

HASTA BİLGİLERİ BARKOD	ADI SOYADI:	ÖRNEK ALIM TARİHİ:	/...../20.....
		SAATİ:	
	DOĞUM TARİHİ:	CİNSİYETİ:	☐ KADIN ☐ ERKEK
	TELEFON:	ÖRNEK TÜRÜ: ☐ Periferik kan ☐ Kemik iliği ☐ Parafin kesit ☐ Diğer.....	
ADRES:			
E-POSTA:			
HASTA YA DA VELAYET SAHİBİNİN E-POSTA ADRESİ OKUNAKLI OLARAK YAZILMALIDIR. RAPOR YAZACAĞINIZ E-POSTA ADRESİNE İLETİLECEKTİR.			
GÖNDEREN HEKİM KAŞE – İMZA	ADI SOYADI:	KURUM:	
	TELEFON:	E-POSTA:	
KLİNİK ENDİKASYON / BULGULAR AİLE ÖYKÜSÜ			
Yapılacak İşlem/Çalışılacak Test Bilgisi:			

Kendim ve/veya ailemdaki bireyler için hekimim tarafından istenen genetik testlerle ilişkili yapılacak olan laboratuvar tetkikleri, test çözünürlüğü, teknik özellikleri ve kısıtlamaları hakkında eksiksiz bilgilendirildim. Yalancı pozitif/negatif sonuç olasılıkları, testin tekrar çalışılması ve/veya tekrar analiz edilmesi gerekliliği, yeniden numune alınma ve ek numune istenme ihtimalleri, materyalin uygun olmaması, ilaç kullanımının testleri olumsuz etkileyebileceği, kişisel ve hücrel faktörler ya da laboratuvar kaynaklı kültür başarısızlığı ve sonuç verilememesi, sonuç süresi gecikmesi gibi nadir de olsa ortaya çıkabilecek durumlar tarafıma anlatıldı. Örneğimin yönetmeliğe uygun saklanacağına yönelik bilgilendirildim. Yazıdaki tıbbi terimler açıklanarak soru sormak ve karar vermek için yeterli süre tanındı. Bu yazıyı okudum (veya sorumlu tarafından bana okundu) ve anladım. Testin güvenilirliğini artırmak amacıyla laboratuvar tarafından gerek görülecek ek testlerin ve daha ileri inceleme ihtiyacı veya yurt içi/yurt dışı başka laboratuvarlarla ortak çalışma yapılmasına, testi isteyen hekim, rapor teslimi için yetkilendirdiğim kişi ile paylaşılmasına izin veriyorum.

Yasalarda öngörüldüğü şekilde sizin kişisel bilgileriniz ve gizliliğiniz korunacaktır. Labgen, kanun ve diğer yasal düzenlemelerdeki istisnalar saklı kalmak kaydıyla ve kamuya açık hale gelmiş bilgiler hariç olmak üzere hizmet süresince öğrenilmiş ya da geliştirilmiş olan hastaya ait özel bilgileri, test ve analiz sonuçlarını ve yorumları kesinlikle gizli tutmayı, üçüncü şahıslarla paylaşmamayı taahhüt eder. Ancak, bu gizliliğe konu olan hususlar, yetkili kurum tarafından yerine getirilen denetimler, idari soruşturma ve mahkemeler gibi resmi süreçlere konu olması ya da bu süreçlerde talep edilmesi halinde ve yasal bir engelleme olmadığı takdirde resmi otorite ile ilgili hususta hastaya bilgi vermeksizin paylaşılabilir.

