

LG-OrT-FR-026

MOLEKÜLER GENETİK VE SİTOGENETİK TESTLERİ İSTEM FORMU

Karyotip ve Hızlı Anöploidi (QF PCR/FISH) Analizleri	FISH Panelleri
<input type="checkbox"/> C8390783 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Abort Materyali <input type="checkbox"/> C8392391 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Abort Materyali + Hızlı Anöploidi Analizi (X,Y,13,18,21) <input type="checkbox"/> C8390781 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Amniyon Sıvısı <input type="checkbox"/> C8390782 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Amniyon Sıvısı (İkiz Gebelik) <input type="checkbox"/> C8390710 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Amniyon Sıvısı (İkiz Gebelik) + Hızlı Anöploidi Analizi (X, Y, 13, 18, 21) <input type="checkbox"/> C8390788 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Amniyon Sıvısı + Hızlı Anöploidi Analizi (X,Y, 13, 18, 21) <input type="checkbox"/> C8390712 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Koryon Villus Örneği (CVS) <input type="checkbox"/> C8390714 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Koryon Villus Örneği (CVS) (İkiz Gebelik) <input type="checkbox"/> C8390716 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Koryon Villus Örneği (CVS) (İkiz Gebelik) + Hızlı Anöploidi Analizi (X, Y, 13, 18, 21) <input type="checkbox"/> C8390715 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Koryon Villus Örneği (CVS) + Hızlı Anöploidi Analizi (X, Y, 13, 18, 21) <input type="checkbox"/> C8390703 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Periferik Kan <input type="checkbox"/> C8390784 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Fetal Kan (Kord Kanı) <input type="checkbox"/> C8392374 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Fetal Kan (Kord Kanı) + Hızlı Anöploidi Analizi (X,Y,13,18,21) <input type="checkbox"/> C8390702 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik İliği <input type="checkbox"/> C8390711 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Hemato-onkolojik (Periferik Kan) <input type="checkbox"/> C8392322 Kromozomal İstabilite Sendromları; DEB Testi <input type="checkbox"/> C8391003 Kromozomal İstabilite Sendromları; MMC Uyarı Testi <input type="checkbox"/> C8392297 Kromozomal İstabilite Sendromları, Spontan Kırık Analizi <input type="checkbox"/> C8392309 Kromozomal İstabilite Sendromları, SCE (Kardeş Kromatid Değişimi) Analizi <input type="checkbox"/> C8392035 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Solid Doku Örneği (Cilt Dokusu vb.) <input type="checkbox"/> C8392249 Karyotipleme, (Subtelomerik Tarama Dahil); Infertilite, Kötü Obstetrik Öykü Paneli	<input type="checkbox"/> C8389924 FISH_AML/MDS Paneli ; 5p15.31/5q31.1 EGR1, 7q22.1/7q31, t(8;21) AML1/ETO, 11q23 MLL, 16q22 (inv16), t(15;17) PML/RARA, 17p13 P53, 20q12/20q13.12 <input type="checkbox"/> C8389926 FISH_NHL (Non Hodgkin Lymphoma) Paneli ; 3q27.3 BCL6, t(8;14) IGH/MYC, t(11;14) CCND1/IGH, t(14;18) IGH/BCL2, 14q32 IGH, 17p13 P53, 18q21 MALT1 <input type="checkbox"/> C8389980 FISH_Multipl Myelom (MM) Paneli ; t(4;14) IGH/FGFR3, t(11;14) IGH/CCND1, del 13 (RB1)/D13S25 (13q14), del D134S319/ 13q34/Trizomi 12, t(14;16) IGH/MAF, 14q32 IGH, 17p13.1 p53 <input type="checkbox"/> C8389922 FISH_KLL Paneli ; MYB/D6Z1, t(11;18) IGH/BCL2, t(11;14) IGH/CCND1, del 13 (RB1)/D13S25 (13q14), del D134S319/ 13q34/Trizomi 12, 14q32 IGH, ATM/P53
	FISH Analizleri
