

HASTA BİLGİLERİ BARKOD	ADI SOYADI	ÖRNEK ALIM TARİHİ SAATİ/...../20..... Saat: <input type="checkbox"/> KADIN <input type="checkbox"/> ERKEK
	DOĞUM TARİHİ	CİNSİYET	
	TELEFON (GSM)	ÖRNEK TÜRÜ	<input type="checkbox"/> Periferik kan <input type="checkbox"/> Kemik iliği <input type="checkbox"/> Parafin kesit
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			

Kendim ve/veya ailemdeki bireyler için hekimim tarafından istenen genetik testlerle ilişkili yapılacak olan laboratuvar tetkikleri, test çözünürlüğü, teknik özellikleri ve kısıtlamaları hakkında eksiksiz bilgilendirildim. Yalnızca 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 nadirde olsa ortaya çıkabilecek durumlar tarafıma anlatıldı. Örneğimin yönetmelige 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 arttırmak amacıyla laboratuvar tarafından gerek görülecek ek testlerin 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 aldığımız üçüncü kişiler de dahil olmak üzere sunulan hizmetleri geliştirmek 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 kimliğim anonimleştirilerek eğitim, bilimsel araştırma, test doğrulama amacıyla da kullanılmasına izin veriyorum.

Kabul Ediyorum Kabul Etmiyorum

Bu bilgiler ışığında bende/doğacak olan çocuğumda/çocuğumda(endikasyon) hastalığını belirlemek amacıyla istenen testin yapılması istediğimin, 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 anladığımı beyan ederim.

Yapılacak İşlem:

HASTA/VELİSİ (Ad-Soyad/İmza/Tarih)	ŞAHİT (Ad-Soyad/İmza/Tarih)	HEKİM (Ad-Soyad/İmza/Tarih)

Rapor teslim tercihi için yetkilendirme isteğinizi el yazınızla belirtmeniz gerekmektedir.
Sonuçla ilgili Bilgi Alma Yetkisi:

KARYOTİP ANALİZLERİ

<input type="checkbox"/> C8390702 (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/> C8392309 Kromozomal İstabilite Sendromları, SCE (Kardeş Kromatid Değişimi) Analizi
<input type="checkbox"/> C8390711 Karyotipleme (Kromozom Analizi) Hemato-onkolojik (Periferik Kan)	<input type="checkbox"/> C8392322 Kromozomal İstabilite Sendromları; DEB Testi
<input type="checkbox"/> C8390703 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Periferik Kan	

FISH PANELLERİ

<input type="checkbox"/> 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,iAMP21
<input type="checkbox"/> C8389926 FISH_NHL (Non Hodgkin Lymphoma) Paneli	3q27 BCL6, 18q21 BCL2, 14q32 IGH, 11q13 CCND1, 17p13 TP53, 2p23 ALK, 11q22.3 ATM
<input type="checkbox"/> C8389980 FISH_Multiple Myeloma (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, CKS1B/CDKN2C
<input type="checkbox"/> C8389922 FISH_KLL Paneli	MYB (6q23.3)/D6Z1, ATM (11q22.3), IGH/CCND1, 13q14/13q34/CEP12 RB1/13q14), IGH (14q32), IGH/BCL2, TP53 (17p13.1)/CEP17
<input type="checkbox"/> C8392621 FISH_AML Paneli	t(9;22) BCR/ABL, 5p15.31/5q31.1 EGR1, 7q22.1/7q31, t(8;21) AML1/ETO, 11q23 MLL, 16q22 (inv16) t(15;17) PML/RARA, 17p13 P53, t(6;9) DEK/NUP214, t(7;12) MNX1/ETV6, inv(3)
<input type="checkbox"/> C8392622 FISH_MDS Paneli	5p15.31/5q31.1 EGR1, 7q22.1/7q31, 17p13 P53, 20q12/20q13.12, Trizomi 8, inv3, 19p/19q
<input type="checkbox"/> C8392629 FISH_MPN Paneli	FIP111/CHIC2/PDGFRA, t(9;22) BCR/ABL, 7q22/del 7q36, 13q34, +8 (Trizomi 8) 17p13.1 (p53), 20q12, Trizomi 21
<input type="checkbox"/> C8392644 FISH_Nöroblastom Paneli	1p, 11q, 17q ve N-MYC
<input type="checkbox"/> C8392800 FISH_Hipereozinofilik Sendrom Paneli	FIP111 / CHIC2 / PDGFRA, PDGFRA, PDGFRB, FGFR1, JAK2, ETV6
<input type="checkbox"/> C8392796 FISH_ALL Refrakter Hastalık Paneli	CRLF2, PDGFRB, JAK2, ABL1, ABL2, CSF1R, IGH, ETV6, NTRK3, EPOR