İlgili mevzuatta ve bu belgede belirtilen amaçlar doğrultusunda elde edilen ve işlenen kişisel verilerimin, Acıbadem tarafından Acıbadem Grubu'na dahil olan şirketler ile yetki verdikleri temsilciler, danışmanlık aldığınız üçüncü kişiler de dahil olmak üzere sunulan hizmetleri geliştirmek amacıyla veya yürütmek amacıyla işbirliği yaptıkları iş ortakları ve diğer üçüncü kişilerle paylaşabileceği; Acıbadem'e ait fiziki arşivler ve/veya bilişim sistemlerinde, hem dijital ortamda hem de fiziki ortamda muhafaza altında tutulabileceği konusunda, 6698 sayılı Kişisel Verilerin Korunması Kanunu'nun 11. maddesi kapsamında ilgili kişi olarak haklarım olduğu konusunda bilgilendirildim.

Örneğim, sonuçlarım ve bilgilerimin kimliğimin anonimleştirilerek eğitim, bilimsel araştırma, test doğrulama amacıyla kullanılmasına izin veriyorum.

☐ Kabul Ediyorum ☐ Kabul Etmiyorum

Bu bilgiler ışığında bende/doğacak olan çocuğumda/çocuğumda.....(endikasyon) hastalığını belirlemek amacıyla istenen testin yapılmasını istediğim, genetik tanı ile ilgili konulardaki sorumlulukların bana ait olduğunun bilincinde olduğumun, merkeze bu konuda hür iradem ile tam izin, yetki ve onay verdiğimin ve yukarıda belirtilen hususları tam olarak anladığımın beyanıdır.

Bu alana el yazınız ile "Okudum, anladım, kabul ediyorum" yazınız.

Rapor teslim tercihi için yetkilendirme isteğinizi el yazınızla belirtmeniz gerekmektedir.
Sonuçlar Hakkında Bilgi Almaya Yetkili Kişi:

HASTA/VELİSİ (Adı-Soyadı/İmza/Tarih)	ŞAHİT (Adı-Soyadı/İmza/Tarih)	HEKİM (Adı-Soyadı/İmza/Tarih)

KARYOTİP ANALİZLERİ

- | | |
|--|--|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8392322 Kromozomal İstabilite Sendromları; DEB Testi |
| ☐ C8390711 Karyotipleme (Kromozom Analizi) Hemato-onkolojik (Periferik Kan) | ☐ C8390703 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Periferik Kan |

FISH PANELLERİ

- | | |
|--|--|
| ☐ C8392621 FISH_AML Paneli: | t(9;22) BCR/ABL, EGR1, 7q22.1/7q31, t(8;21) AML1/ETO, 11q23 MLL, 16q22 (inv16), t(15;17) PML/RARA, 17p P53, t(6;9) DEK/NUP214, t(7;12) MNX1/ETV6, inv(3). |
| ☐ C8392622 FISH_MDS Paneli: | 5p15.31/5q31.1 EGR1, 7q22.1/7q31, 17p13 (P53), 20q12/20q13.12, trizomi 8, inv(3), 19p/19q. |
| ☐ C8392629 FISH_MPN Paneli: | FIP1L1/CHIC2/PDGFR, t(9;22) BCR/ABL, 7q36; 13q34, trizomi 8, 17p13 (P53), 20q12, trizomi 21. |
| ☐ C8389920 FISH_ALL Paneli: | 8q24 cMYC, P16(CDKN2A)-9p21/CEP9, t(9;22) BCR/ABL, 11q23 MLL, t(12;21) TEL/AML1, 14q32 IGH, 17p13 P53, t(1;19) E2A/PBX1, trizomi 10, trizomi 4, monozomi 3 |
| ☐ C8392796 FISH_ALL Refrakter Hastalık Paneli: | CRLF2, PDGFRB, JAK2, ABL1, ABL2, CSF1R, IGH, ETV6, NTRK3, EPOR. |
| ☐ C8392924 FISH_Geniş ALL Paneli: | IKZF1, del 9p21 CDKN2A, CRLF2, EBF1, PAX5, 13q14 (RB1), ETV6, 11q23 MLL, BCR/ABL, TCF3/PBX1, ABL1, ABL2, FIP1L1/CHIC2/PDGFR, PDGFRB, FGFR1. |
| ☐ C8392930 FISH_Ph-Like ALL Paneli: | PDGFRB, P2RY8, JAK2, CRLF2, ETV6 |
| ☐ C8392800 FISH_Hipereozinofilik Sendrom Paneli: | FIP1L1 / CHIC2 / PDGFR, PDGFRB, FGFR1, JAK2, ETV6, BCR-ABL, FLT3. |
| ☐ C8389980 FISH_Multiple Myeloma Paneli: | IGH/FGFR3, IGH/CCND1, IGH/CCND3, IGH/MAF, IGH/MAFB, IGH, 13q14 RB1, del D134S319, trizomi 12, 17p13.1 p53, CKS1B/CDKN2C, MYC. |
| ☐ C8392925 FISH_MM_Trizomi Paneli: | Trizomi 3, 7, 9, 11, 13, 15, 17 |
| ☐ C8389922 FISH_KLL Paneli: | MYB (6q23.3), ATM (11q22.3), IGH/CCND1, 13q14/13q34/CEP12, 13q14 (RB1), IGH (14q32), IGH/BCL2, 17p13 P53 |
| ☐ C8389926 FISH_NHL (Non Hodgkin Lymphoma) Paneli: | ALK (2p23), BCL6 (3q27.3), CCND1 (11q13.3), ATM (11q22.3), IGH (14q32.3), BCL2 (18q21.3), 17p13 P53. |
| ☐ C8392644 FISH_Nöroblastom Paneli: | 1p, 11q, 17q ve N-MYC |

