

		POSTNATAL ÖRNEKLER
Hasta Adı Soyadı:	Kemik iliği örneklerinde; WBC Değeri:
D.Tarihi/Cinsiyet:	
T.C. Kimlik No:	Blast Yüzdesi :
İletişim Bilgisi :	NOT:
Göndren Merkez:	
Gönderen Doktor:	
Endikasyon:	

Örnek Bilgisi

<input type="checkbox"/> Kan	<input type="checkbox"/> Kemik İliği	<input type="checkbox"/> Kord Kanı	<input type="checkbox"/> PGT
<input type="checkbox"/> Amnion Sıvısı	<input type="checkbox"/> CVS	<input type="checkbox"/> Düşük	<input type="checkbox"/> Diğer.....

SİTOGENETİK

HASTALIK

- Kemik İliğinden Kromozom Analizi
 Periferik Kandan Kromozom Analizi

MOLEKÜLER GENETİK

HASTALIK

GEN

- Ailesel Polipozis Koli Hastalığı (FAP)* MUTYH
 Ailesel Polipozis Koli Hastalığı (FAP)* APC
 Akut Miyeloid Lösemi CEBPA* CEBPA
 Akut Miyeloid Lösemi NPM1* NPM1
 Alfa Talesemi Delesyon Analizi* HBA
 Alfa Talasemi Tüm Gen Dizi Analizi HBA1/ HBA2
 Amegakaryositik Trombositopeni Yaygın MPL (S505N W515L K39N)
 Beta Talesemi* HBB
 BRAF Mutasyon Analizi* BRAF

- PDL1 Ekspresyonu PDL1
 AML Hantenik Başa ASXL1
 C-KIT Yaygın Mutasyon Ekzon 9,11,13 ve 17*
 EGFR Mutasyon EGFR
 FLT3 Yaygın Mutasyon Analizi* FLT3
 Hemofili A* F8
 Hemofili B* F9
 Herediter Sferozitoz ANK1
 Hemafagositik Lenfositoz HLH Tip 2* PRF1
 Hemafagositik Lenfositoz HLH Tip 3* MUN13 (UNC13 D)
 Hemafagositik Lenfositoz HLH Tip 4* STX11
 Hemafagositik Lenfositoz HLH Tip 5* STXBP2
 İmatinib Direnci* ABL2

- Konjenital Diseritropoietik Anemi* SEC23B
 KRAS Mutasyon Paneli* KRAS
 Lynch Sendromu/ HNPCC Sendromu* MSH2 PMS1 MLH1 PMS2 MSH6
 Miyoloproliferatif Hastalıkları MPLW515L/ K
 Von Willebrand Hastalığı ADAMTS13
 Meme Kanseri PIK3CA
 AML IDH1-IDH2
 MDR1 Polimorfizm Taraması* MDR1
 Gen Koadilasyon Bozukluğu FH11
 Megalensefalik Lökodistrofi* MLC1
 Mikrosatellit İnstabilitesi (MSI)* 5 Marker

<input type="checkbox"/>	BRCA1 MLPA- BRCA2 MLPA (Delesyon Duplikasyon Analizi)*	BRCA1, BRCA2
<input type="checkbox"/>	BRCA1-BRCA2 Gen Mutasyonu*	BRCA1 BRCA2
<input type="checkbox"/>	PDGFRB Mutasyon Analizi	PDGFRA
<input type="checkbox"/>	JAK 2 Ekzon 12 Mutasyon Analizi*	JAK2

<input type="checkbox"/>	t(15;17) REAL TIME PCR*	PML-RARA
<input type="checkbox"/>	T(1;19) E2A/PBX1; (RT-PCR)*	E2A/PBX1
<input type="checkbox"/>	T(12;21) TEL/AML1 RT PCR	TEL/AML1

MOLEKÜLER SİTOGENETİK

HASTALIK

<input type="checkbox"/>	T(9;22)(q34;q11.2)-BCR-ABL Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(8;21)(q22;q22)**
<input type="checkbox"/>	T(15;17)(q22;q21)-PML/RARA Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(11;14)(q13;q32)-CCND1/IGH Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(1;19)(q23;p13.3)-TCF3/PBX1**
<input type="checkbox"/>	T(4;14)(q16;q32)FGFR3/IGH Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(12;21)(p13;q22)-ETV6(TEL)/RUNX1(AML1) Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(14;18)(q32;q21)-IGH/BCL2 Füzyonu**
<input type="checkbox"/>	T(8;14)(q24;q32)-MYC-IGH Füzyonu**

<input type="checkbox"/>	JAK 2 Mutasyon Analizi (V617F)*	JAK2
<input type="checkbox"/>	JAK 2 Real Time PCR*	JAK2
<input type="checkbox"/>	Kimerizm (Moleküler)	X
<input type="checkbox"/>	RET Yaygın Mutasyon*	RET
<input type="checkbox"/>	Inv 16 Real Time PCR*	CBFB-MYH11
<input type="checkbox"/>	Multipl Endokrin Neoplazi IIA (MEN2A)	RET Yaygın Mutasyonlar

