

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

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 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. Laboratuvarımız, 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 kapsamında ilgili kişi olarak haklarım olduğu konusunda bilgilendirildim.

Sonraki sayfalarda yer alan imza ve açıklama alanlarını eksiksiz doldurunuz.

Bu bilgiler ışığında bende/doğacak olan çocuğumda/çocuğumda.....(endikasyon) hastalığını belirlemek amacıyla istenen testin yapılmasını 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 anladığımın beyanıdır.

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

☐ Kabul Ediyorum ☐ Kabul Etmiyorum

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

|                                      |                               |                               |
|--------------------------------------|-------------------------------|-------------------------------|
| Adı Soyadı:                          | Mail adresi:                  | Telefon:                      |
| HASTA/VELİSİ (Adı-Soyadı/İmza/Tarih) | ŞAHİT (Adı-Soyadı/İmza/Tarih) | HEKİM (Adı-Soyadı/İmza/Tarih) |

#### KARYOTİP VE FISH ANALİZLERİ

- |                                                                                                    |                                                                                     |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> C8390703 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Periferik Kan                   | <input type="checkbox"/> C8390205 FISH_Miller-Dieker 17p13 Mikrodelesyonu           |
| <input type="checkbox"/> C8392322 Kromozomal İstabilite Sendromları; DEB Testi                     | <input type="checkbox"/> C8392060 FISH_Prader-Willi/Angelman (SNRPN)                |
| <input type="checkbox"/> C8392035 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Solid Doku Örneği (Cilt Dokusu) | <input type="checkbox"/> C8392064 FISH_Rubinstein-Taybi 16p13 Mikrodelesyonu        |
| <input type="checkbox"/> C8392339 FISH_Alagille Sendromu 20p12 Mikrodelesyonu                      | <input type="checkbox"/> C8392065 FISH_SHOX Mikrodelesyonu                          |
| <input type="checkbox"/> C8392058 FISH_CHARGE Sendromu 8q12.2 Mikrodelesyonu                       | <input type="checkbox"/> C8392026 FISH_Smith-Magenis 17p11 Mikrodelesyonu           |
| <input type="checkbox"/> C8390203 FISH_Cri du chat 5p Mikrodelesyonu                               | <input type="checkbox"/> C8392296 FISH_Seathre-Chotzen Sendromu 7p21 Mikrodelesyonu |
| <input type="checkbox"/> C8392750 FISH_DiGeorge 22q11.2 (HIRA, TUPLE1) Mikrodelesyon Sendromu      | <input type="checkbox"/> C8392061 FISH_SOTOS Sendromu (5q35.3)                      |
| <input type="checkbox"/> C8392751 FISH_DiGeorge 22q11.2 (N25) Mikrodelesyon Sendromu               | <input type="checkbox"/> C8392363 FISH_Sentromerik Y Kromozom İncelemesi            |
| <input type="checkbox"/> C8392752 FISH_DiGeorge 22q11.2 (TBX1) Mikrodelesyon Sendromu              | <input type="checkbox"/> C8392076 FISH_SRY Analizi                                  |
| <input type="checkbox"/> C8392753 FISH_DiGeorge Mikrodelesyon Sendromu Geniş Panel                 | <input type="checkbox"/> C8390204 FISH_Williams 7q11.23 Mikrodelesyonu              |
| <input type="checkbox"/> C8390208 FISH_Kallmann Xp22 Mikrodelesyonu                                | <input type="checkbox"/> C8390207 FISH_Wolf-Hirschhorn 4p16.3 Mikrodelesyonu        |

#### MİKROARRAY (MOLEKÜLER KARYOTİPLEME) ANALİZİ

- ☐ C8392094 Mikroarray (Postnatal Diagnostik Array)

#### TAŞIYICILIK PANELLERİ

- |                                                                                                 |                                                                                           |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> C8392773 İkili Taşıyıcılık Paneli (SMA ve Kistik Fibrozis 50 Mutasyon) | <input type="checkbox"/> C8392677 WES Taşıyıcılık Plus_Eş Dahil_SMA, DMD, Frajil X        |
| <input type="checkbox"/> C8392774 Kistik Fibrozis (50 Mutasyon) ve Frajil X Taşıyıcılık Paneli  | <input type="checkbox"/> C8392864 Taşıyıcılık Testi, 2000 Gen (Frajil X ve SMA dahil)     |
| <input type="checkbox"/> C8392947 Beşli Taşıyıcılık Paneli (SMA, HBB, DMD, FRAX, CFTR)          | <input type="checkbox"/> C8392942 Taşıyıcılık Testi-Tek Birey, 2000 Gen (Frajil X ve SMA) |
| <input type="checkbox"/> C8392799 Talasemi Taşıyıcılık Paneli                                   |                                                                                           |

