

LG-OrT-FR-026

MOLEKÜLER GENETİK VE SİTOGENETİK TESTLERİ İSTEM FORMU

Karyotip ve Hızlı Anöploidi (QF PCR/FISH) Analizleri	FISH Panelleri
<input type="checkbox"/> C8392391 Karyotipleme (Kromozom Analizi); Abort Materyali+Hızlı Anöploidi Analizi (X,Y, 13, 18, 21) <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"/> 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"/> 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 İnstabilite Sendromları; DEB Testi <input type="checkbox"/> C8391003 Kromozomal İnstabilite Sendromları; MMC Uyarı Testi <input type="checkbox"/> C8392297 Kromozomal İnstabilite Sendromları, Spontan Kırık Analizi <input type="checkbox"/> C8392309 Kromozomal İnstabilite 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"/> C8389976 <b>FISH_KML Paneli</b> ; t(9;22) BCR/ABL, CEP8, t(15;17) PML/RARA <input type="checkbox"/> C8389920 <b>FISH_ALL Paneli</b> ; 8q24 cMYC, 9p21/CEP9 P16 (CDKN2A), t(9;22) BCR/ABL, 11q23 MLL, t(12;21) TEL/AML1, 14q32 IGH, 17p13 P53, E2A/PBX1 t(1;19), Trizomi 10, Trizomi 4, Monozomi 3 <input type="checkbox"/> C8389926 <b>FISH_NHL (Non Hodgkin Lymphoma) Paneli</b> ; 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 <b>FISH_Multiple Myeloma (MM) paneli</b> ; 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 <b>FISH_KLL Paneli</b> ; 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 <b>FISH_AML Paneli</b> ; 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)(p22;q34) DEK/NUP214, t(7;12)(q36;p13) MNX1/ETV6, t(9;22) inv(3) <input type="checkbox"/> C8392622 <b>FISH_MDS Paneli</b> ; 5p15.31/5q31.1 EGR1, 7q22.1/7q31, 17p13 P53, 20q12/20q13.12, Trizomi 8 <input type="checkbox"/> C8392629 <b>FISH_MPN Paneli</b> ; FIP1L1/CHIC2/PDGFR, t(9;22) BCR/ABL, 7q22/del 7q36, 13q34, +8 (Trizomi 8), 17p13.1 (p53), 20q12, Trizomi 21 <input type="checkbox"/> C8392644 <b>FISH_Nöroblastom Paneli</b> ; (1p, 11q, 17q ve N-MYC)
Mikroarray (Moleküler Karyotipleme) Analizi	FISH Analizleri
<input type="checkbox"/> C8392124 <b>Mikroarray (Abort Materyali)</b> <input type="checkbox"/> C8392094 <b>Mikroarray (Postnatal Diagnostik Array)</b> <input type="checkbox"/> C8392100 <b>Mikroarray TRIO (Prenatal Tarama Amaçlı Array, Anne-Baba- Çocuk), Amniyon Sıvısı</b> <b>Açıklama:</b> Anne-baba-fetal analiz birlikte yapılır. Anne ve babaya ait tam kan EDTA ve heparinli örnek gereklidir. Hızlı anöploidi analizi (QF PCR), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. <input type="checkbox"/> C8392163 <b>Mikroarray TRIO (Prenatal Tarama Amaçlı Array, Anne-Baba-Çocuk), CVS Materyali</b> <b>Açıklama:</b> Anne-baba-fetal analiz birlikte yapılır. Anne ve babaya ait tam kan EDTA ve heparinli örnek gereklidir. Hızlı anöploidi analizi (QF PCR), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. <input type="checkbox"/> C8392274 <b>Mikroarray, Prenatal Array, CVS</b> <b>Açıklama:</b> Hızlı anöploidi analizi (QF PCR), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. <input type="checkbox"/> C8392275 <b>Mikroarray, Prenatal Array, Amniyon Sıvısı</b> <b>Açıklama:</b> Hızlı anöploidi analizi (QF PCR), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. <input type="checkbox"/> C8392409 <b>Mikroarray, Prenatal Array, Fetal Kan (Kord Kanı)</b> <b>Açıklama:</b> Hızlı anöploidi analizi (QF PCR), uzun süreli hücre-doku kültürü ve kromozom analizi dahildir. <input type="checkbox"/> C8392278 <b>Mikroarray, Prenatal Array, Anne- Baba</b>	<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"/> C8392617 FISH_t(6;9) DEK NUP214 <input type="checkbox"/> C8392238 FISH_IKZF1 (7p12.2) <input type="checkbox"/> C8392411 FISH_IKZF3 <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 <input type="checkbox"/> C8392062 FISH_Monozomi/Trizomi 7 <input type="checkbox"/> C8389979 FISH_8q24 MYC <input type="checkbox"/> C8392043 FISH_PDGRB

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

FISH Analizleri		Moleküler Genetik Testler	
<input type="checkbox"/> C8392063	FISH_t(1;19)(q23;p13) TCF3/PBX1	<input type="checkbox"/> C8392641	Akçağaç Şurubu İdrar Hastalığı, Tip 1A, BCKDHA Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8389916	FISH_t(14;16) IGH/MAF	<input type="checkbox"/> C8389616	Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389917	FISH_t(17q21;?)i(17q) RARA	<input type="checkbox"/> C8392142	Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389981	FISH_t(4;14) IGH/FGFR3	<input type="checkbox"/> C8392159	Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8391012	FISH_t(12;21)(p13;q22) TEL/AML1	<input type="checkbox"/> C8392161	Akondroplazi Hastalığı FGFR3 Gen Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8392152	FISH_Monozomi/Trizomi 10	<input type="checkbox"/> C8392343	Akut İntermitan Porfiri, HMBS Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392151	FISH_Monozomi/Trizomi 4	<input type="checkbox"/> C8389988	Akut Miyeloid Lösemi AML CEBPA Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392410	FISH_Monozomi 1p36	<input type="checkbox"/> C8389902	Alfa1-Antitripsin Genotipleme