	<input type="checkbox"/> C8392072 FISH_t(11;19)(MLL/MLLT1) <input type="checkbox"/> C8392073 FISH_t(9;11) MLLT3/MLL <input type="checkbox"/> C8392232 FISH_t(4;11) MLL/AFF1 <input type="checkbox"/> C8389913 FISH_t(11;14) IGH/CCND1 <input type="checkbox"/> C8389910 FISH_t(14;18) IGH/BCL2 <input type="checkbox"/> C8389966 FISH_t(15;17) PML/RARA <input type="checkbox"/> C8389914 FISH_(3q27) BCL6 <input type="checkbox"/> C8389911 FISH_t(8;14) IGH/MYC <input type="checkbox"/> C8389965 FISH_t(9;22) BCR/ABL <input type="checkbox"/> C8389967 FISH_t(8;21) AML1/ETO <input type="checkbox"/> C8392238 FISH_IKZF1 (7p12.2) <input type="checkbox"/> C8392237 FISH_CRLF2 Yeniden Düzenlenmeleri <input type="checkbox"/> C8389948 FISH_+12 (trizomi 12) <input type="checkbox"/> C8389950 FISH_+8 (trizomi 8) <input type="checkbox"/> C8389982 FISH_18q21 (MALT1) <input type="checkbox"/> C8389957 FISH_Del 11q22.3 (ATM) <input type="checkbox"/> C8389921 FISH_Del 13q14 (D13S25) <input type="checkbox"/> C8389975 FISH_Del 13q14 (D13S319) <input type="checkbox"/> C8389969 FISH_Del 13q14 (RB1) <input type="checkbox"/> C8389959 FISH_Del 13q34 <input type="checkbox"/> C8389923 FISH_Del 20q12 <input type="checkbox"/> C8389964 FISH_Del 5q31 (EGR1) <input type="checkbox"/> C8389963 FISH_Del 5q33-q34 (CSF1R) <input type="checkbox"/> C8389962 FISH_Del 7q22/del 7q35 <input type="checkbox"/> C8389925 FISH_Del 9p21 (p16/CDKN2A) <input type="checkbox"/> C8389952 FISH_Del/amp 17p13.1 (p53) <input type="checkbox"/> C8389970 FISH_Del/t(11q23) MLL <input type="checkbox"/> C8392080 FISH_E2A (TCF3) <input type="checkbox"/> C8389927 FISH_IGH (14q32) <input type="checkbox"/> C8389960 FISH_inv(16)(p13q22) <input type="checkbox"/> C8392059 FISH_Monozomi 5 <input type="checkbox"/> C8389862 FISH_Kimerizm, FISH ile X/Y Analizi, Farklı Cinsiyet Transplantasyon <input type="checkbox"/> C8392062 FISH_Monozomi/Trizomi 7 <input type="checkbox"/> C8389979 FISH_8q24 MYC <input type="checkbox"/> C8392279 FISH_t(17;19) HLF/TCF3 <input type="checkbox"/> C8392043 FISH_PDGFRRB <input type="checkbox"/> C8392063 FISH_t(1;19)(q23;p13) TCF3/PBX1 <input type="checkbox"/> C8389916 FISH_t(14;16) IGH/MAF <input type="checkbox"/> C8389917 FISH_t(17q21;?)i(17q) RARA <input type="checkbox"/> C8389981 FISH_t(4;14) IGH/FGFR3 <input type="checkbox"/> C8391012 FISH_t(12;21)(p13;q22) TEL/AML1 <input type="checkbox"/> C8392279 FISH_t(17;19) HLF/TCF3 <input type="checkbox"/> C8392152 FISH_Monozomi/Trizomi 10 <input type="checkbox"/> C8392151 FISH_Monozomi/Trizomi 4 <input type="checkbox"/> C8392363 FISH_Sentromerik Y Kromozom İncelemesi <input type="checkbox"/> C8392091 FISH_Subtelomerik Prob İki Kromozom <input type="checkbox"/> C8392090 FISH_Subtelomerik Prob Tek Kromozom <input type="checkbox"/> C8391011 FISH_Subtelomerik Tarama (Tüm Kromozomlar) <input type="checkbox"/> C8392339 FISH_Alagille Sendromu 20p12 Mikrodelsyonu
Mikroarray (Moleküler Karyotipleme) Analizi	
<input type="checkbox"/> C8392124 Mikroarray (Abort Materyali) <input type="checkbox"/> C8392094 Mikroarray (Postnatal Diagnostik Array) <input type="checkbox"/> C8392100 Mikroarray TRIO (Prenatal Tarama Amaçlı Array, Anne-Baba-Çocuk), Amniyon Sıvısı Açıklama: Anne-baba-fetal analiz birlikte yapılır. Anne ve babaya ait tam kan EDTA ve heparinli örnek gereklidir. Hızlı anöploidi analizi (QF PCR/FISH), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. (Ek istem yapılmasına gerek yoktur.) <input type="checkbox"/> C8392163 Mikroarray TRIO (Prenatal Tarama Amaçlı Array, Anne-Baba-Çocuk), CVS Materyali Açıklama: Anne-baba-fetal analiz birlikte yapılır. Anne ve babaya ait tam kan EDTA ve heparinli örnek gereklidir. Hızlı anöploidi analizi (QF PCR/FISH), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. (Ek istem yapılmasına gerek yoktur.) <input type="checkbox"/> C8392274 Mikroarray, Prenatal Array, CVS Açıklama: Hızlı anöploidi analizi (QF PCR/FISH), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. (Ek istem yapılmasına gerek yoktur.) <input type="checkbox"/> C8392275 Mikroarray, Prenatal Array, Amniyon Sıvısı Açıklama: Hızlı anöploidi analizi (QF PCR/FISH), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. (Ek istem yapılmasına gerek yoktur.) <input type="checkbox"/> C8392278 Mikroarray, Prenatal Array, Anne- Baba <input type="checkbox"/> C8392369 Mikroarray, XON Array	
	FISH Panelleri
<input type="checkbox"/> C8389920 FISH_ALL Paneli ; 4q12, 8q24 cMYC, 9p21/CEP9 P16 (CDKN2A), t(9;22) BCR/ABL, 11q22.3 ATM, 11q23 MLL, t(12,21) TEL/AML1, 14q32 IGH, 17p13 P53, 19p13 E2A	