<input type="checkbox"/>	T(8;21) RT-PCR	RUNX-AML
<input type="checkbox"/>	TP53 Gen Taraması	TP53
<input type="checkbox"/>	TPMT Yaygın Mutasyon Analizi*	TPMT (238G>C, 460G>A, 719A>G)

<input type="checkbox"/>	Inv(16)(p13;q22)/t(16;16)(p13;q22)-CBFB Geni**
<input type="checkbox"/>	T(4;11)(q21;q23)-MLL-AF4 FÜZYONU
<input type="checkbox"/>	T(9;11)(p22;q23)**
<input type="checkbox"/>	T(14;16)(q32;q21)**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 7**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 8**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 5**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 12**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 10**
<input type="checkbox"/>	Monozomi/Trizomi 4**
<input type="checkbox"/>	5q33 Delesyonu PDGFRB**
<input type="checkbox"/>	5q31 Delesyonu EGR1**
<input type="checkbox"/>	8p12 Delesyonu FGFR1**

<input type="checkbox"/>	Myelofibrosis (CALR)*	CALR
<input type="checkbox"/>	N-RAS Mutasyon Paneli	NRAS
<input type="checkbox"/>	Orak Hücre Anemisi	HBB
<input type="checkbox"/>	t(9;22) RT-PCR BCR-ABL p190)*	BCR-ABL P190
<input type="checkbox"/>	t(9;22) RT-PCR BCR-ABL p210)*	BCR-ABL P210

<input type="checkbox"/>	Trombositopeni (X Linked)*	GATA1
<input type="checkbox"/>	WILMS TUMOR Tip 1*	WT1

<input type="checkbox"/>	17p13,1 Delesyonu p53**
<input type="checkbox"/>	20q12 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	13q34 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	13q14.3 Delesyonu-D13S319 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	11q22 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	11q23 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	4q12 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	HER2/NEU(ERBB2) FISH***
<input type="checkbox"/>	8q24(MYC) Yeniden Düzenlemeleri**
<input type="checkbox"/>	7q31 Delesyonu**
<input type="checkbox"/>	ALK DELESYONU (2p23)***
<input type="checkbox"/>	ROS1 DELESYONU-(6q22.1)**
<input type="checkbox"/>	KİMERİZM (FISH)

PANELLER

<input type="checkbox"/>	KML Paneli** T(9;22)(q34;q11.2),4q12 Delesyonu	<input type="checkbox"/>	MM Paneli** T(4;14)(q16;q32), T(11;14)(q13;q32), 13q14.3 Delesyonu, 17p13.1 Delesyonu, Monozomi 8, Trizomi 7
<input type="checkbox"/>	KLL Paneli**Trizomi/Monozomi 12,13q14.3 Delesyonu, 17p13.1 Delesyonu, t(11;14)(q13;q32), t(14;18)(q32;q21)	<input type="checkbox"/>	Non-Hodkin Lenfoma Paneli** T(11;14)(q13;q32), T(14;18)(q32;q21), T(14;16)(q32;q21), T(8;14)(q24;q32), 17p13.1 Delesyonu, Monozomi 8, Trizomi 7
<input type="checkbox"/>	AML Paneli**T(8;21)(q22;q22), t(15;17)(q22;q21), t(1,19), inv(16)(p13;q22), 5q31 Delesyonu, 7q31 Delesyonu, 11q23 Delesyonu, 17p13.1 Delesyonu	<input type="checkbox"/>	Pediyatrik ALL Paneli** T(9;22)(q34;q11.2), T(8;14)(q24;q32), T(12;21)(p13;q22), T(4;11)(q21;q23), Monozomi/Trizomi 4, Monozomi/Trizomi 10, 11q23 Delesyonu
<input type="checkbox"/>	ALL Paneli** T(9;22)(q34;q11.2), T(8;14)(q24;q32), T(12;21)(p13;q22), T(4;11)(q21;q23), Monozomi 4, Monozomi/Trizomi 7, Monozomi/Trizomi 8, Monozomi 10, 11q23 Delesyonu, 13q14.3 Delesyonu	<input type="checkbox"/>	Pediyatrik AML Paneli** T(8;21)(q22;q22), t(15;17)(q22;q21), t(1,19), inv(16)(p13;q22), 5q31 Delesyonu, Monozomi 7, Monozomi 5
<input type="checkbox"/>	MDS Paneli** 5q31 Delesyonu, 7q31 Delesyonu, 17p13.1 Delesyonu, 20q12 Delesyonu, Trizomi 8, Monozomi 7	<input type="checkbox"/>	Pediyatrik MDS Paneli** 7q31 Delesyonu, Trizomi 8, Monozomi 7

Hastanın Adı Soyadı

İmzası