<input type="checkbox"/> C8392363	FISH_Sentromerik Y Kromozom İncelemesi	<input type="checkbox"/> C8392129	Alport Sendromu COL4A3, COL4A4, COL4A5 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392091	FISH_Subtelomerik Prob İki Kromozom	<input type="checkbox"/> C8392149	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392090	FISH_Subtelomerik Prob Tek Kromozom	<input type="checkbox"/> C8389815	Alfa Talasemi HBA1, HBA2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8391011	FISH_Subtelomerik Tarama (Tüm Kromozomlar)	<input type="checkbox"/> C8389842	Anjiyotensin ACE ins/del (ID) Polimorfizmi
<input type="checkbox"/> C8392339	FISH_Alagille Sendromu 20p12 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8389605	Ankilozan Spondilit, HLA Analizi (HLA B*27)
<input type="checkbox"/> C8390202	FISH_DiGeorge 22q11.2 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392433	APC Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8390203	FISH_Criduchat 5p Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8389837	Apo B Geni Genotip Analizi
<input type="checkbox"/> C8390208	FISH_Kallmann Xp22 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8389834	Apo E Geni Genotip Analizi
<input type="checkbox"/> C8390205	FISH_Miller-Dieker 17p13 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392095	Ataksi Telenjektazi ATM Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392064	FISH_Rubinstein-Taybi 16p13 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392174	ATP1A3 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8390206	FISH_Smith-Magenis 17p11 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8390110	B-Raf (BRF) p.V600E Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8390204	FISH_Williams 7q11.23 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392359	Bartter Sendromu Tip 4A, BSND Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8390207	FISH_Wolf-Hirschhorn 4p16.3 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8389820	Beta Talasemi HBB Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392058	FISH_CHARGE Sendromu (8q12.2) Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392380	Beta Talasemi HBB Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392060	FISH_Prader-Willi/Angelman (SNRPN)	<input type="checkbox"/> C8389888	Beta Talasemi HBB Gen Analizi, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8392065	FISH_SHOX Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8389848	Beta Fibrinojen (FGB) Geni Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392061	FISH_SOTOS Sendromu (5q35.3)	<input type="checkbox"/> C8392398	Biotinidaz Eksikliği, BTD Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392164	FISH_Monozomi, Trizomi X	<input type="checkbox"/> C8392190	BRCA1-BRCA2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392081	FISH_Trizomi 21	<input type="checkbox"/> C8392230	BRCA1/BRCA2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392076	FISH_SRY Analizi	<input type="checkbox"/> C8389607	Behçet Hastalığı, HLA Analizi HLA B5 (B*51 ve B*52)
<input type="checkbox"/> C8392071	FISH_19q13/19p13	<input type="checkbox"/> C8389900	CADASIL Hastalığı NOTCH3 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392014	FISH_2p24.3 N-MYC	<input type="checkbox"/> C8389247	Canavan Hastalığı ASPA Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392074	FISH_PTEN	<input type="checkbox"/> C8392348	CD40 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392012	FISH_ALK Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/> C8392210	CDAN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392045	FISH_EWSR1	<input type="checkbox"/> C8389200	Charcot Marie Tooth Tip 1A PMP22 Delesyon, Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8399905	FISH_ROS1	<input type="checkbox"/> C8389202	Charcot Marie Tooth Tip 1B MPZ Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392070	FISH_1p36/1q25	<input type="checkbox"/> C8389208	Charcot Marie Tooth Tip 1E PMP22 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392264	FISH_PDGFR4_4q12 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/> C8389211	Charcot Marie Tooth X e Bağlı Dominant Tip GJB1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392499	FISH_FIP1L1/CHIC2/PDGFR4 Delesyon, Yeniden Düzenleme	<input type="checkbox"/> C8392243	Costello Sendromu, HRAS Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392618	FISH_3q26.2 EVI1(MECOM), Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/> C8392024	Çölyak Hastalığı, HLA Analizi (HLA-DQ2 ve HLA-DQ8)