LG-OrT-FR-026

MOLEKÜLER GENETİK VE SİTOGENETİK TESTLERİ İSTEM FORMU

FISH Analizleri	Moleküler Genetik Testler
<input type="checkbox"/> C8390202 FISH_DiGeorge 22q11.2 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390203 FISH_Criduchat 5p Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390208 FISH_Kallmann Xp22 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390205 FISH_Miller-Dieker 17p13 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8392064 FISH_Rubinstein-Taybi 16p13 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390206 FISH_Smith-Magenis 17p11 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390204 FISH_Williams 7q11.23 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8390207 FISH_Wolf-Hirschhorn 4p16.3 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8392058 FISH_CHARGE Sendromu (8q12.2) Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8392060 FISH_Prader-Willi/Angelman (SNRPN) <input type="checkbox"/> C8392065 FISH_SHOX Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8392061 FISH_SOTOS Sendromu (5q35.3) <input type="checkbox"/> C8392164 FISH_Monozomi, Trizomi X <input type="checkbox"/> C8392081 FISH_Trizomi 21 <input type="checkbox"/> C8392076 FISH_SRY Analizi <input type="checkbox"/> C8392071 FISH_19q13/19p13 <input type="checkbox"/> C8392014 FISH_2p24.3 N-MYC <input type="checkbox"/> C8392074 FISH_PTEN <input type="checkbox"/> C8392012 FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri <input type="checkbox"/> C8392045 FISH_EWSR1 <input type="checkbox"/> C8390105 FISH_Her2/neu (ERBB2) <input type="checkbox"/> C8399905 FISH_ROS1 <input type="checkbox"/> C8392070 FISH_1p36/1q25 <input type="checkbox"/> C8392264 FISH_PDGFRA_4q12 Yeniden Düzenlenmeleri <input type="checkbox"/> C8392290 FISH_PAX5 Yeniden Düzenlenmeleri <input type="checkbox"/> C8392296 FISH_Seathre-Chatzen Sendromu 7p21 Mikrodelesyonu <input type="checkbox"/> C8392147 Lokusa Özgü FISH Analizi	<input type="checkbox"/> C8389815 Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389842 Anjiotensin ACE ins/del (ID) Polimorfizmi <input type="checkbox"/> C8389988 Akut Miyeloid Lösemi AML CEBPA Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389605 Ankilozan Spondilit, HLA Analizi (HLA B*27) <input type="checkbox"/> C8389837 Apo B Geni Genotip Analizi <input type="checkbox"/> C8389834 Apo E Geni Genotip Analizi <input type="checkbox"/> C8392095 Ataksi Telenjektazi ATM Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8390110 B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392359 Bartter Sendromu Tip 4A, BSND Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389820 Beta Talasemi HBB Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392380 Beta Talasemi HBB Geni Delesyon Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389888 Beta Talasemi HBB Gen Analizi, Prenatal <input type="checkbox"/> C8389848 Beta Fibrinojen (FGB) Geni Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8392097 Bilinen Tek Gen Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392166 Bilinen Tek Gen Mutasyon Analizi Prenatal <input type="checkbox"/> C8392398 Biotinidaz Eksikliği, BTD Geni Dizi Analizi <input type="checkbox"/> C8392190 BRCA1-BRCA2 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392230 BRCA1/BRCA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389607 Behçet Hastalığı, HLA Analizi HLA B5 (B*51 ve B*52) <input type="checkbox"/> C8389900 CADASIL Hastalığı NOTCH3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389247 Canavan Hastalığı ASPA Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392348 CD40 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392210 CDAN1 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392308 CDKN2A Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389200 Charcot Marie Tooth Tip 1A PMP22 Delesyon, Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389202 Charcot Marie Tooth Tip 1B MPZ Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389208 Charcot Marie Tooth Tip 1E PMP22 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389211 Charcot Marie Tooth X e Bağlı Dominant Tip GJB1 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392243 Costello Sendromu, HRAS Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392024 Çölyak Hastalığı, HLA Analizi (HLA-DQ2 ve HLA-DQ8) <input type="checkbox"/> C8392251 Diabetes Mellitus Tip 1, INS Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392266 DNAF2 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392392 DNMT3A Tüm Gen Dizi Analizi <input