Özel Acıbadem Labmed Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi, Kayışdağı Cad. No: 32 Ataşehir/İstanbul,

Web: www.acibademgenetik.com.tr • e-mail: genetik@acibadem.com.tr Tel: (0216) 544 38 38

AKUT MİYELOSİTER LÖSEMİ (AML)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8390112	KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392621	FISH_AML Paneli	<input type="checkbox"/>	C8390123	Nükleofosmin (NPM1) Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392628	AML Moleküler Dar Panel	<input type="checkbox"/>	C8392213	NRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392623	Myeloid NGS Paneli	<input type="checkbox"/>	C8392291	TP53 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392627	AML Sitogenetik-FISH-Moleküler Panel	<input type="checkbox"/>	C8392786	NPM1 MutA, B, C ve D Rezidüel Analiz
<input type="checkbox"/>	C8392685	AML-BFM2019 Geniş (Pediatrik) Panel	<input type="checkbox"/>	C8389931	t(8;21) AML1/ETO Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/>	C8389988	CEBPA Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389938	inv 16 (p13q22) CFBF-MYH11 Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/>	C8392645	FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835)	<input type="checkbox"/>	C8389937	t(15;17) PML/RARA Füzyon transkripti
<input type="checkbox"/>	C8392040	IDH1 ve IDH2 Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi			

MULTİPLE MYELOM (MM)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8390110	B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389980	FISH_Multiple Myeloma paneli	<input type="checkbox"/>	C8390112	KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392291	TP53 Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392213	NRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi

AKUT LENFOSİTER LÖSEMİ (ALL)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8392795	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği
<input type="checkbox"/>	C8389920	FISH_ALL Paneli	<input type="checkbox"/>	C8392158	FISH_ALL Paneli
<input type="checkbox"/>	C8392684	Pre-B-ALL-BFM Geniş (Pediatrik-Genç Erişkin) Panel	<input type="checkbox"/>	C8389955	Pre-B-ALL-BFM Geniş (Pediatrik-Genç Erişkin) Panel
<input type="checkbox"/>	C8392796	FISH_ALL Refrakter Hastalık Paneli	<input type="checkbox"/>	C8392364	FISH_ALL Refrakter Hastalık Paneli
<input type="checkbox"/>	C8392667	BCL2 Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389943	BCL2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389939	JAK2 Geni p.V617F Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8391013	JAK2 Geni p.V617F Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392158	iAMP21 Amplifikasyon Analizi			

Ph like AKUT LENFOSİTER LÖSEMİ (ALL)

<input type="checkbox"/>	C8392790	FISH_ABL1 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392043	FISH_PDGFBR
<input type="checkbox"/>	C8392791	FISH_ABL2 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392789	FISH_JAK2 Yeniden Düzenlenmeleri
<input type="checkbox"/>	C8392237	FISH_CRLF2 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392688	FISH_ETV6 Yeniden Düzenlenmeleri

MİYELODİPLASTİK SENDROM (MDS)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8392291	TP53 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392622	FISH_MDS Paneli	<input type="checkbox"/>	C8392785	SF3B1 Geni Sık Görülen Mutasyon (10-16. Ekzonlar) Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392455	MDS NGS Paneli (Sitogenetik ve FISH_Del 5q dahil)			

MYELOPROLİFERATİVE NEOPLAZM (MPN)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8392609	MPN Tarama Testi (CALR, MPL, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R)
<input type="checkbox"/>	C8392798	FISH_CK51B/CDKN2C (P18) Amplifikasyon/Delesyon	<input type="checkbox"/>	C8392629	FISH_MPN Paneli
<input type="checkbox"/>	C8392801	FISH_Trizomi 9			

