



T.C.
NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ
TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ

GENETİK HASTALIKLAR DEĞERLENDİRME MERKEZİ
KAN VE KEMİK İLİĞİ SİTOGENETİK İSTEK FORMU

DOKÜMANKODU	DL.FR.14
YAYIN TARİHİ	31.10.2017
REVİZYON NO	00
REVİZYON TARİHİ	--
SAYFA NO	1/1

Dosya No :

Hasta Adı :

Tarih : / /20

Gönderen servis:

Gönderen hekim/kaşe:

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

ÖN TANI:

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			
☐ 124011	Periferik kandan kromozom analizi	TEKLİ TANISAL PROBLAR (5196)	
☐ 124010	Kemik iliğinden kromozom analizi	☐	E2A
☐ 4727	Kromozom, bandlama HRB, NOR4, Q, C bandlama	☐	EGFR
☐ 4712	HRB (Yüksek çözünürlüklü bandlama)	☐	IGH / BCL2 t(14;18)
PANELLER		☐	IGH / Breakapart
☐ 5193	AML - MDS Paneli (8 Bölge)	☐	IGH / c - MYC t(8;14)
☐ 5195	ALL Paneli (8 Bölge)	☐	IGH / CCND1 t(11;14)
☐ 5194	CLL Paneli (8 Bölge)	☐	IGH / CCND3 t(6;14)
☐ 5192	MULTIPLE MYELOM paneli (6 Bölge)	☐	IGH / FGFR3 t(4;14)
TEKLİ TANISAL PROBLAR (5196)		☐	IGH / MAFB t(14;20)
☐	13q14.3	☐	IGH / MYEOV t(11;14)
☐	20q	☐	Inv16
☐	AML Breakapart	☐	Kr. 12
☐	AML - ETO t(8;21)	☐	MLL
☐	ATM (11q22)	☐	MYB
☐	BCR - ABL t(9;22)	☐	p 16
☐	Burkitt Lenfoma t(8;14)	☐	p53
☐	c - MYC	☐	PML - RARA t(15;17)
☐	CKS1B / CDKN2C	☐	TEL / AML
☐	del 5q		
☐	del7q		