

HASTA BİLGİLERİ BARKOD	ADI SOYADI	ÖRNEK ALIM TARİHİ/...../20.....
	DOĞUM TARİHİ	SAATİ	Saat:
	TELEFON (GSM)	CİNSİYET	<input type="checkbox"/> KADIN <input type="checkbox"/> ERKEK
ADRES:	<input type="checkbox"/> Periferik kan <input type="checkbox"/> Kemik iliği		
E-POSTA:	<input type="checkbox"/> Parafin kesit		
HASTA YA DA VELAYET SAHİBİNİN E-POSTA ADRESİ OKUNAKLI OLARAK YAZILMALIDIR. RAPOR YAZACAĞINIZ E-POSTA ADRESİNE İLETİLECEKTİR.			
GÖNDEREN HEKİM KAŞE - İMZA	ADI SOYADI	KURUM	
KLİNİK ENDİKASYON / BULGULAR AİLE ÖYKÜSÜ	TELEFON	E-POSTA	

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. 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 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.

Tüm genetik veriler kişisel onayım dahilinde bu belgede belirtilen amaçlar doğrultusunda sizin tarafınızdan işlenmekte, kayıt altına alınmakta ve saklanmaktadır. İlgili mevzuatta ve bu belgede belirtilen amaçlar doğrultusunda elde edilen ve işlenen kişisel verilerimin, Acıbadem tarafından Acıbadem Grubu'na dahil olan şirketler ile, her türlü yargı makamı, yetki verdikleri temsilciler, danışmanlık aldığımız üçüncü kişiler, düzenleyici ve denetleyici kurumlar, resmi merciler 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 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 VE FISH ANALİZLERİ

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/> C8390703	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Periferik Kan
<input type="checkbox"/> C8392035	Karyotipleme (Kromozom Analizi); Solid Doku Örneği (Cilt Dokusu vb.)
<input type="checkbox"/> C8392750	FISH_DiGeorge 22q11.2 (HIRA, TUPLE1) Mikrodelesyon Sendromu
<input type="checkbox"/> C8392753	FISH_DiGeorge Mikrodelesyon Sendromu Geniş Panel (10p14 + HIRA+ TBX1 + N25)
<input type="checkbox"/> C8392058	FISH_CHARGE Sendromu 8q12.2 Mikrodelesyonu
<input type="checkbox"/> C8392065	FISH_SHOX Mikrodelesyonu
<input type="checkbox"/> C8390203	FISH_Cri du chat 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"/> C8392296	FISH_Seathre-Chotzen Sendromu 7p21 Mikrodelesyonu
<input type="checkbox"/> C8392339	FISH_Alagille Sendromu 20p12 Mikrodelesyonu
<input type="checkbox"/> C8392060	FISH_Prader-Willi/Angelman (SNRPN)
<input type="checkbox"/> C8392061	FISH_SOTOS Sendromu (5q35.3)
<input type="checkbox"/> C8392363	FISH_Sentromerik Y Kromozom İncelemesi

MİKROARRAY (MOLEKÜLER KARYOTİPLEME) ANALİZİ

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/> C8392094	Mikroarray (Postnatal Diagnostik Array)

TAŞIYICILIK PANELLERİ

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/> C8392614	Üçlü Taşıyıcılık Paneli (SMA, Frajil X ve Kistik Fibrozis 50 Mutasyon)
<input type="checkbox"/> C8392773	İkili Taşıyıcılık Paneli (SMA ve Kistik Fibrozis 50 Mutasyon)
<input type="checkbox"/> C8392774	Kistik Fibrozis (50 Mutasyon) ve Frajil X Taşıyıcılık Paneli
<input type="checkbox"/> C8392461	Taşıyıcılık Paneli (27 Gen)
<input type="checkbox"/> C8392439	Taşıyıcılık Paneli (330 gen, Frajil X, SMA, Konjenital Adrenal Hiperplazi dahil)