PRİMER MİYELOFİBROZİS-POLİSTEMİA VERA-ESANSİYEL TROMBOSİTOPENİ

<input type="checkbox"/>	C8389935	t(9;22) BCR/ABL Füzyon transkripti	<input type="checkbox"/>	C8389989	Myeloproliferatif Leukemia Protein, MPL Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389939	JAK2 Geni V617F Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392365	t(9;22) BCR/ABL p210 Füzyon Transkripti, Kantitatif
<input type="checkbox"/>	C8389974	JAK2 Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8399906	Myeloproliferatif hastalıklarda CALR Gen Mutasyon Analizi

KRONİK LENFOSİTER LÖSEMİ (KLL)

<input type="checkbox"/>	C8390702	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Kemik iliği	<input type="checkbox"/>	C8392291	TP53 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389922	FISH_KLL paneli	<input type="checkbox"/>	C8392785	SF3B1 Geni Sık Görülen Mutasyon (10-16. Ekzonlar) Analizi
<input type="checkbox"/>	C8390112	KRAS Ekzon 2, 3, 4 Mutasyon Analizi			

B HÜCRE NON-HODGKİN LENFOMA (NHL)

<input type="checkbox"/>	C8389913	FISH_t(11;14) IgH/CCND1	<input type="checkbox"/>	C8389979	FISH_8q24 MYC
<input type="checkbox"/>	C8389910	FISH_t(14;18) (q32;q21) (IGH/BCL2)	<input type="checkbox"/>	C8392720	FISH_MYB (6q23.3), D6Z1
<input type="checkbox"/>	C8389911	FISH_t(8;14) (q24;q32) (MYC/IGH)	<input type="checkbox"/>	C8389957	FISH_Del 11q22.3 (ATM)
<input type="checkbox"/>	C8389927	FISH_IGH (14q32)	<input type="checkbox"/>	C8389969	FISH_Del 13q14 (RB1)
<input type="checkbox"/>	C8389914	FISH_(3q27) BCL6	<input type="checkbox"/>	C8389948	FISH_+12 (trizomi 12)

MOLEKÜLER PANEL TESTLER

<input type="checkbox"/>	C8392745	Fankoni Anemi Paneli	<input type="checkbox"/>	C8392748	Konjenital Trombositopeni Paneli
<input type="checkbox"/>	C8390107	Hereditör Kanser Paneli (BRCA1-BRCA2 ve 24 Gen Analizi)	<input type="checkbox"/>	C8392705	Sitopeni ve Konjenital Anemi Paneli
<input type="checkbox"/>	C8392131	HNPCC (Hereditör non-polyposiskolorektal Kanser) Paneli			

HEMATO-ONKOLOJİ PANELLERİ

<input type="checkbox"/>	C8392627	AML Sitogenetik-FISH-Moleküler Paneli	FISH_AML Paneli, 141 Gen Myeloid Panel, Kromozom analizi, FLT3, NPM1, CEBPA, IDH, MDR-1
<input type="checkbox"/>	C8392630	MPN Moleküler+FISH Paneli	CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R, FISH MPN paneli
<input type="checkbox"/>	C8392628	AML Moleküler Dar Paneli	NPM1, CEBPA, FLT3
<input type="checkbox"/>	C8392609	MPN Tarama Testi	CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R
<input type="checkbox"/>	C8392623	Myeloid NGS Paneli	İçerik için Laboratuvara danışınız
<input type="checkbox"/>	C8392455	MDS NGS Paneli	Sitogenetik ve FISH_Del 5q dahil
<input type="checkbox"/>	C8392684	Pre-B-ALL-BFM Geniş (Pediatrik-GençErişkin) Panel	FISH (BCR/ABL, MLL/AFF1, HLF/TCF3, TCF3/PBX1, TEL/AML1, IKZF1, MLL, CRLF2) Karyotipleme (Kromozom Analizi), JAK2 V617F
<input type="checkbox"/>	C8392685	AML-BFM2019 Geniş (Pediatrik) Panel	FISH (BCR/ABL, inv(16), AML1/ETO, MLL, ETV6, Monozomi 5, Monozomi/Trizomi 7, NUP98/NSD1, DEK/NUP214, MNX1/ETV6, MECOM, BFA2T3/GLIS2, FUS/ERG), Karyotipleme (Kromozom Analizi) NPM1 Ekzon 12, CEBPA, FLT3 (ITD ve D835)

T HÜCRE NON-HODGKİN LENFOMA (NHL)

