

	T.C. NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ	DOKÜMAN KODU	DL.FR.05
		YAYIN TARİHİ	01.01.2024
	GENETİK HASTALIKLAR DEĞERLENDİRME MERKEZİ SİTOGENETİK İSTEK FORMU	REVİZYON NO	00
		REVİZYON TARİHİ	--
		SAYFA NO	1 / 1

Adı Soyadı:	Bölüm Kodu:	Tarih: / / 20.....
-------------	-------------	--------------------------------

Ön Tanı:	Protokol No:	
----------	--------------	--

SUT eki EK - 8 Listesi " 9.6 Tıbbi Genetik " başlığı altındaki yönetmeliğe göre yapılan işlemler tanı ve tedavi protokolünü değiştirmektedir veya teşhise katkı sağlamaktadır.

Doktor Kaşe

SİTOGENETİK

☐ 124011	Periferik kandan kromozom analizi	☐ 124010	Kemik iliğinden kromozom analizi
☐ 124008	Amniyon sıvısından kromozom analizi	☐ 124009	Kordosentez materyalinden kromozom analizi
☐ 124012	Gebelik tahliye materyallerinden kromozom analizi	☐ 124013	Koryon villus materyalinden kromozom analizi
☐ 4712	HRB (Yüksek çözünürlüklü bandlama)	☐ 124015	Deri pibroblast kültüründen kromozom analizi
☐ 124014	Solid tümörden kromozom analizi	☐ 124018	Sitogenetik olarak Frajil X analizi
☐ 124017	Fankoni Anemisinde spontan ve uyarılmış kırık sayısı (Kültür kontrollü)	☐ 4727	Kromozom, bandlama HRB, NOR4, Q, C bandlama
☐ 4707	Analiz 50 hücre	☐ 124000	DEP Testi (GTM sorunuz)
☐ 4708	Analiz 20 Hücre		

PANELLER

MİKRODELESYON TANI PROBLARI (5197)

☐ 5193	AML - MDS Paneli (8 Bölge)	☐	DiGeorge 22q11
☐ 5195	ALL Paneli (8 Bölge)	☐	DiGeorge 10p14
☐ 5194	CLL Paneli (8 Bölge)	☐	Prader Willi - Angelman 15q11.13
☐ 5192	Multiple myelom paneli (6 Bölge)	☐	Sotos Sendromu 5q35

TEKLİ TANISAL PROBLAR (5196)

☐	Burkit Lenfoma t(8;14)	☐	Cry - du - cat Sendromu 5p15
☐	AML - ETO t(8;21)	☐	Nörofibromatozis 17q11
☐	Inv16	☐	Saethre - Chotzen Sendromu 7p21
☐	PML - RARA t(15;17)	☐	Smith Magenis Sendromu 17p11
☐	BCR - ABL t(9;22)	☐	Miller Dieker Sendromu 17p13
☐	MLL	☐	SRY
☐	c - MYC	☐	XY Satellit
☐	p 16	☐	Kalman Sendromu
☐	13q14.3	☐	SOX Yp11 - Xp22
☐	IGH / FGFR3 t(4;14)	☐	XIST Xq13

☐	IGH / c - MYC t(8;14)	☐ 5199	Subtelomerik FISH tüm kromozomlar
☐	IGH / CCND3 t(6;14)	☐ 51100	Subtelomerik FISH tek kromozomlar
☐	IGH / MAFB t(14;20)	☐ 5198	Prenatal FISH (XY13,18,21)
☐	IGH / MYEOV t(11;14)		
☐	IGH / Breakapart		
☐	ATM (11q22)		
☐	p53		
☐	del 5q		
☐	Her2	☐ 0018	Muayene
		☐ 0016	Konsültasyon