type="checkbox"/> C8389207 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Geni Delesyon Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389285 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Delesyon Duplikasyon Analizi, Prenatal <input type="checkbox"/> C8392125 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392013 E-CADHERIN CDH1 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8390103 EGFR Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392280 Etilmalonik Ensefalopati, ETHE1 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392381 EXT1 Tüm Gen Dizi Analizi <input type="checkbox"/> C8392382 EXT2 Tüm Gen Dizi Analizi <input type="checkbox"/> C8392306 Fabry Hastalığı, GLA Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389827 Faktör II (protrombin) Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8392006 Faktör V H1299R Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8391007 Faktör V Cambridge Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8389831 Faktör V Leiden Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8389993 Faktör XIII Polimorfizm Analizi <input type="checkbox"/> C8392143 Fankoni Anemisi Delesyon Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392368 Farmakogenomik Paneli <input type="checkbox"/> C8389703 Fenilketonüri PAH Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392356 Fenilketonüri PAH Geni Delesyon, Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392093 FGFR2 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392138 FLT3 Geni ITD (Internal tandem duplication) Analizi <input type="checkbox"/> C8389930 FLT3 Geni p.D835 Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8389206 Frajil X FMR1 Geni CGG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi Postnatal <input type="checkbox"/> C8389210 Friedrich Ataksisi FXN Geni GAA Üçlü Tekrar Sayısı Analizi <input type="checkbox"/> C8389250 Fruktoz 1,6 Bifosfat Eksikliği FBP1 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392347 G6PC3 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389730 Galaktozemi GALT Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392239 Galaktokinaz Eksikliği, GALK1 Gen Analizi
Trombofil Panelleri	
<input type="checkbox"/> C8389833 Trombofil Paneli 1; 4 Mutasyon (Faktör V Leiden, Protrombin G20210A, MTHFR 677, MTHFR 1298) <input type="checkbox"/> C8391009 Trombofil Paneli 2; 6 Mutasyon (Faktör V Leiden, Faktör V Cambridge, Protrombin G20210A, MTHFR 677, MTHFR 1298, PAI-1) <input type="checkbox"/> C8391010 Trombofil Paneli 3; 6 Mutasyon (Faktör V Leiden, Faktör V H1299R, Protrombin G20210A, MTHFR 677, MTHFR 1298, ACE) <input type="checkbox"/> C8389838 Kardiyovasküler Risk Paneli (Faktör V Leiden, Faktör V (H1299R) (R2), Faktör II (G20210A), MTHFR 677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G, ACE geni I/D, Faktör XIII V34L, B-Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P,Apo B, ApoE)	
Moleküler Genetik Testler	
<input type="checkbox"/> C8392295 5 Alfa Redüktaz Eksikliği, SRD5A2 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392265 5-Fluorourasil Sensitivitesi (DPD Mutasyon Testi) <input type="checkbox"/> C8392236 AGXT Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389909 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392353 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Delesyon, Duplikasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392133 Ailesel Hiper kolesterolemi (ADH) Paneli <input type="checkbox"/> C8392132 Ailesel Hipertrofik Kardiyomyopati Paneli <input type="checkbox"/> C8389282 Ailesel Transthyretin Amiloidozu TTR Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392130 Ailesel Adenomatöz Polipozis (FAP) APC ve MUTYH Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389600 Ailevi Akdeniz ateşi (AAA, FMF) MEFV Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389616 Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi <input type="checkbox"/> C8392159 Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi, Prenatal <input type="checkbox"/> C8392142 Akondroplazi Hastalığı,FGFR3 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392161 Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Gen Analizi, Prenatal <input type="checkbox"/> C8392343 Akut İntermitan Porfiri, HMBS Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8389902 Alfa1-Antitripsin Genotipleme <input type="checkbox"/> C8392129 Alport Sendromu COL4A3, COL4A4, COL4A5 Gen Analizi <input type="checkbox"/> C8392149 Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	

