



DOKÜMAN KODU	GN.FR.2848
YAYIN TARİHİ	26.12.2019
REVİZYON NO	00
REVİZYON TARİHİ	--
SAYFA NO	Sayfa 1 / 1

Dosya No :

Tarih : / /20

Hasta Adı :

ÖN TANI:

SUT eki EK-8 Listesi "9.9 Tibbi Genetik" başlığı altındaki yönetmeliğe göre yapılan işlemler tanı ve tedavi protokolünü değiştirmektedir veya teşhise katkı sağlamaktadır.

Gönderen servis:

Gönderen hekim/kaşe:

Kemik iliği  Periferik kan

İlk tanı tarihi:

Hastalık durumu:

İlk başvuru  Relaps  Remisyon  Persistan Hastalık  PreSCT  postSCT

Lökosit Sayısı:

Gönderilen Materyal ve Miktarı:

Kullandığı İlaçlar:

KT/RT öyküsü:

Transfüzyon öyküsü (son üç ay):

İstenen Tetkik:

#### SİTOGENETİK TESTLER

- Kromozom Analizi
- ALL PANELİ
  - BCR/ABL t(9;22)
  - C-MYC Breakapart
  - E2A
  - IGH/Breakapart
  - MLL
  - P16
  - TEL/AML
- AML/MDS PANELİ
  - 20q
  - AML/ETO
  - del5q
  - del7q
  - inv16
  - MLL
  - PML/RARA t(15;17)
- KLL PANELİ
  - 13q14.3
  - ATM (11q22)
  - IGH/BCL2 t(14;18)
  - IGH/Breakapart
  - IGH/CCND1 t(11;14)
  - Kr. 12
  - MYB
  - P53
- MM PANELİ
  - 13q14.3
  - CKS1B/CDKN2C
  - IGH/Brekapart
- P53
- AML Breakapart
- CRLF2
- EGFR
- EVI1
- IGH/CCND3 t(6;14)
- IGH/C-MYC t(8;14) BurkittLenfoma

- IGH/FGFR3 t(4;14)
- IGH/MAF t(14;16)
- IGH/MAFB t(14;20)
- IGH/MYEOV t(11;14)
- P53/ATM

#### MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

- CEBPA Panel-CEBPA Tüm Gen Dizi Analizi
- KonjenitalDiseritropoietik Anemi Kiti- C15orf41, CDAN1, GATA1, KLF1, SEC23B, F8, F9, GP1BA, VWF Tüm Gen Dizi Analizi
- Methemoglobinemi Kiti- CYB5R3, CYB5A Tüm Gen Dizi Analizi
- Myeloid Panel- CSF3R (exon 14,17), MPL (exon 10), DNMT3A (alltranslatedexons), SF3B1 (exons 13 to 16), IDH1 (exon 4), KIT (exon2,exon 8 to 11, exon 13, exon17), TET2 (exon 3 to 11), NPM1 (exon 11), EZH2 (alltranslatedexons), JAK2 (exon 12,14), FLT3 (exon 14,15,20), IDH2 (exon 4), TP53 (exon 2 to 11), SRSF2 (exon2), SETBP1 (4-hotspot mutations), CALR (exon 9), JAK3 (exon 13), CEBPA (alltranslatedexons), ASXL1 (exon12), RUNX1 (alltranslatedexons), U2AF1 (exon 2,5,6)
- Myeloproliferatif Hastalık Paneli- CSF3R, MLP, JAK2, CALR Tüm Gen Dizi Analizi
- Talasemi Kiti- HBB, HBA1, HBA2 Tüm Gen Dizi Analizi (Alfa Talasemi şüphesinde önce MLPA istenmelidir.)
- Alfa Talasemi- HbA MLPA
- TROMBOFİLİ PANELİ
  - Faktör V Leiden Mutasyon Analizi (G1691A)
  - Faktör XIII Mutasyon Analizi (V34L)
  - MTHFR Mutasyon Analizi (A1298C)
  - MTHFR Mutasyon Analizi (C677T)
  - Faktör V Cambridge Mutasyon Analizi (G1091C)
  - PAI 4G/5G Mutasyon Analizi
  - Protrombin (F2) Mutasyon Analizi (G20210A)
  - Faktör V 1299-FVR2 Mutasyon Analizi (A4070G)
  - ACE I/D Mutasyon Analizi