AKUT MİYELOİT LÖSEMİ (AML)

- | | |
|--|--|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8390112 KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi |
| ☐ C8392621 FISH_AML Paneli | ☐ C8390123 Nükleofosmin (NPM1) Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi |
| ☐ C8392628 AML Moleküler Dar Panel | ☐ C8392213 NRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi |
| ☐ C8392623 Myeloid NGS Paneli | ☐ C8392291 TP53 Geni Dizi Analizi |
| ☐ C8392627 AML Sitogenetik-FISH-Moleküler Panel | ☐ C8392786 NPM1 MutA, B, C ve D Rezidüel Analiz |
| ☐ C8392685 AML-BFM2019 Geniş Panel | ☐ C8389931 t(8;21) AML1/ETO Füzyon Transkripti |
| ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil | ☐ C8389938 inv 16 (p13q22) CBFB-MYH11 Füzyon Transkripti |
| ☐ C8389988 CEBPA Geni Dizi Analizi | ☐ C8389937 t(15;17) PML/RARA Füzyon Transkripti |
| ☐ C8392040 IDH1 ve IDH2 Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi | ☐ C8392645 FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835) |

MULTİPLE MYELOM (MM)

- | | |
|--|---|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8390110 B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi |
| ☐ C8389980 FISH_Multiple Myeloma paneli | ☐ C8390112 KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi |
| ☐ C8392925 FISH_MM_Trizomi Paneli | ☐ C8392213 NRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi |

AKUT LENFOSİT LÖSEMİ (ALL)

- | | |
|--|---|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8392795 ALL_IKZFplus Analizi |
| ☐ C8389920 FISH_ALL Paneli | ☐ C8389955 t(12;21) TEL/AML1 Füzyon transkripti |
| ☐ C8392684 Pre-B-ALL-BFM Geniş (Pediyatrik-Genç Erişkin) Panel | ☐ C8392365 t(9;22) BCR/ABL p210 Füzyon Transkripti, Kantitatif |
| ☐ C8392796 FISH_ALL Refrakter Hastalık Paneli | ☐ C8392364 t(9;22) BCR/ABL p190 Füzyon Transkripti, Kantitatif |
| ☐ C8392924 FISH_Geniş ALL Paneli | ☐ C8389935 t(9;22) BCR/ABL Füzyon Transkripti |
| ☐ C8392930 FISH_Ph-Like ALL Paneli | ☐ C8389943 t(4;11)(q21;q23) MLL-AF4 Füzyon Transkripti |
| ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil | ☐ C8391013 t(1;19) E2A-PBX Füzyon Transkripti |
| ☐ C8392667 BCL2 Geni Dizi Analizi | ☐ C8392158 ERG Geni Delesyon Analizi |
| ☐ C8389939 JAK2 Geni pV617F Mutasyon Analizi | |