Adres: İçerenköy Mahallesi Kayışdağı Caddesi No: 32-36B D:1 Ataşehir/İstanbul
 Telefon: 0216 5443838 E-posta: genetik@acibadem.com.tr Web Adresi: acibademgenetik.com.tr

LG-OrT-FR-026

MOLEKÜLER GENETİK VE SİTOGENETİK TESTLERİ İSTEM FORMU

Moleküler Genetik Testler	Moleküler Genetik Testler
<input type="checkbox"/> C8389701 Gaucher Hastalığı GBA Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392349 Lesch Nyhan Sendromu - HPRT1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392004 GATA1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392128 Marfan Sendromu FBN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392135 Genetik Aritmi Paneli	<input type="checkbox"/> C8389903 MELAS MT-ND5 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392287 Gilbert Sendromu, UGT1A1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389904 MELAS MT-TL1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392240 GJB6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389293 Metakromatik Lökodistrofi ARSA Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389280 Glikojen Depo Hastalığı Tip V PYGM Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392273 MGMT Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392362 Glikojen Depo Hastalığı, GBE1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390108 Mikrosatellit Instabilitesi
<input type="checkbox"/> C8389844 Glikoprotein IIIA ITGB3 Geni Polimorfizm Analizi	<input type="checkbox"/> C8389623 MODY Tip 1 HNF4A Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392268 Glikoz 6 Fosfat Dehidrogenaz Eksikliği, G6PD Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389626 MODY Tip 2 GCK Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392136 Gliom H3F3A (H3.3) Geni p.K27 ve p.G34 Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389627 MODY Tip 3 HNF1A Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392040 Gliom; IDH1, IDH2 ve hTERT Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389628 MODY Tip 5 HNF1B Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389244 GM1 Gangliosidoz GLB1 Geni (c.1594A>G, p.S532G) Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392134 MODY Paneli
<input type="checkbox"/> C8389870 Griscelli Sendromu Tip 1 MYO5A Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389845 MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392139 Griscelli Sendromu Tip 2 RAB27A Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389841 MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392352 HADHA Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389829 MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389836 Hemakromatozis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392148 Multipl Endokrin Neoplazi Tip 1 MEN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392144 Hemofili A F8 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8390130 Multipl Endokrin Neoplazi Tip2A RET Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389804 Hemofili A F8 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8399906 Myeloproliferatif hastalıklarda CALR geni Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8390107 Herediter Kanser Paneli (BRCA1-BRCA2 ve 24 Gen Analizi)	<input type="checkbox"/> C8389989 Myeloproliferatif Leukemia Protein, MPL Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8390785 Hızlı Anöploidi Analizi (X, Y, 13, 18, 21)	<input type="checkbox"/> C8389218 Myotonik Distrofi Tip 1 DMPK geni CTG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/> C8392177 Hipofosfatazy, ALPL Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392000 Neuronal Ceroid-Lipofuscinoses 1 Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392272 Hipoplastik Sol Kalp Sendrom Paneli (NKX2-5, GJA1)	<input type="checkbox"/> C8392001 Neuronal Ceroid-Lipofuscinoses 2 Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392288 HMX1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392002 Neuronal Ceroid-Lipofuscinoses 3 Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392131 HNPCC (Herediter non-polyposiskolorektal kanser) Paneli	<input type="checkbox"/> C8392092 Noonan Sendromu PTPN11 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389216 Huntington Hastalığı Huntingtin (IT15) Geni CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi	<input type="checkbox"/> C8392162 Noonan Sendromu PTPN11 Gen Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8392393 IFIH1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392358 Nötrofil Spesifik Antijen 1, PRV-1 (CD 177) Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392366 IL21 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392145 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392326 IL2RG (IL2 Reseptör Gamma) Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389219 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392020 Interlökin 28B (Interferonlamba 3) IFNL3 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392173 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389945 Imatinib (Gleevec) Direnci ABL1 Geni Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392324 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Geni Delesyon Duplikasyon