## MOLEKÜLER GENETİK TESTLER

|                                                                                                       |                                                                                                       |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> C8392295 5 Alfa Redüktaz Eksikliği, SRD5A2 Geni Dizi Analizi                 | <input type="checkbox"/> C8392150 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Del-Dup Analizi          |
| <input type="checkbox"/> C8392353 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Del/Dup Analizi       | <input type="checkbox"/> C8392033 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Dizi Analizi             |
| <input type="checkbox"/> C8389909 Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Geni Dizi Analizi     | <input type="checkbox"/> C8389501 Leber Optik Atrofi MTND1 Sık Görülen Mutasyon Analizi               |
| <input type="checkbox"/> C8389282 Ailesel Transthyretin Amiloidozu TTR Geni Dizi Analizi              | <input type="checkbox"/> C8392128 Marfan Sendromu FBN1 Geni Dizi Analizi                              |
| <input type="checkbox"/> C8389600 Ailevi Akdeniz Ateşi (FMF) MEFV Geni Dizi Analizi                   | <input type="checkbox"/> C8392674 MCL1 Tüm Gen Dizi Analizi                                           |
| <input type="checkbox"/> C8392641 Akçağaç Şurubu İdrar Hastalığı, BCKDHA Geni Dizi Analizi            | <input type="checkbox"/> C8389293 Metakromatik Lökodistrofi ARSA Geni Dizi Analizi                    |
| <input type="checkbox"/> C8392142 Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Dizi Analizi                      | <input type="checkbox"/> C8392148 Multipl Endokrin Neoplazi Tip 1 MEN1 Geni Dizi Analizi              |
| <input type="checkbox"/> C8389616 Akondroplazi FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi                | <input type="checkbox"/> C8390130 Multipl Endokrin Neoplazi Tip2A RET Geni Dizi Analizi               |
| <input type="checkbox"/> C8392343 Akut İntermitan Porfiri, HMBS Geni Dizi Analizi                     | <input type="checkbox"/> C8389218 Myotonik Distrofi Tip 1 DMPK CTG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi         |
| <input type="checkbox"/> C8389902 Alfa1-Antitripsin Genotipleme                                       | <input type="checkbox"/> C8392092 Noonan Sendromu PTPN11 Geni Dizi Analizi                            |
| <input type="checkbox"/> C8389605 Ankilozan Spondilit, HLA Analizi (HLA B*27)                         | <input type="checkbox"/> C8392145 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi        |
| <input type="checkbox"/> C8392095 Ataksi Telenjektazi, ATM Geni Dizi Analizi                          | <input type="checkbox"/> C8392941 Nörofibromatozis NF1 ve NF2 Genleri Dizi Analizi                    |
| <input type="checkbox"/> C8392754 Beckwith-Wiedemann, Russell-Silver Sendr, 11p15 Metilasyon, Del-Dup | <input type="checkbox"/> C8392324 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi        |
| <input type="checkbox"/> C8389607 Behçet Hastalığı Yatkınlığı, HLA Analizi-HLA B*51                   | <input type="checkbox"/> C8389610 Otozomal Dominant Periyodik Ateş TNFRSF1A Geni Dizi Analizi         |
| <input type="checkbox"/> C8392398 Biotinidaz Eksikliği, BTD Geni Dizi Analizi                         | <input type="checkbox"/> C8392146 Pelizeus Merzbacher PLP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi          |
| <input type="checkbox"/> C8389900 CADASIL NOTCH3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi                    | <input type="checkbox"/> C8392345 Perforin 1, PRF1 Geni Dizi Analizi                                  |
| <input type="checkbox"/> C8389200 Charcot Marie Tooth Tip 1A PMP22 Del-Dup Analizi                    | <input type="checkbox"/> C8389214 Prader-Willi -Angelman SNRPN Geni Metilasyon Paterni Analizi        |
| <input type="checkbox"/> C8389202 Charcot Marie Tooth Tip 1B MPZ Geni Dizi Analizi                    | <input type="checkbox"/> C8392236 Primer Hiperoksalüri Tip 1, AGXT Geni Dizi Analizi                  |
| <input type="checkbox"/> C8389208 Charcot Marie Tooth Tip 1E PMP22 Geni Dizi Analizi                  | <input type="checkbox"/> C8392330 PRSS1 Geni Dizi Analizi                                             |
| <input type="checkbox"/> C8389211 Charcot Marie Tooth X e Bağlı GJB1 Geni Dizi Analizi                | <input type="checkbox"/> C8392355 Rett Sendromu MECP2 Geni Delesyon/Duplikasyon Analizi               |
| <input type="checkbox"/> C8392243 Costello Sendromu, HRAS Geni Dizi Analizi                           | <input type="checkbox"/> C8389222 Rett Sendromu MECP2 Geni Dizi Analizi                               |
| <input type="checkbox"/> C8392024 Çölyak Hastalığı, HLA Analizi (HLA-DQ2 ve HLA-DQ8)                  | <input type="checkbox"/> C8392175 RPE65 Geni Dizi Analizi                                             |