Ph like AKUT LENFOSİTER LÖSEMİ

- | | |
|---|--|
| ☐ C8392790 FISH_ABL1 Yeniden Düzenlenmeleri | ☐ C8392043 FISH_PDGRFB |
| ☐ C8392791 FISH_ABL2 Yeniden Düzenlenmeleri | ☐ C8392789 FISH_JAK2 Yeniden Düzenlenmeleri |
| ☐ C8392237 FISH_CRLF2 Yeniden Düzenlenmeleri | ☐ C8392688 FISH_ETV6 Yeniden Düzenlenmeleri |
| ☐ C8392930 FISH_Ph-Like ALL Paneli | |

MİYELODİSPLASTİK SENDROM (MDS)

- | | |
|---|--|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8392291 TP53 Geni Dizi Analizi |
| ☐ C8392622 FISH_MDS Paneli | ☐ C8392785 SF3B1 Geni Sık Görülen Mutasyon (10-16. Ekzonlar) Analizi |
| ☐ C8392455 MDS NGS Paneli (Sitogenetik ve FISH_Del 5q dahil) | ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil |

MYELOPROLİFERATİVE NEOPLAZM (MPN)

- | | |
|--|---|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8392609 MPN Tarama Testi (CALR, MPL, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R) |
| ☐ C8392798 FISH_CK51B/CDKN2C (P18) Amplifikasyon/Delesyon | ☐ C8392629 FISH_MPN Paneli |
| ☐ C8392801 FISH_Trizomi 9 | ☐ C8392630 MPN Moleküler+FISH Paneli |

PRİMER MİYELOFİBROZİS-POLİSTEMİA VERA-ESANSİYEL TROMBOSİTOPENİ

- | | |
|---|---|
| ☐ C8389935 t(9;22) BCR/ABL Füzyon Transkripti | ☐ C8389989 MPL Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi |
| ☐ C8389939 JAK2 Geni V617F Mutasyon Analizi | ☐ C8392365 t(9;22) BCR/ABL p210 Füzyon Transkripti, Kantitatif |
| ☐ C8389974 JAK2 Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi | ☐ C8399906 Myeloproliferatif Hastalıklarda CALR Gen Mutasyon Analizi |
| ☐ C8392609 MPN Tarama Testi (CALR, MPL, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R) | |

KRONİK LENFOSİTER LÖSEMİ (KLL)

- | | |
|--|---|
| ☐ C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği | ☐ C8392291 TP53 Geni Dizi Analizi |
| ☐ C8389922 FISH_KLL paneli | ☐ C8392785 SF3B1 Geni Sık Görülen Mutasyon (10-16. Ekzonlar) Analizi |
| ☐ C8390112 KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi | |

B HÜCRE NON-HODGKİN LENFOMA (NHL)

- | | |
|--|--|
| ☐ C8389913 FISH_t(11;14) IgH/CCND1 | ☐ C8389979 FISH_8q24 MYC |
| ☐ C8389910 FISH, t(14;18) (q32;q21) (IGH/BCL2) | ☐ C8392720 FISH_MYB (6q23.3), D6Z1 |
| ☐ C8389911 FISH, t(8;14) (q24;q32) (MYC/IGH) | ☐ C8389957 FISH_Del 11q22.3 (ATM) |
| ☐ C8389927 FISH_IGH (14q32) | ☐ C8389969 FISH_Del 13q14 (RB1) |
| ☐ C8389914 FISH_(3q27) BCL6 | ☐ C8389948 FISH_+12 (trizomi 12) |
| ☐ C8389926 FISH_NHL (Non Hodgkin Lymphoma) Paneli | ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil |

T HÜCRE NON-HODGKİN LENFOMA (NHL)

- | | |
|--|--|
| ☐ C8389979 FISH_8q24 MYC | ☐ C8392012 FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri |
| ☐ C8389957 FISH_Del 11q22.3 (ATM) | ☐ C8392720 FISH_MYB (6q23.3), D6Z1 |
| ☐ C8389952 FISH_Del/amp 17p13.1 (p53) | ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil |

TALASEMİ

- | | |
|--|---|
| ☐ C8389815 Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Dizi Analizi | ☐ C8392380 Beta Talasemi HBB Geni Delesyon Duplikasyon Analizi |
| ☐ C8392149 Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi | ☐ C8392799 Talasemi Taşıyıcılık Paneli |
| ☐ C8389820 Beta Talasemi HBB Geni Dizi Analizi | ☐ C8389810 Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V |

KİMERİZM TESTLERİ

- | | |
|--|--|
| ☐ C8389862 FISH_Kimerizm, FISH ile X/Y Analizi | ☐ C8392360 Kimerizm, T Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi |
| ☐ C8392030 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Ön Hazırlık | ☐ C8392361 Kimerizm, B Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi |
| ☐ C8389861 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi | ☐ |

MOLEKÜLER PANEL TESTLER

- | | |
|---|---|
| ☐ C8392745 Fankoni Anemi Paneli | ☐ C8392748 Konjenital Trombositopeni Paneli |
| ☐ C8390107 Herediter Kanseri Paneli (BRCA1-BRCA2 Dahil) | ☐ C8392705 Sitopeni ve Konjenital Anemi Paneli |
| ☐ C8392131 HNPCC (Herediter non-polyposis kolorektal kanseri) Paneli | ☐ C8392926 Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil |
| ☐ C8392919 Demir Metabolizması Bozuklukları; Hiperferritinemi Paneli | ☐ C8392918 Herediter Eritrositoz Paneli |
| ☐ C8392866 Herediter Kanseri Genleri NGS Paneli (Geniş Panel) | ☐ C8392865 Genişletilmiş Herediter Kanseri Genleri Paneli (SNVs, InDel ve Del/Dup Dahil) |

- ☐ C8392463 **Gen Paneli** *Bu test ile herhangi bir sendrom için panel çalışması yapılmaktadır. Laboratuvar ile temasa geçiniz.

HEMATO-ONKOLOJİ PANELLERİ

- ☐ C8392926 *Kapsamlı Myeloid ve Lenfoid NGS Paneli, CNV ve Füzyonlar Dahil:

Panel içeriğindeki Genler: ABL1, ASXL1, ATRX, BCL6, BIRC3, CARD11, CBLC, CCR4, CD58, CDKN2A, CEBPA, CTNNA1, ARAF, ARID1A, ASXL2, ATM, B2M, BCL2, BCOR, BCORL1, BRAF, CALR, CBL, CBLB, CCND1, CCND3, CCR7, CD28, CD79B, CDKN1A, CDKN2B, CDKN2C, CREBBP, CSF3R, CUX1, CXCR4, CYLD, DIS3, DNMT3A, EP300, EPHA7, ETNK1, ETV6, EZH2, FAS, FBXW7, FGFR3, FLT3, FYN, GATA1, GATA2, GATA3, GNA13, GNAS, HNRNPA2B1, HRAS, ID3, IDH1, IDH2, IKZF1, INPP5D, IRF4, ITPKB, JAK1, JAK2, JAK3, KDM6A, KIT, KLF2, KLHL14, KMT2A, KMT2D, KRAS, MAP2K1, MEF2B, MFHAS1, MPL, MYBBP1A, MYD88, NF1, NFE2, NOTCH1, NOTCH2, NPM1, NRAS, OSBPL10, PAX5, PDCD1LG2, PDGFRA, PDGFRB, PHF6, PIK3CA, PLCG1, POT1, PRDM1, PRKCB, PRPF8, PTEN, PTPN11, PTPN11, RAD21, RB1, REL, RHOA, RUNX1, SETBP1, SETD2, SF3B1, SGK1, SMARCA4, SMC1A, SMC2, SMC3, SOCS1, SRSF2, STAG2, STAT3, STAT5B, STAT6, SUSDC2, TCF3, TENT5C, TET1, TET2, TNFAIP3, TNFRSF14, TP53, TRAF3, U2AF1, VAV1, WT1, XPO1 ve ZRSR2