<input type="checkbox"/> C8392290	FISH_PAX5 Yeniden Düzenlenmeleri	<input type="checkbox"/> C8392251	Diabetes Mellitus Tip 1, INS Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392296	FISH_Seathre-Chatzen Sendromu 7p21 Mikrodelesyonu	<input type="checkbox"/> C8392266	DNAAF2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392147	Lokusa Özgü FISH Analizi	<input type="checkbox"/> C8389207	Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392654	FISH_t(7;12)(q36;p13) MNX1/ETV6	<input type="checkbox"/> C8389285	Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Delesyon Duplikasyon Analizi, Prenatal
<b>Trombofil Panelleri</b>		<input type="checkbox"/> C8392125	Duchenne Musküler Distrofi (DMD) Distrofin Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389838	<b>Trombofil Paneli;</b> (Faktör II, Faktör V Leiden, Faktör XIII, MTHFR 677, MTHFR 1298, PAI, Faktör V Cambridge)	<input type="checkbox"/> C8392013	E-CADHERIN CDH1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389838	<b>Kardiyovasküler Risk Paneli;</b> (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, $\beta$ -Fibrinojen-455 G>A, GPIIIa L33P, Apo B, ApoE)	<input type="checkbox"/> C8390103	EGFR Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<b>Moleküler Genetik Testler</b>		<input type="checkbox"/> C8392619	ETFDH Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392295	5 Alfa Redüktaz Eksikliği, SRD5A2 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392280	Etilmalonik Ensefalopati, ETHE1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392265	5-Fluorourasil Sensitivitesi (DPD Mutasyon Testi)	<input type="checkbox"/> C8392381	EXT1 Tüm Gen Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8389909	Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392382	EXT2 Tüm Gen Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392353	Ailesel Fruktoz İntoleransı Aldolaz B (ALDOB) Delesyon, Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392306	Fabry Hastalığı, GLA Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392133	Ailesel Hiper kolesterolemi (ADH) Paneli	<input type="checkbox"/> C8389827	Faktör II (protrombin) Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392132	Ailesel Hipertrofik Kardiyomiyopati Paneli	<input type="checkbox"/> C8392006	Faktör V H1299R Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389282	Ailesel Transthyretin Amiloidozu TTR Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8391007	Faktör V Cambridge Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392130	Ailesel Adenomatöz Polipozis (FAP) APC ve MUTYH Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389831	Faktör V Leiden Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389600	Ailevi Akdeniz ateşi (AAA, FMF ) MEFV Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389993	Faktör XIII Polimorfizm 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"/> C8392143 Fankoni Anemisi Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392611 Kistik Fibroz Sık Görülen Mutasyon Tarama, Prenatal
<input type="checkbox"/> C8389703 Fenilketonüri PAH Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390117 KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni p.D816V Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392356 Fenilketonüri PAH Geni Delesyon, Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389901 KIT (Mast cell growth factor receptor) Geni Ekzon 9, 11, 13, 17 Mutasyon Taraması
<input type="checkbox"/> C8392093 FGFR2 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389906 B hücre Klonalite Testi
<input type="checkbox"/> C8392138 FLT3 Geni ITD (Internal tandem duplication) Analizi	<input type="checkbox"/> C8389907 T hücre Klonalite Testi
<input type="checkbox"/> C8389930 FLT3 Geni p.D835 Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392150 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392645 FLT3 Mutasyon Analizi (ITD ve D835)	<input type="checkbox"/> C8392033 Konjenital Adrenal Hiperplazi CYP21A2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392493 FXN Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/> C8392126 Konjenital Sağlıklı Connexin 26 (GJB2) Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389206 Frajil X FMR1 Geni CGG Üçlü Tekrar Sayısı Analizi Postnatal	<input type="checkbox"/> C8392140 Konjenital Nötropeni ELANE (ELA2) Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389210 Friedreich Ataksisi FXN Geni GAA Üçlü Tekrar Sayısı Analizi	<input type="checkbox"/> C8392079 Konjenital Nötropeni Tip3 HAX1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389250 Fruktoz 1,6 Bifosforat Eksikliği FBP1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390112 KRAS Ekzon2,3,4 Gen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392440 G6PC Geni Dizi Analizi	<input type="checkbox"/> C8392498 KRT5 Geni Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392347 G6PC3 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389939 JAK2 Geni p.V617F Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389730 Galaktozemi GALT Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389974 JAK2 Geni Mutasyon Analizi (Ekzon 12)