<input type="checkbox"/> C8392158 iAMP21 Amplifikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392338 NPHP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392261 Kaposi Sarkomu, IL6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390123 Nükleofosmin (NPM1) Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389861 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Aynı Cinsiyet Transplantasyon	<input type="checkbox"/> C8392213 NRAS Ekzon2,3,4 Gen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392030 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Aynı Cinsiyet Transplantasyon, Ön Hazırlık	<input type="checkbox"/> C8389259 Oligodendroglioma 1p/19q Delesyonları
<input type="checkbox"/> C8392360 Kimerizm, T Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/> C8392007 Opitz-Kaveggia Sendromu MED12 Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392361 Kimerizm, B Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/> C8389890 Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8389125 Kistik Fibroz CFTR Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389810 Orak Hücre(Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Postnatal
<input type="checkbox"/> C8389191 Kistik Fibroz CFTR Gen Analizi, Prenatal	<input type="checkbox"/> C8389620 Osteogenesis İmperfekta COL1A1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392216 Kistik Fibroz CFTR Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392160 Osteogenesis İmperfekta COL1A2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8390117 KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni p.D816V Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389624 Osteopetrosis CLCN7 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389901 KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni Ekzon 9, 11, 13, 17 Mutasyon Taraması	<input type="checkbox"/> C8392157 Osteopetrosis TCIRG1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389906 B hücre Klonalite Testi	<input type="checkbox"/> C8389614 Osteoporoz COL1A1 Geni c.G1245T Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389907 T hücre Klonalite Testi	<input type="checkbox"/> C8389610 Otozomal Dominant Periyodik Ateş (TRAPS) TNFRSF1A Geni Analizi
<input type="checkbox"/> C8392150 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392313 Paraganliom Paneli; SDHB, SDHC, SDHD, VHL Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392033 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392291 P53 Geni Sık Görülen Mutasyon (Ekzon 5, 6, 7, 8, 9) Analizi
<input type="checkbox"/> C8392126 Konjenital Sağırılık Connexin 26 (GJB2) Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392235 PABPN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392140 Konjenital Nötropeni ELANE (ELA2) Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389839 PAI1 Geni-675 4G/5G Polimorfizmi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392079 Konjenital Nötropeni Tip3 HAX1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390122 PDGFRA Geni Ekzon 12, 14, 18 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8390112 KRAS Ekzon2,3,4 Gen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392344 PAX3 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389939 JAK2 Geni p.V617F Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392146 Pelizeus Merzbacher PLP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389974 JAK2 Geni Mutasyon Analizi (Ekzon 12)	<input type="checkbox"/> C8389283 Pelizeus Merzbacher PLP1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392325 JAK3 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392345 Perforin 1, PRF1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389501 Leber Optik Atrofi MTND1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392226 PFIC 1, ATP8B1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392245 Leptin Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392227 PFIC 2 ABCB11 Gen Analizi