<input type="checkbox"/>	C8389979	FISH_8q24 MYC	<input type="checkbox"/>	C8392012	FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri
<input type="checkbox"/>	C8389957	FISH_Del 11q22.3 (ATM)	<input type="checkbox"/>	C8392720	FISH_MYB (6q23.3), D6Z1
<input type="checkbox"/>	C8389952	FISH_Del/amp 17p13.1 (p53)			

MANTLE CELL LENFOMA

<input type="checkbox"/>	C8389913	FISH_t(11;14) IgH/CCND1	<input type="checkbox"/>	C8389925	FISH_del 9p21 (p16/CDKN2A)
<input type="checkbox"/>	C8389952	FISH_Del/amp 17p13.1 (p53)			

HAİRY CELL LÖSEMİ

<input type="checkbox"/>	C8390110	B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi			
--------------------------	----------	---------------------------------------	--	--	--

WALDERNSTROM MAKROGLOBİNEMİ

<input type="checkbox"/>	C8392784	MYD88 (L265P) Hedef Varyant Analizi			
--------------------------	----------	-------------------------------------	--	--	--

TALASEMİ

<input type="checkbox"/>	C8389815	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392380	Beta Talasemi HBB Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392149	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392799	Talasemi Taşıyıcılık Paneli
<input type="checkbox"/>	C8389820	Beta Talasemi HBB Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389810	Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Postnatal

Hastanın elektroforez sonucunun istem formu ile birlikte gönderilmesi rica olunur.

KİMERİZM TESTLERİ

<input type="checkbox"/>	C8389862	FISH_Kimerizm, FISH ile X/Y Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392360	Kimerizm, T Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392030	Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Ön Hazırlık	<input type="checkbox"/>	C8392361	Kimerizm, B Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389861	Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi			

TROMBOFİLİ PANELLERİ

<input type="checkbox"/>	C8392661	Trombofil Paneli	<input type="checkbox"/>	C8389831	Faktör V Leiden Polimorfizm Analizi
	Faktör II, Faktör V Leiden, Faktör XIII, MTHFR 677T, MTHFR 1298C, PAI, Faktör V Cambridge)		<input type="checkbox"/>	C8392006	Faktör V H1299R Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389838	Kardiyovasküler Risk Paneli	<input type="checkbox"/>	C8389993	Faktör XIII Polimorfizm Analizi
	Faktör V Leiden, Faktör II (G20210A), MTHFR 677T, MTHFR A1298C, PAI-1 4G/5G, ACE geni I/D, Faktör XIII V34L, β -Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P, Apo B, ApoE		<input type="checkbox"/>	C8389841	MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389837	Apo B Geni Genotip Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389845	MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389827	Faktör II (protrombin) Polimorfizm Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389829	MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8391007	Faktör V Cambridge Polimorfizm Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389839	PAI1 Geni-675 4G/5G Polimorfizmi Analizi

RT PCR (FÜZYON TRANSKRİPTİ)

<input type="checkbox"/>	C8389931	t(8;21) AML1/ETO Füzyon Transkripti	<input type="checkbox"/>	C8389955	t(12;21) TEL/AML1 Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/>	C8389938	inv 16(p13;q22) CBFB-MYH11 Füzyon Transkripti	<input type="checkbox"/>	C8389935	t(9;22) BCR/ABL Füzyon Transkripti (p190 ve p210)
<input type="checkbox"/>	C8389943	t(4;11)(q21;q23) MLL-AF4 Füzyon Transkripti	<input type="checkbox"/>	C8392364	t(9;22) BCR/ABL p190 Füzyon Transkripti, Kantitatif
<input type="checkbox"/>	C8389937	t(15;17) PML/RARA Füzyon Transkripti	<input type="checkbox"/>	C8392365	t(9;22) BCR/ABL p210 Füzyon Transkripti, Kantitatif
<input type="checkbox"/>	C8391013	t(1;19) E2A-PBX Füzyon Transkripti	<input type="checkbox"/>	C8392694	t(9;22) BCR/ABL p230 Füzyon Transkripti