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

MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/>	C8392295 5 Alfa Redüktaz Eksikliği, SRD5A2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392265 5-Fluorourasil Sensitivitesi (DPD Mutasyon Testi)
<input type="checkbox"/>	C8392353 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389909 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389282 Ailesel Transthyretin Amiloidozu TTR Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389600 Ailevi Akdeniz Ateşi (FMF) MEFV Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392641 Akçağaç Şurubu İdrar Hastalığı, Tip 1A, BCKDHA Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392142 Akondroplazi hastalığı FGFR3 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389616 Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392343 Akut İntermitan Porfiri, HMBS Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389902 Alfa1-Antitripsin Genotiplemesi
<input type="checkbox"/>	C8392129 Alport Sendromu COL4A3, COL4A4, COL4A5 Genleri Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389842 Anjiotensin ACE ins/del (ID) Polimorfizmi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389605 Ankilozan Spondilit, HLA Analizi (HLA B*27)
<input type="checkbox"/>	C8392095 Ataksi Telenjektazi, ATM Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389607 Behçet Hastalığı, HLA Analizi HLA B5 (B*51 ve B*52)
<input type="checkbox"/>	C8389848 Beta Fibrinojen (FGB) Geni Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392398 Biotinidaz Eksikliği, BTD Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389900 CADASIL Hastalığı NOTCH3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389200 Charcot Marie Tooth Tip 1A PMP22 Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389202 Charcot Marie Tooth Tip 1B MPZ Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389208 Charcot Marie Tooth Tip 1E PMP22 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389211 Charcot Marie Tooth X e Bağlı Dominant Tip GJB1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392243 Costello Sendromu, HRAS Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392024 Çölyak Hastalığı, HLA Analizi (HLA-DQ2 ve HLA-DQ8)
<input type="checkbox"/>	C8392125 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389207 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392013 E-CADHERIN CDH1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8390103 EGFR Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392619 ETFDH Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392381 EXT1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392382 EXT2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392306 Fabry Hastalığı, GLA Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389703 Fenilketonüri PAH Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392356 Fenilketonüri PAH Geni Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392093 FGFR2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392645 FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835)
<input type="checkbox"/>	C8389206 Frajil X FMR1 Geni CGG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi Postnatal
<input type="checkbox"/>	C8389210 Friedreich Ataksisi FXN Geni GAA Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389250 Fruktoz 1,6 Bifosfotaz Eksikliği FBP1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392493 FXN Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392347 G6PC3 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392239 Galaktokinaz Eksikliği, GALK1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389730 Galaktozemi GALT Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392004 GATA1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392437 GATA2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392287 Gilbert Sendromu, UGT1A1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392097 Hedef Mutasyon Analizi, Tek Mutasyon
<input type="checkbox"/>	C8392491 Hedef Mutasyon Analizi, İki Mutasyon
<input type="checkbox"/>	C8392492 Hedef Mutasyon Analizi, Üç Mutasyon
<input type="checkbox"/>	C8389836 Hemakromatozis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389216 Huntington Hastalığı Huntingtin (IT15) Geni CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389945 Imatinib (Gleevec) Direnci ABL1 Geni Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392020 Interlökin 28B (Interferon lambda 3) IFNL3 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389901 KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni Ekzon 9, 11, 13, 17 Mutasyon Taraması
<input type="checkbox"/>	C8389125 Kistik Fibroz CFTR Geni Dizi Analizi

Özel Acibadem 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

MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/>	C8392216 Kistik Fibroz CFTR Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392610 Kistik Fibroz Sık Görülen Mutasyon Tarama
<input type="checkbox"/>	C8392033 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392150 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392126 Konjenital Sağırlık Connexin 26 (GJB2) Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392498 KRT5 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389501 Leber Optik Atrofi MTND1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392128 Marfan Sendromu FBN1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392674 MCL1 Tüm Gen Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389293 Metakromatik Lökodistrofi ARSA Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392148 Multipl Endokrin Neoplazi Tip 1 MEN1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8390130 Multipl Endokrin Neoplazi Tip2A RET Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389218 Myotonik Distrofi Tip 1 DMPK geni CTG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392092 Noonan Sendromu PTPN11 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392162 Noonan Sendromu PTPN11 Geni Dizi Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/>	C8389219 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392145 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392173 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392324 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Geni Delesyon Duplikasyon
<input type="checkbox"/>	C8392338 NPHP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389810 Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Postnatal
<input type="checkbox"/>	C8389614 Osteoporoz COL1A1 Geni c.G1245T Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392716 OTC Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389610 Otozomal Dominant Periyodik Ateş (TRAPS) TNFRSF1A Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389839 PAI1 Geni-675 4G/5G Polimorfizmi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392344 PAX3 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392146 Pelizeus Merzbacher PLP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392345 Perforin 1, PRF1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389214 Prader-Willi-Angelman Sendromu SNRPN Metilasyon Paterni Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392236 Primer Hiperoksalüri Tip 1, AGXT Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392330 PRSS1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392354 PTEN Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389222 Rett Sendromu MECP2 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392355 Rett Sendromu MECP2 Geni Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392175 RPE65 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392715 SERPING1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392214 Seruloplazmin, CP Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392293 Smith Lemli Opitz Sendromu, DHCR7 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392331 SPINK1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389217 Spinal Musküler Atrofi (SMA) Delesyon/Duplikasyon Analizi Postnatal
<input type="checkbox"/>	C8389231 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 1 ATXN1 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389232 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 2 ATXN2 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389233 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 3 ATXN3 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389634 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 6 CACNA1A CAG Üçlü Tekrar Sayısı
<input type="checkbox"/>	C8389635 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 7 ATXN7 CAG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389230 Spinoserebellar Ataksi (SCA) Tip 1, 2, 3, 6, 7 Üçlü Tekrar Sayısı Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392336 Tiroid Hormon Direnci THRB Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392215 TSC2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392289 TSH Reseptör Geni(TSHR) Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392659 TWIST1 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392016 Von Hippel Lindau VHL Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389843 Warfarin Direnci CYP2C9 Geni Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389840 Warfarin Direnci VKORC1 Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392003 Wilson Hastalığı ATP7B Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8389835 Wiskott-Aldrich Sendromu WAS Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/>	C8392294 X e Bağlı ALD (ABCD1) Geni Dizi Analizi