| <input type="checkbox"/> C8392265 Dihidropirimidin Dehidrogenaz Eksikliği, DPYD Geni Genotip Analizi  | <input type="checkbox"/> C8392214 Seruloplazmin, CP Geni Dizi Analizi                                 |
| <input type="checkbox"/> C8389207 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Del- Dup Analizi                   | <input type="checkbox"/> C8392831 SHOX Geni Delesyon Duplikasyon Analizi                              |
| <input type="checkbox"/> C8392125 Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Geni Dizi Analizi        | <input type="checkbox"/> C8392804 SMA Sessiz Taşıyıcılık Analizi                                      |
| <input type="checkbox"/> C8392013 E-CADHERIN CDH1 Geni Dizi Analizi                                   | <input type="checkbox"/> C8392293 Smith Lemli Opitz Sendromu, DHCR7 Geni Dizi Analizi                 |
| <input type="checkbox"/> C8392306 Fabry Hastalığı, GLA Geni Dizi Analizi                              | <input type="checkbox"/> C8392781 SMN1 Geni Dizi Analizi                                              |
| <input type="checkbox"/> C8392356 Fenilketonüri PAH Geni Delesyon/Duplikasyon Analizi                 | <input type="checkbox"/> C8392927 SOD1 Geni Dizi Analizi                                              |
| <input type="checkbox"/> C8389703 Fenilketonüri PAH Geni Dizi Analizi                                 | <input type="checkbox"/> C8392812 Sperm DNA Hasarı                                                    |
| <input type="checkbox"/> C8389844 Fetal Neonatal Alloimmün Trombositopeni (HPA-1a)                    | <input type="checkbox"/> C8392331 SPINK1 Geni Dizi Analizi                                            |
| <input type="checkbox"/> C8392093 FGFR2 Geni Dizi Analizi                                             | <input type="checkbox"/> C8392289 TSH Reseptör Geni (TSHR) Dizi Analizi                               |
| <input type="checkbox"/> C8389206 Frajil X FMR1 Geni CGG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi, Postnatal        | <input type="checkbox"/> C8389217 Spinal Musküler Atrofi (SMA) _Delesyon/Duplikasyon Analizi          |
| <input type="checkbox"/> C8389210 Friedreich Ataksisi FXN Geni GAA Üçlü Tekrar Sayısı Analizi         | <input type="checkbox"/> C8389230 Spinocerebellar Ataksi (SCA) Tipler 1,2,3,6,7,8 Üçlü Tekrar Analizi |
| <input type="checkbox"/> C8389250 Fruktoz 1,6 Bifosforaz Eksikliği FBP1 Geni Dizi Analizi             | <input type="checkbox"/> C8389990 TPMT Genotipleme                                                    |
| <input type="checkbox"/> C8392268 G6PD Geni Dizi Analizi                                              | <input type="checkbox"/> C8392097 Hedef Mutasyon Analizi, Tek Mutasyon                                |
| <input type="checkbox"/> C8392239 Galaktokinaz Eksikliği, GALK1 Geni Dizi Analizi                     | <input type="checkbox"/> C8392491 Hedef Mutasyon Analizi, İki Mutasyon                                |
| <input type="checkbox"/> C8389730 Galaktozemi GALT Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi                  | <input type="checkbox"/> C8392492 Hedef Mutasyon Analizi, Üç Mutasyon                                 |
| <input type="checkbox"/> C8392004 GATA1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi                             | <input type="checkbox"/> C8392833 Hemakromatozis HFE Geni Dizi Analizi                                |
| <input type="checkbox"/> C8392437 GATA2 Geni Dizi Analizi                                             | <input type="checkbox"/> C8389836 Hemakromatozis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi                |
| <input type="checkbox"/> C8392287 Gilbert Sendromu, UGT1A1 Geni Dizi Analizi                          | <input type="checkbox"/> C8392832 UPD7-UPD14 MLPA ile Metilasyon Analizi                              |
| <input type="checkbox"/> C8392655 Hemofili A F8 Geni İnversiyon 1 ve 22 Analizi                       | <input type="checkbox"/> C8392016 Von Hippel Lindau VHL Geni Dizi Analizi                             |
| <input type="checkbox"/> C8389216 Huntington, Huntingtin Geni Üçlü Tekrar Sayısı Analizi              | <input type="checkbox"/> C8392003 Wilson Hastalığı ATP7B Geni Dizi Analizi                            |
| <input type="checkbox"/> C8389125 Kistik Fibroz CFTR Geni Dizi Analizi                                | <input type="checkbox"/> C8389835 Wiskott-Aldrich Sendromu WAS Geni Dizi Analizi                      |
| <input type="checkbox"/> C8392610 Kistik Fibroz Sık Görülen Mutasyon Tarama                           | <input type="checkbox"/> C8392294 X e Bağlı ALD (ABCD1) Geni Dizi Analizi                             |
| <input type="checkbox"/> C8392216 Kistik Fibroz, CFTR Geni Delesyon Duplikasyon Analizi               | <input type="checkbox"/> C8389410 Y kromozom Mikrodelsiyon Taraması                                   |