FISH ANALİZLERİ

<input type="checkbox"/>	C8392070	FISH_1p36/1q25	<input type="checkbox"/>	C8389975	FISH_Del 13q14 (D13S319)
<input type="checkbox"/>	C8392014	FISH_2p24.3 N-MYC	<input type="checkbox"/>	C8389969	FISH_Del 13q14 (RB1)
<input type="checkbox"/>	C8389914	FISH_(3q27) BCL6	<input type="checkbox"/>	C8389959	FISH_Del 13q34
<input type="checkbox"/>	C8392618	FISH_3q26.2 EVI1(MECOM), Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8389952	FISH_Del/amp 17p13.1 (p53)
<input type="checkbox"/>	C8389950	FISH_+8 (trizomi 8)	<input type="checkbox"/>	C8389923	FISH_Del 20q12
<input type="checkbox"/>	C8389979	FISH_8q24 MYC	<input type="checkbox"/>	C8392410	Monozomi 1p36
<input type="checkbox"/>	C8389948	FISH_+12 (trizomi 12)	<input type="checkbox"/>	C8392719	FISH_Monozomi 3
<input type="checkbox"/>	C8389982	FISH_18q21 (MALT1)	<input type="checkbox"/>	C8392151	FISH_Monozomi/Trizomi 4
<input type="checkbox"/>	C8392071	FISH_19q13/19p13	<input type="checkbox"/>	C8392059	FISH_Monozomi 5
<input type="checkbox"/>	C8392012	FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392062	FISH_Monozomi/Trizomi 7
<input type="checkbox"/>	C8392237	FISH_CRLF2 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392152	FISH_Monozomi/Trizomi 10
<input type="checkbox"/>	C8392080	FISH_E2A (TCF3)	<input type="checkbox"/>	C8392718	FISH_Trizomi 10
<input type="checkbox"/>	C8392688	FISH_ETV6 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392081	FISH_Trizomi 21
<input type="checkbox"/>	C8392045	FISH_EWSR1	<input type="checkbox"/>	C8392063	FISH_t(1;19)(q23;p13) TCF3/PBX1
<input type="checkbox"/>	C8392499	FISH_FIP1L1/CHIC2/PDGFR A Delesyon, Yeniden Düzenleme	<input type="checkbox"/>	C8392232	FISH_t(4;11) MLL/AFF1
<input type="checkbox"/>	C8392690	FISH_GLIS2/CBFA2T3 inv(16)	<input type="checkbox"/>	C8389981	FISH_t(4;14) IGH/FGFR3
<input type="checkbox"/>	C8389927	FISH_IGH (14q32)	<input type="checkbox"/>	C8392689	FISH_t(5;11) NUP98/NSD1
<input type="checkbox"/>	C8392238	FISH_IKZF1 (7p12.2)	<input type="checkbox"/>	C8392617	FISH_t(6;9) DEK/NUP214
<input type="checkbox"/>	C8392411	FISH_IKZF3	<input type="checkbox"/>	C8392654	FISH_t(7;12) (q36;p13) MNX1/ETV6
<input type="checkbox"/>	C8392720	FISH_MYB (6q23.3), D6Z1	<input type="checkbox"/>	C8389911	FISH_t(8;14) IGH/MYC
<input type="checkbox"/>	C8392691	FISH_NTRK1 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8389967	FISH_t(8;21) AML1/ETO
<input type="checkbox"/>	C8392692	FISH_NTRK2 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8392073	FISH_t(9;11) MLLT3/MLL
<input type="checkbox"/>	C8392693	FISH_NTRK3 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8389965	FISH_t(9;22) BCR/ABL
<input type="checkbox"/>	C8392290	FISH_PAX5 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/>	C8389913	FISH_t(11;14) IGH/CCND1
<input type="checkbox"/>	C8392043	FISH_PDGFRB	<input type="checkbox"/>	C8392072	FISH_t(11;19)(MLL/MLLT1)
<input type="checkbox"/>	C8392074	FISH_PTEN	<input type="checkbox"/>	C8391012	FISH_t(12;21)(p13;q22) TEL/AML1
<input type="checkbox"/>	C8392663	FISH_RET 10q11 Yeniden Düzenlenmeler	<input type="checkbox"/>	C8389910	FISH_t(14;18) IGH/BCL2
<input type="checkbox"/>	C8399905	FISH_ROS1	<input type="checkbox"/>	C8389916	FISH_t(14;16) IGH/MAF
<input type="checkbox"/>	C8389964	FISH_Del 5q31 (EGR1)	<input type="checkbox"/>	C8389966	FISH_t(15;17) PML/RARA
<input type="checkbox"/>	C8389963	FISH_Del 5q33-q34 (CSF1R)	<input type="checkbox"/>	C8389960	FISH_inv(16)(p13q22)
<input type="checkbox"/>	C8389962	FISH_Del 7q22/del 7q35	<input type="checkbox"/>	C8392723	FISH_FUS/ERG t(16;21)(p11;q22)
<input type="checkbox"/>	C8389925	FISH_del 9p21 (p16/CDKN2A)	<input type="checkbox"/>	C8389917	FISH_t(17q21;?)/i(17q) RARA
<input type="checkbox"/>	C8399970	FISH_Del/t(11q23) MLL	<input type="checkbox"/>	C8392279	FISH_t(17;19) HLF/TCF3
<input type="checkbox"/>	C8389957	FISH_Del 11q22.3 (ATM)	<input type="checkbox"/>	C8389862	FISH_Kimerizm, FISH ile X/Y Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389921	FISH_Del 13q14 (D13S25)			

MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

<input type="checkbox"/>	C8389988	Akut Miyeloid Lösemi AML CEBPA Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392079	Konjenital Nötropeni Tip3 HAX1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392149	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8390112	KRAS Ekzon2,3,4 Gen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389815	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389939	JAK2 Geni p.V617F Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392433	APC Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389974	JAK2 Geni Mutasyon Analizi (Ekzon 12)
<input type="checkbox"/>	C8392095	Ataksi Telenjektazi ATM Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392325	JAK3 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8390110	B-Raf (BRAF) p.V600E Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8390108	Mikrosatellit Instabilitesi
<input type="checkbox"/>	C8389906	B hücre Klonalite Testi	<input type="checkbox"/>	C8392717	Mutidrug Resistansı (MDR-1), ABCB1 Geni C3435T Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392667	BCL2 Tüm Gen Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8399906	Myeloproliferatif hastalıklarda CALR geni Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389820	Beta Talasemi HBB Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389989	Myeloproliferatif Leukemia Protein, MPL Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392380	Beta Talasemi HBB Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8390123	Nükleofosmin (NPM1) Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392190	BRCA1-BRCA2 Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392213	NRAS Ekzon 2, 3, 4 Gen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392230	BRCA1/BRCA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392675	NRAS Tüm Gen Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8390103	EGFR Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389259	Oligodendroglioma 1p/19q Delesyonları
<input type="checkbox"/>	C8392645	FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835)	<input type="checkbox"/>	C8389810	Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Postnatal
<input type="checkbox"/>	C8389844	Fetal Neonatal Alloimmün Trombositopeni (HPA-1a)	<input type="checkbox"/>	C8392291	TP53 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392268	G6PD Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8390122	PDGFRA Geni Ekzon 12, 14, 18 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392040	IDH1 ve IDH2 Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392345	Perforin 1, PRF1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389836	Hemakromatozis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392331	SPINK1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389945	Imatinib (Gleevec) Direnci ABL1 Geni Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392252	Somatik BRCA1-BRCA2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392158	iAMP21 Amplifikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389907	T hücre Klonalite Testi
<input type="checkbox"/>	C8392261	Kaposi Sarkomu, IL6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/>	C8389990	TPMT Genotipleme
<input type="checkbox"/>	C8389861	Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392016	Von Hippel Lindau VHL Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392030	Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Ön Hazırlık	<input type="checkbox"/>	C8392036	Wilms' Tümörü_1p/16q Delesyonları
<input type="checkbox"/>	C8392360	Kimerizm, T Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392003	Wilson Hastalığı ATP7B Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392361	Kimerizm, B Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392265	5-Fluorourasil Sensitivitesi (DPD Mutasyon Testi)
<input type="checkbox"/>	C8390117	KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni p.D816V Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392784	MYD88 (L265P) Hedef Varyant Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392150	Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392785	SF3B1 Geni Sık Görülen Mutasyon (10-16. Ekzonlar) Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392140	Konjenital Nötropeni ELANE (ELA2) Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/>	C8392786	NPM1 MutA, B, C ve D Rezidüel Analiz

Özel Acıbadem Labmed Genetik Hastalıklar Değerlendirme Merkezi, Kayışdağı Cad. No: 32 Ataşehir/İstanbul,

Web: www.acibademgenetik.com.tr • e-mail: genetik@acibadem.com.tr Tel: (0216) 544 38 38