*RNA Füzyonlar (600 den fazla): Bu çalışma Periferik kandan yapılacaksa blast oranı en az % 20 olmalıdır.

*RNA çalışması yapılacağı için örnekler bekletilmeden laboratuvar gönderilmelidir.

- Karyotiplleme talebiniz varsa lütfen işaretleyiniz: ☐ Evet (Ayrıca Heparinli örnek gereklidir) ☐ Hayır

Not: Karyotiplleme için ayrıca kayıt açılması gerekmemektedir. Test kapsamında çalışılacaktır.

- Bu panel kapsamında FLT3 (ITD ve D835) ve PML-PARA çalışılmaktadır. Sonuçlanma süresi 4 haftadır.

Bu testler için hızlı çalışma talebiniz varsa lütfen işaretleyiniz:

- ☐ C8389966 FISH_t(15;17) PML/RARA
☐ C8392645 FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835)

- ☐ C8392627 AML Sitogenetik-FISH-Moleküler Paneli:

FISH_AML Paneli+ *Kapsamlı Myeloid Panel+Kromozom analizi+ FLT3 (ITD ve D835)+ MDR-1

- ☐ C8392630 MPN Moleküler+FISH Paneli:

CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R+ FISH MPN Paneli

- ☐ C8392628 AML Moleküler Dar Paneli: NPM1, CEBPA, FLT3

- ☐ C8392609 MPN Tarama Testi: CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R

- ☐ C8392684 Pre-B-ALL-BFM Geniş Paneli:

FISH (BCR/ABL, MLL/AFF1, HLF/TCF3, TCF3/PBX1, TEL/AML1, IKZF1, MLL, CRLF2)+ Kromozom Analizi+ JAK2 V617F.

- ☐ C8392685 AML-BFM2019 Geniş (Pediatrik) Paneli:

FISH (inv(16), AML1/ETO, ETV6, Monozomi 5, Monozomi 7, NUP98/NSD1, DEK/NUP214, MNX1/ETV6, t(11q23) MLL, EVI1(MECOM), CBFA2T3-GLIS2 inv(16), FUS-ERG)+ NPM1+ CEBPA+ FLT3 (ITD ve D835)+ Kromozom Analizi

TROMBOFİLİ PANELLERİ

- ☐ C8392661 Trombofili Paneli:

FII G20210A, FV Leiden, FXIII V34L, MTHFR 677, MTHFR 1298, PAI, FV Cambridge

- ☐ C8389838 Kardiyovasküler Risk Paneli:

FVL, FII, MTHFR 677T ve A1298C, PAI-1 4G/5G, ACE I/D, FXIII V34L, β -Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P, ApoB, ApoE

