

PRENATAL ÖRNEKLER:	
Hasta Adı Soyadı:	Ultrasonografi Belirlenen Cinsiyet
D.Tarihi/Cinsiyet:	Erkek <input type="checkbox"/>
T.C. Kimlik No:	Kız <input type="checkbox"/>
İletişim Bilgisi :	Şüpheli Cinsiyet <input type="checkbox"/>
Göndren Merkez:	Bilinmiyor <input type="checkbox"/>
Gönderen Doktor:	POSTNATAL ÖRNEKLER:
Endikasyon:	Kemik iliği örneklerinde :
	WBC Değeri.....
	Blast Yüzdesi

ENDİKASYON	
<input type="checkbox"/> İleri Anne Yaşı	
<input type="checkbox"/> Tarama Testlerinde Artmış Risk	<input type="checkbox"/> T21 <input type="checkbox"/> T18 <input type="checkbox"/> Yüksek AFP <input type="checkbox"/> Diğer
<input type="checkbox"/> Anormal Non-Invasive Prenatal Test (NIPT)	<input type="checkbox"/> T21 <input type="checkbox"/> T18 <input type="checkbox"/> T13 <input type="checkbox"/> Diğer
<input type="checkbox"/> Ailede Kromozomal Anomali Öyküsü:	
<input type="checkbox"/> Prenatal Ultrason Bulgusu:	

SİTOGENETİK HASTALIK
<input type="checkbox"/> Amniyon sıvısından kromozom analizi***
<input type="checkbox"/> Koryon Villus Örneğinden (CVS) Kromozom Analizi
<input type="checkbox"/> Periferik Kanda Kromozom Analizi**
<input type="checkbox"/> Kordosentez Materyalinden Kromozom Analizi
<input type="checkbox"/> Düşük Materyalinden Kromozom Analizi
<input type="checkbox"/> Deri Biyopsi Kültüründen Kromozom Analizi
<input type="checkbox"/> Koryon Villus Biyopsi Materyalinden Hızlı Anöploid Paneli (FISH)-1 (13,18,21)
<input type="checkbox"/> Kord Kanından Hızlı Anöploid Paneli (FISH)-1 (13,18,21)

<input type="checkbox"/> Amniyon Sıvısından Hızlı Anöploid Paneli (FISH)-1 (13,18,21)***
<input type="checkbox"/> Amniyon Sıvısından Hızlı Anöploid Paneli (FISH)-2 (13,18,21,X,Y)***
<input type="checkbox"/> FISH (X,Y)**
<input type="checkbox"/> Subtelomerik FISH-Subtelomerik Delesyon Taraması**
<input type="checkbox"/> Kalman Sendromu-KAL1 Gen Delesyonu-Del Xp22.3**
<input type="checkbox"/> Streoid Sülfataz Eksikli-STSGEN Delesyonu**
<input type="checkbox"/> Streoid Sülfataz Eksikli-STSGEN Delesyonu**
<input type="checkbox"/> SHOX Delesyonu-SHORT STATURE HOMEBOX**

MOLEKÜLER GENETİK HASTALIK		GEN
<input type="checkbox"/> DNA Fingerprinting*		
<input type="checkbox"/> Faktör 2 (protrombin)*		F2
<input type="checkbox"/> Faktör 5 Cambridge*		F5
<input type="checkbox"/> Faktör 5 Leiden*		F5
<input type="checkbox"/> MTHFR (A1298C)*		MTHFR
<input type="checkbox"/> Plasminojen Aktivatör İnhibitör Gen Mutasyonu*		PAI
<input type="checkbox"/> Trombofil Paneli 4 Mutasyon*		
<input type="checkbox"/> Trombofil Paneli 6 Mutasyon*		
<input type="checkbox"/> Kardiyovasküler Risk Paneli (12 Mutasyon)*		
<input type="checkbox"/> MTHFR (C677T)		MTHFR

(*) Heparinli Tüp (**) Transport Besiyeri (***) EDTA' lı Kan

NOT:

İstem Formu üzerinde bulunmayan testler için web sitemizi inceleyebilir veya merkezimizle iletişime geçebilirsiniz.

UYARILAR:

1. Tıbbi gereklilik halinde uygulanır.

2. Amniosentez materyali gönderirken kesinlikle siyah contalı enjektör kullanmayınız

<input type="checkbox"/> BRCA1 MLPA (Delesyon Duplikasyon Analizi)*	BRCA1	<input type="checkbox"/> İnfertilite Paneli- Erkek NGS*	40 GEN
<input type="checkbox"/> BRCA2 MLPA (Delesyon Duplikasyon Analizi)*	BRCA2	<input type="checkbox"/> İnfertilite Paneli- Kadın NGS*	40 GEN
<input type="checkbox"/> BRCA1 Gen Mutasyonu*	BRCA1	<input type="checkbox"/> Kalman Sendromu*	FGFR1, CHD7, FGF8, GNRHR, GNRH1, KISS1R, TAC3, TACR3, KAL1, KISS1, PROK2, PROKR2
<input type="checkbox"/> BRCA2 Gen Mutasyonu*	BRCA2		
<input type="checkbox"/> Kistik Fibrozis Tüm Gen*	CFTR		
<input type="checkbox"/> Kistik Fibrozis MLPA*	CFTR		
<input type="checkbox"/> Frajil X*	FMR1		
<input type="checkbox"/> FSH Beta Mutasyon Analizi Yaygın Mutasyon*	FSHB	<input type="checkbox"/> Konjenital Adrenal Hiperplazi (17 α-Hidroksilaz Eksikliği)*	CYP17A1
<input type="checkbox"/> FSH Reseptör Gen Polimorfizimleri Tayini*	FSHR	<input type="checkbox"/> Konjenital Adrenal Hiperplazi (21 Hidroksilaz Eksikliği)*	CYP21A2
<input type="checkbox"/> Hydatidiform Mole Tip 1*	NLRP7	<input type="checkbox"/> Konjenital Adrenal Hiperplazi (21 Hidroksilaz Eksikliği) MLPA*	CYP21A2
<input type="checkbox"/> Hydatidiform Mole Tip 2*	KHDC3L	<input type="checkbox"/> Konjenital Adrenal Hiperplazi (11B-Hidroksilaz Eksikliği)*	CYP11B1
<input type="checkbox"/> İmmotil Silia Sendromu*	DNAH5	<input type="checkbox"/> 5 Alfa Redüktaz Eksikliği*	SRD5A2
<input type="checkbox"/> İmmotil Silia Sendromu*	DNAH11	<input type="checkbox"/> Androjen Reseptör Duyarsızlığı Sendromu*	AR

ANDROLOJİ

TESTİN ADI

<input type="checkbox"/> Sperm DNA Hasar Paneli Spermogram Semende Oksidatif Stres Tayini (Ros Analizi) Semende Apoptozis Tayini (Anneksin) Sperm DNA Hasar Testi	<input type="checkbox"/> Semende Haploidi Paneli Semende Sperm Fish Semende Spermatogenez MArker Tayini (LIM15, ESX1, TEX101, PCNA)
<input type="checkbox"/> TESE Dokusundan Haploidi Paneli TESE Dokusunda Sperm Fish TESE Dokusunda Spermatogenez Marker Tayini (LIM15, ESX1, TEX101, PCNA)	<input type="checkbox"/> Semende Sperm Fish
	<input type="checkbox"/> TESE Dokusundan Sperm Fish Semende Spermatogenez Marker Tayini (LIM15, ESX1, TEX101, PCNA)
	<input type="checkbox"/> Semende Oksidatif Stres Tayini (ROS Analizi)
	<input type="checkbox"/> Semende Apoptozis Tayini (Anneksin)
	<input type="checkbox"/> Sperm DNA Hasar Testi
	<input type="checkbox"/> Spermogram

<input type="checkbox"/> Moleküler Karyotipleme (Tüm Genom Delesyon Duplikasyon)*	
<input type="checkbox"/> PLC Zeta Tüm Gen Dizi Analizi*	PLCZ1
<input type="checkbox"/> QF PCR ile Kromozom Analizi*	AMNION SIVI
<input type="checkbox"/> QF PCR ile Kromozom Analizi*	CVS
<input type="checkbox"/> SHOX Dizi Analizi*	SHOX
<input type="checkbox"/> SOX9 Gen Analizi*	SOX9
<input type="checkbox"/> SOX2 Gen Analizi*	SOX2
<input type="checkbox"/> Y Kromozom Mikrodelesyon Analizi*	AZF-A,B,C
<input type="checkbox"/> Tüm Ekzom dizileme-Solo*	
<input type="checkbox"/> Tüm Ekzom dizileme-Trio*	
<input type="checkbox"/> Tüm Genom Dizileme- Solo*	
<input type="checkbox"/> Tüm Genom Dizileme-Trio*	

PREİMLANTASYON GENETİK TANI TESTİN ADI

<input type="checkbox"/> NGS ile Embriyolarda 24 Kromozom Taraması (Yeni Nesil Sekanslama)
<input type="checkbox"/> NGS ile Embriyolarda Translokasyon Taraması (Yeni Nesil Sekanslama)
<input type="checkbox"/> Embriyolarda Array CGH Yöntemi ile 24 Kromozom Taraması
<input type="checkbox"/> Anöploidi FISH (8 KROMOZOM)
<input type="checkbox"/> Translokasyon FISH
<input type="checkbox"/> Tek Gen Hastalıkları (Talesemi, SMA, FMF, Kistik Fibröz)
<input type="checkbox"/> Tek Gen Hastalıkları (Diğer Tek Gen Hastalıkları)
<input type="checkbox"/> Tek Gen Hastalıkları (Özel Set Up Gerektiren Nadir Hastalıklar)
<input type="checkbox"/> HLA Tiplemesi PGT (Haplotip ve Marker Analizleri-Lösemi vb)
<input type="checkbox"/> Talesemi+ HLA Tiplemesi
<input type="checkbox"/> Tek Gen Nadir Hastalıklar+ HLA Tiplemesi
<input type="checkbox"/> Tek Gen Hastalıklarında Anöploidi Taraması (13,18,21,X,Y)

Hastanın Adı Soyadı

İmzası