Adres: İçerenköy Mahallesi Kayışdağı Caddesi No: 32-36B D:1 Ataşehir/İstanbul
Telefon: 0216 5443838 E-posta: genetik@acibadem.com.tr Web Adresi: acibademgenetik.com.tr

LG-OrT-FR-026

MOLEKÜLER GENETİK VE SİTOGENETİK TESTLERİ İSTEM FORMU

Moleküler Genetik Testler		Füzyon Transkriptleri	
<input type="checkbox"/> C8392228	PFIC 3, ABCB4 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389931	t(8;21) AML1/ETO Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392178	PITX1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389938	inv 16(p13;q22) CFBF-MYH11 Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392258	PNPLA6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389943	t(4;11)(q21;q23) MLL-AF4 Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392292	Piknodizostozis Sendomu, CTSK Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389936	4q12 Yeniden Düzenlenmeleri PDGFRA/FIP1L1 Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392332	Porfiri Cutanea Tarda, UROD Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389937	t(15;17) PML/RARA Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8389214	Prader-Willi-Angelman sendromu SNRPN Metilasyon Paterni Analizi	<input type="checkbox"/> C8391013	t(1;19) E2A-PBX Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8389241	Primer Torsiyon Distoni TOR1A Ekzon 5 Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389955	t(12;21) TEL/AML1 Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392330	PRSS1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389935	t(9;22) BCR/ABL Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/> C8392354	PTEN Delesyon, Duplikasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389222	Rett Sendromu MECP2 Geni Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392355	Rett Sendromu MECP2 Geni Delesyon, Duplikasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392175	RPE65 Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392211	SEC23B Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392214	Seruloplazmin, CP Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392242	SH2D1A Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392293	Smith Lemli Opitz Sendromu, DHCR7 Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389287	Spinal Musküler Atrofi (SMA) Delesyon Duplikasyon Analizi Prenatal		
<input type="checkbox"/> C8389217	Spinal Musküler Atrofi (SMA) Delesyon/Duplikasyon Analizi Postnatal		
<input type="checkbox"/> C8389231	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 1 ATXN1 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389232	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 2 ATXN2 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389233	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 3 ATXN3 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389634	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 6 CACNA1A CAG Üçlü Tekrar Sayısı		
<input type="checkbox"/> C8389635	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 7 ATXN7 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389230	Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tip 1, 2, 3, 6, 7 Üçlü Tekrar Sayısı Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392331	SPINK1 Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392252	Somatik BRCA1-BRCA2 Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389990	TPMT Genotipleme		
<input type="checkbox"/> C8392336	Tiroid Hormon Direnci THRB Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392267	Tiroksin Bağlayıcı Globulin Eksikliği, TBG (SERPINA7) Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392357	TPO Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392215	TSC2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392289	TSH Reseptör Gen (TSHR) Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392016	Von Hippel Lindau VHL Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389840	Warfarin Direnci VKORC1 Polimorfizm Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389843	Warfarin Direnci CYP2C9 Geni Polimorfizm Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389835	Wiskott-Aldrich Sendromu WAS Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392036	Wilms' Tümörü_1p/16q Delesyonları		
<input type="checkbox"/> C8392003	Wilson Hastalığı ATP7B Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392294	X'e Bağlı ALD (ABCD1) Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389410	Y kromozom Mikrodelesyon Taraması		