- ☐ C8389827 Faktör II (protrombin) Polimorfizmi

- ☐ C8389841 MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi

- ☐ C8389831 Faktör V Leiden Polimorfizmi

- ☐ C8389845 MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi

- ☐ C8389829 MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizmleri

- ☐ C8389837 Apo B Geni Genotip Analizi

- ☐ C8389842 Anjiotensin-ACE ins/del (ID) Polimorfizm Analizi

- ☐ C8389834 Apo E Geni Genotip Analizi

FÜZYON TRANSKRİPLERİ

- ☐ C8389931 t(8;21) AML1/ETO Füzyon Transkripti

- ☐ C8389955 t(12;21) TEL/AML1 Füzyon Transkripti

- ☐ C8389938 inv 16(p13;q22) CBFB-MYH11 Füzyon Transkripti

- ☐ C8389935 t(9;22) BCR/ABL Füzyon Transkripti (p190 ve p210)

- ☐ C8389943 t(4;11)(q21;q23) MLL-AF4 Füzyon Transkripti

- ☐ C8392364 t(9;22) BCR/ABL p190 Füzyon Transkripti, Kantitatif

- ☐ C8389937 t(15;17) PML/RARA Füzyon Transkripti

- ☐ C8392365 t(9;22) BCR/ABL p210 Füzyon Transkripti, Kantitatif

- ☐ C8391013 t(1;19) E2A-PBX Füzyon Transkripti

- ☐ C8392694 t(9;22) BCR/ABL p230 Füzyon Transkripti

FISH ANALİZLERİ

- ☐ C8392070 FISH_1p36/1q25

- ☐ C8389969 FISH_Del 13q14 (RB1)

- ☐ C8392014 FISH_2p24.3 N-MYC

- ☐ C8389959 FISH_Del 13q34

- ☐ C8389914 FISH_(3q27) BCL6

- ☐ C8389952 FISH_Del/amp 17p13.1 (p53)

- ☐ C8392618 FISH_3q26.2 EVI1(MECOM), Yeniden Düzenlenmeleri

- ☐ C8389923 FISH_Del 20q12

FISH ANALİZLERİ

☐ C8389950 FISH_+8 (trizomi 8)	☐ C8392410 FISH_Monozomi 1p36
☐ C8389979 FISH_8q24 MYC	☐ C8392719 FISH_Monozomi 3
☐ C8389948 FISH_+12 (trizomi 12)	☐ C8392151 FISH_Monozomi/Trizomi 4
☐ C8389982 FISH_18q21 (MALT1)	☐ C8392059 FISH_Monozomi 5
☐ C8392071 FISH_19q13/19p13	☐ C8392062 FISH_Monozomi/Trizomi 7
☐ C8392012 FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392152 FISH_Monozomi/Trizomi 10
☐ C8392237 FISH_CRLF2 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392797 FISH_CCND1 Yeniden Düzenlenmeleri
☐ C8392080 FISH_E2A (TCF3)	☐ C8392081 FISH_Trizomi 21
☐ C8392688 FISH_ETV6 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392063 FISH_t(1;19)(q23;p13) TCF3/PBX1
☐ C8392045 FISH_EWSR1	☐ C8392232 FISH_t(4;11) MLL/AFF1
☐ C8392499 FISH_FIP1L1/CHIC2/PDGFR Delesyon, Yeniden Düzenlenme	☐ C8389981 FISH_t(4;14) IGH/FGFR3
☐ C8392690 FISH_GLIS2/CBFA2T3 inv(16)	☐ C8392689 FISH_t(5;11) NUP98/NSD1
☐ C8389927 FISH_IGH (14q32)	☐ C8392617 FISH_t(6;9) DEK/NUP214
☐ C8392238 FISH_IKZF1 (7p12.2)	☐ C8392654 FISH_t(7;12) (q36;p13) MNX1/ETV6
☐ C8392411 FISH_IKZF3	☐ C8389911 FISH_t(8;14) IGH/MYC
☐ C8392720 FISH_MYB (6q23.3), D6Z1	☐ C8389967 FISH_t(8;21) AML1/ETO
☐ C8392691 FISH_NTRK1 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392073 FISH_t(9;11) MLLT3/MLL
☐ C8392692 FISH_NTRK2 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8389965 FISH_t(9;22) BCR/ABL
☐ C8392693 FISH_NTRK3 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8389913 FISH_t(11;14) IgH/CCND1
☐ C8392290 FISH_PAX5 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392072 FISH_t(11;19)(MLL/MLLT1)
☐ C8392043 FISH_PDGFRB	☐ C8391012 FISH_t(12;21)(p13;q22) TEL/AML1
☐ C8392074 FISH_PTEN	☐ C8389910 FISH_t(14;18) IgH/BCL2
☐ C8389964 FISH_Del 5q31 (EGR1)	☐ C8389916 FISH_t(14;16) IGH/MAF
☐ C8389963 FISH_Del 5q33-q34 (CSF1R)	☐ C8389966 FISH_t(15;17) PML/RARA
☐ C8389962 FISH_Del 7q22/del 7q35	☐ C8389960 FISH_inv(16)(p13q22)
☐ C8389925 FISH_del 9p21 (p16/CDKN2A)	☐ C8392723 FISH_FUS/ERG t(16;21)(p11;q22)
☐ C8389970 FISH_Del/t(11q23) MLL	☐ C8389917 FISH_t(17q21;?)/i(17q) RARA
☐ C8389957 FISH_Del 11q22.3 (ATM)	☐ C8392279 FISH_t(17;19) HLF/TCF3
☐ C8392817 FISH_FGFR1 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8389921 FISH_Del 13q14 (D13S25)
☐ C8392859 FISH_KMT2A-MLLT4 t(6;11)	☐ C8392782 FISH_iAMP21 Amplifikasyonu
☐ C8392931 FISH_FLT3 Yeniden Düzenlenmeleri	☐ C8392164 FISH_Monozomi, Trizomi X
☐ C8389975 FISH_Del 13q14.3 (D13S319, DLEU1)	☐ C8392932 FISH_IGH/CCND3

MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

☐ C8390110 B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi	☐ C8392325 JAK3 Geni Dizi Analizi
☐ C8389906 B hücre Klonalite Testi	☐ C8392717 Mutidrug Resistansı (MDR-1), ABCB1 Geni C3435T Analizi
☐ C8392667 BCL2 Tüm Gen Dizi Analizi	☐ C8389259 Oligodendroglioma 1p/19q Delesyonları
☐ C8392230 BRCA1/BRCA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	☐ C8392291 TP53 Geni Dizi Analizi
☐ C8390103 EGFR Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	☐ C8390122 PDGFRA Geni Ekzon 12, 14, 18 Mutasyon Analizi
☐ C8392158 ERG Geni Delesyon Analizi	☐ C8389907 T hücre Klonalite Testi
☐ C8392381 EXT1 Geni Dizi Analizi	☐ C8389990 TPMT Genotipleme
☐ C8392382 EXT2 Geni Dizi Analizi	☐ C8389836 Hemakromatosis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
☐ C8389844 Fetal Neonatal Alloimmün Trombositopeni (HPA-1a)	☐ C8392833 Hemakromatosis HFE Geni Dizi Analizi
☐ C8392268 G6PD Geni Dizi Analizi	☐ C8389945 Imatinib (Gleevec) Direnci ABL1 Geni Mutasyon Analizi
☐ C8392040 IDH1 ve IDH2 Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi	☐ C8392016 Von Hippel Lindau VHL Geni Dizi Analizi
☐ C8390117 KIT Geni p.D816V Mutasyon Analizi	☐ C8392265 5-Fluorourasil Sensitivitesi (DPD Mutasyon Testi)
☐ C8392140 Konjenital Nötropeni ELANE (ELA2) Geni Dizi Analizi	☐ C8392784 MYD88 (L265P) Hedef Varyant Analizi
☐ C8392079 Konjenital Nötropeni Tip3 HAX1 Geni Dizi Analizi	☐ C8392036 Wilms' Tümörü_1p/16q Delesyonları