Özel Acibadem 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

MOLEKÜLER PANEL TESTLER

Test Kodu	Test Adı
<input type="checkbox"/> C8392741	Ağır Kombine İmmün Yetmezlik Paneli
<input type="checkbox"/> C8392133	Ailesel Hiper kolesterolemi (ADH) Paneli
<input type="checkbox"/> C8392132	Ailesel Hipertrofik Kardiyomiyopati Paneli
<input type="checkbox"/> C8392742	Bardet-Biedl Sendromu Paneli
<input type="checkbox"/> C8392735	Charcot-Marie-Tooth Hastalığı Paneli
<input type="checkbox"/> C8392709	Distoni Paneli
<input type="checkbox"/> C8392743	Epidermolizis Büllosa Paneli
<input type="checkbox"/> C8392739	Epilepsi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392707	Erkek İnfertilitesi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392745	Fankoni Anemi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392135	Genetik Aritmi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392746	Glikojen Depo Hastalıkları Paneli
<input type="checkbox"/> C8390107	Hereditör Kanser Paneli (BRCA1-BRCA2 ve 24 Gen Analizi)
<input type="checkbox"/> C8392712	Hereditör Nöropati Paneli
<input type="checkbox"/> C8392736	Hereditör Spastik Parapleji Paneli
<input type="checkbox"/> C8392131	HNPCC (Hereditör non-polyposiskolorektal Kanser) Paneli
<input type="checkbox"/> C8392708	Kadın infertilitesi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392747	Konjenital Miyasteni Paneli
<input type="checkbox"/> C8392711	Konjenital Miyopati ve Kas Distrofisi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392748	Konjenital Trombositopeni Paneli
<input type="checkbox"/> C8392134	MODY Paneli
<input type="checkbox"/> C8392737	Müsküler Distrofi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392703	Non-sendromik İşitme Kaybı Paneli
<input type="checkbox"/> C8392710	Nörodejeneratif Hastalık (Erişkin Başlangıçlı) Paneli
<input type="checkbox"/> C8392713	Oosit Maturasyon Defekt Paneli
<input type="checkbox"/> C8392744	Osteogenesis İmperfecta Paneli
<input type="checkbox"/> C8392313	Paragangliom Paneli; SDHB, SDHC, SDHD, VHL Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392706	Periyodik Ateş Paneli
<input type="checkbox"/> C8392704	Primer İmmünyetmezlik Paneli
<input type="checkbox"/> C8392740	Primer Silier Diskinezi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392749	Rasopati Paneli
<input type="checkbox"/> C8392668	Retinitis Pigmentosa Paneli
<input type="checkbox"/> C8392705	Sitopeni ve Konjenital Anemi Paneli
<input type="checkbox"/> C8392738	Spinocerebellar Ataksi Paneli

TROMBOFİLİ PANELLERİ

Test Kodu	Test Adı	Test Açıklaması
<input type="checkbox"/> C8392661	Trombofili Paneli	Faktör II, Faktör V Leiden, Faktör XIII, MTHFR 677, MTHFR 1298, PAI, Faktör V Cambridge
<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, β -Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P, Apo B, ApoE
<input type="checkbox"/> C8389837	Apo B Geni Genotip Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389834	Apo E Geni Genotip Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389827	Faktör II (protrombin) Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8391007	Faktör V Cambridge Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389831	Faktör V Leiden Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8392006	Faktör V H1299R Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389993	Faktör XIII Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389841	MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389845	MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389829	MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizm Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389839	PAI1 Geni-675 4G/5G Polimorfizmi Analizi	