<input type="checkbox"/> C8392239 Galaktokinaz Eksikliği, GALK1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392325 JAK3 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389701 Gaucher Hastalığı GBA Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389501 Leber Optik Atrofi MTND1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392437 GATA2 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392245 Leptin Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392004 GATA1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392349 Lesch Nyhan Sendromu - HPRT1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392135 Genetik Aritmi Paneli	<input type="checkbox"/> C8392128 Marfan Sendromu FBN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392287 Gilbert Sendromu, UGT1A1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389903 MELAS MT-ND5 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392240 GJB6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389904 MELAS MT-TL1 Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389280 Glikojen Depo Hastalığı Tip V PYGM Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389293 Metakromatik Lökodistrofi ARSA Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392362 Glikojen Depo Hastalığı Tip IV, GBE1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392455 MDS NGS Paneli (Sitogenetik ve FISH_Del 5q dahil)
<input type="checkbox"/> C8389844 Glikoprotein IIIA ITGB3 Geni Polimorfizm Analizi	<input type="checkbox"/> C8392273 MGMT Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392268 Glikoz 6 Fosfat Dehidrogenaz Eksikliği, G6PD Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390108 Mikrosatellit Instabilitesi
<input type="checkbox"/> C8392136 Gliom H3F3A (H3.3) Geni p.K27 ve p.G34 Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392134 MODY Paneli
<input type="checkbox"/> C8392040 Gliom; IDH1, IDH2 ve hTERT Genleri Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389845 MTHFR Geni c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389244 GM1 Gangliosidoz GLB1 Geni (c.1594A>G, p.S532G) Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389841 MTHFR Geni c.C677T Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392099 Gonadal Hücre Dondurma, Ön Hazırlık (STR Analizi)	<input type="checkbox"/> C8389829 MTHFR Geni c.C677T ve c.A1298C Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389870 Griscelli Sendromu Tip 1 MYO5A Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392609 MPN Tarama Testi (CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R)
<input type="checkbox"/> C8392139 Griscelli Sendromu Tip 2 RAB27A Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392148 Multipl Endokrin Neoplazi Tip 1 MEN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392352 HADHA Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8390130 Multipl Endokrin Neoplazi Tip2A RET Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392097 Hedef Mutasyon Analizi, Tek Mutasyon	<input type="checkbox"/> C8392609 MPN Tarama Testi (CALR, MLP, JAK2 (Ekzon 12 ve V617F), CSF3R)
<input type="checkbox"/> C8392166 Hedef Mutasyon Analizi, Prenatal, Tek Mutasyon	<input type="checkbox"/> C8392148 Multipl Endokrin Neoplazi Tip 1 MEN1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392491 Hedef Mutasyon Analizi, İki Mutasyon	<input type="checkbox"/> C8390130 Multipl Endokrin Neoplazi Tip2A RET Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392492 Hedef Mutasyon Analizi, Üç Mutasyon	<input type="checkbox"/> C8399906 Myeloproliferatif hastalıklarda CALR geni Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389836 Hemakromatozis HFE Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389989 Myeloproliferative Leukemia Protein, MPL Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8390107 Hereditör Kanser Paneli (BRCA1-BRCA2 ve 24 Gen Analizi)	<input type="checkbox"/> C8392623 Myeloid NGS Paneli
<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 Hipofosfatasya, 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 (Herediternon-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"/> C8392366 IL21 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392358 Nötrofil Spesifik Antijen 1, PRV-1 (CD 177) Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392326 IL2RG (IL2 Reseptör Gamma) Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392145 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392020 Interlökin 28B (Interferonlambda 3) IFNL3 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389219 Nörofibromatozis Tip 1 NF1 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389945 Imatinib (Gleevec) Direnci ABL1 Geni Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392173 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8392158 iAMP21 Amplifikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392324 Nörofibromatozis Tip 2 NF2 Geni Delesyon Duplikasyon
