

HEMATOLOJİ&ONKOLOJİ TEST İSTEK FORMU

ADI SOYADI:	İSTEK TARİHİ:	İSTEK YAPAN DOKTORUN ADI SOYADI:	Lütfen bu alanı doldurmayınız!
DOĞUM TARİHİ:	T.C. KİMLİK NO:		
CİNSİYETİ:	KURUM: <input type="checkbox"/> SSK <input type="checkbox"/> ES <input type="checkbox"/> ÖZEL	İMZA:	
TANI:	TELEFON:		

NUMUNE TÜRÜ

<input type="checkbox"/> Taze tümör dokusu	<input type="checkbox"/> Kondilom	<input type="checkbox"/> Periferik kan ^{EDTA}	<input type="checkbox"/> Son CBC sonucu: Lökosit (μl):	<input type="checkbox"/> Kemik iliği ^{EDTA}
<input type="checkbox"/> Parafin doku	<input type="checkbox"/> Postüretal sürüntü	<input type="checkbox"/> Periferik kan ^{Heparin}	Blast(%):	<input type="checkbox"/> Kemik iliği ^{Heparin}
<input type="checkbox"/> Servikal smear	<input type="checkbox"/> Sperm örneği	<input type="checkbox"/> ThinPrep		
<input type="checkbox"/> İdrar örneği				
Doku:			Sitoloji: <input type="checkbox"/> Normosellüler <input type="checkbox"/> Hipersellüler <input type="checkbox"/> Hipersellüler	
Histoloji:			<input type="checkbox"/> 1. Aspirat <input type="checkbox"/> 2. Aspirat <input type="checkbox"/> 3. Aspirat	
			Blast:	

ENDİKASYON

<input type="checkbox"/> Meme Kanseri	<input type="checkbox"/> A. Polipozis Koli	<input type="checkbox"/> Malign Melanom	<input type="checkbox"/> Transplantasyon	<input type="checkbox"/> Non Hodgkin Lenfoma	<input type="checkbox"/> Beta Talasemi
<input type="checkbox"/> Kolorektal Kanseri	<input type="checkbox"/> Baş-boyun Tümörü	<input type="checkbox"/> Glioma	<input type="checkbox"/> ALL	<input type="checkbox"/> Hodgkin Lenfoma	<input type="checkbox"/> Ortak Hücre Anemisi
<input type="checkbox"/> Akciğer Kanseri	<input type="checkbox"/> Özafagus Kanseri	<input type="checkbox"/> Pankreas Karsinoma	<input type="checkbox"/> AML	<input type="checkbox"/> Multiple Myelom	<input type="checkbox"/> Alfa Talasemi
<input type="checkbox"/> Tiroid Kanseri	<input type="checkbox"/> Over Kanseri	<input type="checkbox"/> Mesane Kanseri	<input type="checkbox"/> KLL	<input type="checkbox"/> Hipereozinofilik Sendrom	<input type="checkbox"/> Hemokromatozis
<input type="checkbox"/> GİST	<input type="checkbox"/> Serviks Kanseri	<input type="checkbox"/> Prostat Kanseri	<input type="checkbox"/> KML	<input type="checkbox"/> Polisitemia Vera	<input type="checkbox"/> HPV
<input type="checkbox"/> Mide Kanseri	<input type="checkbox"/> Endometrium Kanseri	<input type="checkbox"/> Osteosarkom	<input type="checkbox"/> MDS	<input type="checkbox"/> Mast Hücreli Lösemi	<input type="checkbox"/> Diğer:

SİTOGENETİK & MOLEKÜLER SİTOGENETİK ^{LM}

<input type="checkbox"/> 330016 Karyotip Periferik Kan	<input type="checkbox"/> 330097 FISH HER2(17q11.2-12)	<input type="checkbox"/> 330082 FISH t(9;22)-BCR/ABL	<input type="checkbox"/> 330084 FISH t(16;16), inv(16) - CBFβ
<input type="checkbox"/> 330014 Karyotip Kemik İliği	<input type="checkbox"/> 330131 FISH TOP2A(17q21-22)	<input type="checkbox"/> 330122 FISH t(15;17)-PML/RARA	<input type="checkbox"/> 330086 FISH t(2;8), t(8;22), t(8;14)-cMYC(8q24)
<input type="checkbox"/> 330091 FISH del 5/5q31(EGR1)	<input type="checkbox"/> 331934 FISH EGFR(7P12)	<input type="checkbox"/> 330101 FISH t(4;14)-IGH/FGFR3	<input type="checkbox"/> 330115 FISH t(4;11), t(9;11), t(11;19)MLL(11q23)
<input type="checkbox"/> 330089 FISH del 7/7q31	<input type="checkbox"/> 331969 FISH ALK-EML4 t(2;2), inv(2)	<input type="checkbox"/> 330078 FISH t(8;21) - AML1/ETO	<input type="checkbox"/> 331980 FISH t(1;19), t(17;19) - E2A(TCF3)(19p13)
<input type="checkbox"/> 330080 FISH del 11q22.3(ATM)	<input type="checkbox"/> 331949 FISH c-MET(7q31)	<input type="checkbox"/> 330099 FISH t(11;14) - IGH/CCND1	<input type="checkbox"/> 330109 FISH +8
<input type="checkbox"/> 330125 FISH del 13q14(RB1)	<input type="checkbox"/> 330937 FISH FIP1L1/PDGFR(4q12)	<input type="checkbox"/> 331960 FISH t(11;18) - API2/MALT1	<input type="checkbox"/> 330108 FISH +12
<input type="checkbox"/> 33088 FISH del 13q14.3	<input type="checkbox"/> 332025 FISH EWSR1(22q12)	<input type="checkbox"/> 330129 FISH t(12;21) - TEL/AML1	<input type="checkbox"/> 330104 FISH Kimerizm(X,Y)
<input type="checkbox"/> 330110 FISH del 13q34(LAMP1)	<input type="checkbox"/> 332015 FISH N-MYC(2p24)	<input type="checkbox"/> 330098 FISH t(14;18) - IGH/BCL2	<input type="checkbox"/> 330103 PCR Kimerizm
<input type="checkbox"/> 330118 FISH del/amp 17p13.1(p53)	<input type="checkbox"/> 330073 FISH 1p36/19q13	<input type="checkbox"/> 331977 FISH t(14;16) - IGH/MAF	<input type="checkbox"/> Diğer:
<input type="checkbox"/> 330080 FISH 22q11.2(BCR)	<input type="checkbox"/> 331971 FISH IGF1R-15q36		
<input type="checkbox"/> 331934 FISH del 20q	<input type="checkbox"/> 330083 FISH AUKRA(20q13)		