## TROMBOFİLİ PANELLERİ

- |                                                                                                                                                                                       |                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> C8392661 Trombofili Paneli: F2 G20210A, F5 Leiden, FXIII V34L, MTHFR 677, MTHFR 1298, PAI, FV Cambridge                                                      |                                                                                  |
| <input type="checkbox"/> C8389838 Kardiyovasküler Risk Paneli: FVL, FII, MTHFR 677T ve A1298C, PAI-1 4G/5G, ACE I/D, FXIII V34L, $\beta$ -Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P, ApoB, ApoE |                                                                                  |
| <input type="checkbox"/> C8389842 Anjiyotensin-ACE ins/del (ID) Polimorfizm Analizi                                                                                                   | <input type="checkbox"/> C8389827 Faktör II (protrombin) Polimorfizmi            |
| <input type="checkbox"/> C8389837 Apo B Geni Genotip Analizi                                                                                                                          | <input type="checkbox"/> C8389831 Faktör V Leiden Polimorfizmi                   |
| <input type="checkbox"/> C8389834 Apo E Geni Genotip Analizi                                                                                                                          | <input type="checkbox"/> C8389841 MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi         |
| <input type="checkbox"/> C8389848 Beta Fibrinojen FGB Geni Polimorfizm Analizi                                                                                                        | <input type="checkbox"/> C8389845 MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi        |
| <input type="checkbox"/> C8391007 Faktör V Cambridge Polimorfizm Analizi                                                                                                              | <input type="checkbox"/> C8389829 MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizmleri |
| <input type="checkbox"/> C8389993 Faktör XIII Polimorfizm Analizi                                                                                                                     | <input type="checkbox"/> C8389839 PAI-1 Geni -675 4G / 5G Polimorfizmi Analizi   |

## YENİ NESİL DİZİLEME GEN PANELLERİ

\*Panel içerikleri için Laboratuvarımıza ulaşınız.

