DYNC1H1</i>	Charcot-Marie-Tooth	614228	NM_001376.4
<i>GLA</i>	Maladie de Fabry	301500	NM_000169.2
<i>HMBS</i>	Porphyrie	176000	NM_000190.3
<i>MARS</i>	Charcot-Marie-Tooth	616280	NM_004990.3
<i>MFN2</i>	Neuropathie sensitive et motrice	601152	NM_014874.3
<i>NAGLU</i>	Charcot-Marie-Tooth	616491	NM_000263.3
<i>PMP22</i>	Neuropathie héréditaire avec hypersensibilité à la pression	162500	NM_000304.2
<i>PPOX</i>	Porphyrie	176200	NM_000309.4
<i>RAB7A</i>	Charcot-Marie-Tooth	600882	NM_004637.5
<i>SCN10A</i>	Neuropathie sensitive	615551	NM_006514.2
<i>SCN11A</i>	Neuropathie sensitive	615552	NM_001349253.1
<i>SCN9A</i>	Neuropathie sensitive	133020	NM_002977.3
<i>SEPT9</i>	Amyotrophie névralgique	162100	NM_001113491.1
<i>SERPING1</i>	Angioedème héréditaire	106100	NM_000062.2
<i>TRPA1</i>	Neuropathie sensitive	615040	NM_007332.2
<i>TTR</i>	Amyloïdose héréditaire	105210	NM_000371.3