MOLEKÜLER GENETİK ^{EDTA}

<input type="checkbox"/> 331929 ABL1 - T315L	<input type="checkbox"/> 331998 EGF- Ekzon 1(61G>A)	<input type="checkbox"/> 331957 Mikrosatellit İnstabilitesi (MSI)	<input type="checkbox"/> 332013 PIK3CA - Ekzon 9,20
<input type="checkbox"/> 331930 ABL1 - Ekzon 4-10	<input type="checkbox"/> 330076 EGFR- Ekzon 18-21	<input type="checkbox"/> 331967 MPL - W515L	<input type="checkbox"/> 330134 t(9;22) - BCR/ABL RT PCR
<input type="checkbox"/> 331936 BRAF - Ekzon 15	<input type="checkbox"/> 330094 FLT3- Ekzon 14 (ITD dahil)	<input type="checkbox"/> 331966 NPM1 - Ekzon 12	<input type="checkbox"/> 330135 t(15;17) PML/RARA RT PCR
<input type="checkbox"/> 331956 BRAF - Ekzon 11,15	<input type="checkbox"/> 332014 FLT3- Ekzon 14,20 (ITD ve D835 dahil)	<input type="checkbox"/> 332012 NRAS - Ekzon 1,2	<input type="checkbox"/> Diğer:
<input type="checkbox"/> 331965 CEBPA - Ekzon 1	<input type="checkbox"/> 330102 JAK2-Ekzon 14 (V617F)	<input type="checkbox"/> 330107 KRAS - Ekzon 1	
<input type="checkbox"/> 331963 c-KIT - Ekzon 11	<input type="checkbox"/> 3300160 JAK2-Ekzon 12	<input type="checkbox"/> 330001 KRAS - Ekzon 1,2,3	
<input type="checkbox"/> 331963 c-KIT - Ekzon 17	<input type="checkbox"/> 332008 IDH1 - Ekzon 4	<input type="checkbox"/> 331938 KRAS - Tüm Gen	
<input type="checkbox"/> 331964 c-KIT - Ekzon 9,11	<input type="checkbox"/> 332009 IDH2 - Ekzon 4	<input type="checkbox"/> 330119 P53 - Ekzon 4-9	
<input type="checkbox"/> 331964 c-KIT - Ekzon 11,17	<input type="checkbox"/> 332006 MAPK1 (ERK2) (p42) - Ekzon 7	<input type="checkbox"/> 330103 PCR Kimerizm	
<input type="checkbox"/> 331964 c-KIT - Ekzon 9,17	<input type="checkbox"/> 332010 MEK1 - Ekzon 2,3	<input type="checkbox"/> 330120 PDGFRA - Ekzon 12,18,19	
<input type="checkbox"/> 330105 c-KIT - Ekzon 9,11,13,17,18	<input type="checkbox"/> 332011 MEK2 - Ekzon 2,3	<input type="checkbox"/> 330121 PDGFRB - Ekzon 18,19	

MOLEKÜLER GENETİK (PREDISPOZİSYON) ^{EDTA}	MOLEKÜLER MİKROBİYOLOJİ
<input type="checkbox"/> 330106 APC - Tüm Gen	<input type="checkbox"/> 330140 HPV- 35 tip (Chip Array)
<input type="checkbox"/> 330112 BRCA1 ve BRCA2 (%70)	<input type="checkbox"/> 330138 HBV PCR (Kantitatif)
<input type="checkbox"/> 330113 BRCA1 ve BRCA2 - Tüm Gen	<input type="checkbox"/> 330139 HCV PCR (Kantitatif)
<input type="checkbox"/> 331990 CHEK2 - Ekzon 10 (1100delC)	<input type="checkbox"/> 330137 CMV DNA
<input type="checkbox"/> 331962 p16 - Tüm Gen	<input type="checkbox"/> 330141 Mikobakterium Tüberkülozis
<input type="checkbox"/> 330119 p53 - ekzon 4-9	<input type="checkbox"/> 330145 HBV ilaç direnci - 4 farklı ilaç
<input type="checkbox"/> 331997 PTEN - tüm gen	<input type="checkbox"/> 332001 HBV genotip - Tip a,b,c,d,e,f,g
<input type="checkbox"/> 330130 RET - ekzon 10,11,13-16	<input type="checkbox"/> 330147 HCV genotip - Tip 1, 2, 3 ve 4
<input type="checkbox"/> Diğer:	<input type="checkbox"/> 332003 Pnömovirus Paneli - 17 Tip
	<input type="checkbox"/> Diğer:

MOLEKÜLER GENETİK (DİĞER) ^{EDTA}	FARMAKOGENETİK ^{EDTA}
<input type="checkbox"/> 331940 Alfa Talasemi - Del. & Dupl.	<input type="checkbox"/> 3300111 DPD (Fluorourasil toksitesi)
<input type="checkbox"/> 330040 Beta Talasemi - tüm gen	<input type="checkbox"/> 3300120 TMPT (Tiopürin toksitesi)
<input type="checkbox"/> 330055 Orak Hücre Anemisi	<input type="checkbox"/> 3300110 UGT1A1 (Irinotekan toksitesi)
<input type="checkbox"/> 330049 Hemokromatozis - 3 Mutasyon	<input type="checkbox"/> 3300119 GSTM1
<input type="checkbox"/> 331973 CADASIL - Ekzon 3,4,5,6,11	<input type="checkbox"/> 330070 CYP2C9 - 2 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331974 CADASIL - Ekzon 3-6,8,11,18,19	<input type="checkbox"/> 3300124 CYP2C9 - 4 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331989 Trombosit Antijeni - HPA1a ve b	<input type="checkbox"/> 3300108 CYP2C19 - 2 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331932 Kardiyovasküler risk paneli	<input type="checkbox"/> 3300125 CYP2C19 - 4 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 330066 Trombofil Paneli - 3 Mutasyon	<input type="checkbox"/> 3300109 CYP2D6 - 5 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 330066 Trombofil Paneli - 4 Mutasyon	<input type="checkbox"/> 3300123 CYP2D6 - 15 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 330047 Faktör II - G20210A	<input type="checkbox"/> 3300104 İlaç Sensitivite Paneli (geniş)
<input type="checkbox"/> 330048 Faktör V Leiden - G1691A	<input type="checkbox"/> 3300105 İlaç Sensitivite Paneli
<input type="checkbox"/> 330054 MTHFR - C677T	<input type="checkbox"/> 3300106 Kumadin Doz Paneli - CYP2C9&VKORC1
<input type="checkbox"/> 331931 MTHFR - A1298C	<input type="checkbox"/> 330070 Kumadin sensitivitesi - CYP2C9
<input type="checkbox"/> 331991 PAI-1 - 4G/5G	<input type="checkbox"/> 330071 Kumadin sensitivitesi - VKORC1
<input type="checkbox"/> 331992 Faktör XIII - V34L	<input type="checkbox"/> 3300112 CYP1A2 - 2 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331993 β-Fibrinojen - -455 G>A	<input type="checkbox"/> 330072 CYP3A4 - 1 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331994 HPA-1 - a/b	<input type="checkbox"/> 3300113 NAT2 - 3 polimorfizm
<input type="checkbox"/> 331995 ACE - I/D	<input type="checkbox"/> 3300122 NAT2 - 7 polimorfizm
<input type="checkbox"/> Diğer:	<input type="checkbox"/> Diğer:

DOĞUM SONRASI TANI AMAÇLI BİLGİLENDİRME ONAY FORMU

Bende endikasyonu nedeni ile, doğum sonrası (postnatal) genetik inceleme (kromozomal, molekül, biyokimyasal) yapılması için periferik kan ve kemik iliği vb. tıbbi örneklerin alınması işlemlerinin yapılmasına izin veriyorum. İlgili doktorlar tarafından uygulamanın şekli, riskleri, anlamı ve başarı şansı ayrıntılı olarak anlatıldı. Özellikle aşağıdaki konular vurgulandı:

- İlk girişimde yeterli miktarda doku alınamaz veya hücre kültüründe üreme sağlanamaz ise örnek alınma işleminin tekrarlanması gerekebilir.
- Kromozomal, molekül ve biyokimyasal analiz sonuçlarını yorumlamak bazen güç olabilir veya alınan sonuçlar kişideki gerçek durumu yansıtmayabilir.
- Kromozomlardaki sayısal ve büyük yapısal anomaliler kolayca tanınabilirken, olumsuz etkilere neden olabilecek küçük yapısal değişim ve mozaikizmler görülemeyebilir.
- Yapılan test var olan riske yönelik olup, sadece riskli hastalık hakkında bilgi verir. Diğer hastalıklarla ilgili herhangi bir bilgi veya fikir vermez. Yapılan testlerin normal bulunmasına karşın kişide genetik veya genetik olmayan başka hastalıklar veya anomaliler ortaya çıkabilir.
- Testlerin sonuç süreleri; hastada açıklanması güç anomalilerin saptanması, ileri tetkik gerekliliği, kişisel özellikler gibi durumlarda uzayabilir.

Bende genetik tani ile ilgili konularda yapılacak olan tüm işlemlerde sorumluluğun bana ait olduğunu, yukarıdaki bilgileri okuyup anladıktan sonra hiçbir etki altında kalmadan kabul ettiğimi ve izin verdiğimi beyan ederim.

Tarih:	Doktor (Ad-Soyadı-İmza):
Hasta/Velisi (Ad-Soyadı-İmza):	