- |                                                                                               |                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> C8392741 Ağır Kombine İmmün Yetmezlik Paneli                         | <input type="checkbox"/> C8392126 Konjenital Sağırılık Connexin 26 (GJB2) Geni Dizi Analizi    |
| <input type="checkbox"/> C8392133 Ailesel Hiperkolesterolemi Gen Paneli                       | <input type="checkbox"/> C8392748 Konjenital Trombositopeni Paneli                             |
| <input type="checkbox"/> C8392129 Alport Sendromu Dizi Analizi                                | <input type="checkbox"/> C8392179 Mitokondriyal Genom Analizi                                  |
| <input type="checkbox"/> C8392742 Bardet-Biedl Sendromu Paneli                                | <input type="checkbox"/> C8392134 MODY Gen Paneli                                              |
| <input type="checkbox"/> C8392735 Charcot-Marie-Tooth Hastalığı Paneli                        | <input type="checkbox"/> C8392820 Mukopolisakkaridoz Paneli                                    |
| <input type="checkbox"/> C8392919 Demir Metabolizması Bozuklukları; Hiperferritinemi Paneli   | <input type="checkbox"/> C8392737 Müsküler Distrofi Paneli                                     |
| <input type="checkbox"/> C8392709 Distoni Paneli                                              | <input type="checkbox"/> C8392703 Non-sendromik İştme Kaybı Paneli                             |
| <input type="checkbox"/> C8392743 Epidermolizis Büllösa Paneli                                | <input type="checkbox"/> C8392821 Noonan Sendromu Paneli/RASopati Paneli                       |
| <input type="checkbox"/> C8392739 Epilepsi Paneli                                             | <input type="checkbox"/> C8392710 Nörodejeneratif Hastalık (Erişkin Başlangıçlı) Paneli        |
| <input type="checkbox"/> C8392707 Erkek İnfertilitesi Gen Paneli                              | <input type="checkbox"/> C8392713 Oosit Matürasyon Defekt Paneli                               |
| <input type="checkbox"/> C8392745 Fankoni Anemi Paneli                                        | <input type="checkbox"/> C8392744 Osteogenesis Imperfecta Paneli                               |
| <input type="checkbox"/> C8392135 Genetik Aritmi Gen Paneli                                   | <input type="checkbox"/> C8392822 Otoinflamatuvar Hastalıklar Paneli                           |
| <input type="checkbox"/> C8392746 Glikojen Depo Hastalıkları Paneli                           | <input type="checkbox"/> C8392313 Paragangliom Paneli; SDHB, SDHC, SDHD, VHL Geni Dizi Analizi |
| <input type="checkbox"/> C8392826 Hemofagositik Sendrom Paneli                                | <input type="checkbox"/> C8392706 Periyodik Ateş Paneli                                        |
| <input type="checkbox"/> C8392918 Herediter Eritrositoz Paneli                                | <input type="checkbox"/> C8392704 Primer İmmünyetmezlik NGS Paneli                             |
| <input type="checkbox"/> C8392865 Genişletilmiş enişletilmiş Herediter Kanseri Genleri Paneli | <input type="checkbox"/> C8392823 Primer Pulmoner Hipertansiyon Paneli                         |
| <input type="checkbox"/> C8390107 Herediter Kanseri Paneli (BRCA1-BRCA2 Dahil)                | <input type="checkbox"/> C8392740 Primer Silier Diskinezi Paneli                               |
| <input type="checkbox"/> C8392712 Herediter Nöropati Paneli                                   | <input type="checkbox"/> C8392749 Rasopati Paneli                                              |
| <input type="checkbox"/> C8392736 Herediter Spastik Paraleji Paneli                           | <input type="checkbox"/> C8392668 Retinitis Pigmentosa Paneli                                  |
| <input type="checkbox"/> C8392918 Herediter Eritrositoz Paneli                                | <input type="checkbox"/> C8392705 Sitopeni ve Konjenital Anemi Paneli                          |
| <input type="checkbox"/> C8392708 Kadın İnfertilitesi Paneli                                  | <input type="checkbox"/> C8392738 Spinoserebellar Ataksi NGS Paneli (Üçlü Tekrar Sayısı Hariç) |
| <input type="checkbox"/> C8392132 Kardiyomiopati Gen Paneli                                   | <input type="checkbox"/> C8392824 Sürfaktan Defekti Paneli                                     |
| <input type="checkbox"/> C8392747 Konjenital Miyasteni Paneli                                 | <input type="checkbox"/> C8392825 Uzun QT Sendromu Paneli                                      |
| <input type="checkbox"/> C8392711 Konjenital Miyopati ve Kas Distrofisi Paneli                | <input type="checkbox"/> C8392368 Farmakogenomik Paneli                                        |
| <input type="checkbox"/> C8392463 Gen Paneli                                                  |                                                                                                |

\*Bu test ile herhangi bir sendrom için panel çalışması yapılmaktadır. Laboratuvar ile temasa geçiniz.

Bulamadığınız test veya testleri bu alana yazabilirsiniz;