<input type="checkbox"/> C8392261 Kaposi Sarkomu, IL6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392338 NPH1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389861 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/> C8390123 Nükleofosmin (NPM1) Geni Ekzon 12 Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392030 Kimerizm, PCR Bazlı STR Fragman Analizi, Ön Hazırlık	<input type="checkbox"/> C8392213 NRAS Ekzon 2, 3, 4 Gen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392360 Kimerizm, T Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	<input type="checkbox"/> C8389259 Oligodendroglioma 1p/19q Delesyonları
<input type="checkbox"/> C8392361 Kimerizm, B Hücre, PCR Bazlı STR Fragman Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389125 Kistik Fibroz CFTR Gen Analizi	
<input type="checkbox"/> C8389191 Kistik Fibroz CFTR Gen Analizi, Prenatal	
<input type="checkbox"/> C8392216 Kistik Fibroz CFTR Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	
<input type="checkbox"/> C8392610 Kistik Fibroz Sık Görülen Mutasyon Tarama	

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"/> C8392007	Opitz-Kaveggia Sendromu MED12 Sık Görülen Mutasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8392357	TPO Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389890	Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Prenatal	<input type="checkbox"/> C8392215	TSC2 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8389810	Orak Hücre (Sickle Cell) Anemisi HBB Geni p.E7V Mutasyon Analizi, Postnatal	<input type="checkbox"/> C8392289	TSH Reseptör Gen (TSHR) Analizi
<input type="checkbox"/> C8389620	Osteogenesis İmperfekta COL1A1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392659	TWIST1 Tüm Gen Dizi Analizi
<input type="checkbox"/> C8392160	Osteogenesis İmperfekta COL1A2 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392016	Von Hippel Lindau VHL Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389614	Osteoporoz COL1A1 Geni c.G1245T Polimorfizm Analizi	<input type="checkbox"/> C8389840	Warfarin Direnci VKORC1 Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8389610	Otozomal Dominant Periyodik Ateş (TRAPS ) TNFRSF1A Geni Analizi	<input type="checkbox"/> C8389843	Warfarin Direnci CYP2C9 Geni Polimorfizm Analizi
<input type="checkbox"/> C8392236	Primer Hiperoksalüri Tip 1, AGXT Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389835	Wiskott-Aldrich Sendromu WAS Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392313	Paraganliom Paneli; SDHB, SDHC, SDHD, VHL Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392036	Wilms' Tümörü_1p/16q Delesyonları
<input type="checkbox"/> C8392291	P53 Geni Sık Görülen Mutasyon (Ekzon 5, 6, 7, 8, 9) Analizi	<input type="checkbox"/> C8392003	Wilson Hastalığı ATP7B Geni Sık Görülen Mutasyon Analizi
<input type="checkbox"/> C8392235	PABPN1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392294	X'e Bağlı ALD (ABCD1) Gen Analizi
<input type="checkbox"/> C8389839	PAI1 Geni-675 4G/5G Polimorfizmi Analizi	<input type="checkbox"/> C8389410	Y kromozom Mikrodelesyon Taraması
<input type="checkbox"/> C8390122	PDGFRA Geni Ekzon 12, 14, 18 Mutasyon Analizi	<b>Füzyon Transkriptleri</b>	
<input type="checkbox"/> C8392344	PAX3 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389931	t(8;21) AML1/ETO Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8392146	Pelizeus Merzbacher PLP1 Geni Delesyon Duplikasyon Analizi	<input type="checkbox"/> C8389938	inv 16(p13;q22) CBFM-MYH11 Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8389283	Pelizeus Merzbacher PLP1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389943	t(4;11)(q21;q23) MLL-AF4 Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8392345	Perforin 1, PRF1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389937	t(15;17) PML/RARA Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8392226	PFIC 1, ATP8B1 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8391013	t(1;19) E2A-PBX Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8392227	PFIC 2, ABCB11 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389955	t(12;21) TEL/AML1 Füzyon Transkript
<input type="checkbox"/> C8392228	PFIC 3, ABCB4 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8389935	t(9;22) BCR/ABL Füzyon Transkripti
<input type="checkbox"/> C8392178	PITX1 Gen Analizi	<b>Taşıyıcılık Paneli</b>	
<input type="checkbox"/> C8392258	PNPLA6 Gen Analizi	<input type="checkbox"/> C8392614	<b>Taşıyıcılık Paneli;</b> (SMA, Frajil X ve Kistik Fibrozis 18 Mutasyon)
<input type="checkbox"/> C8392292	Piknodizostozis Sendromu, CTSK Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392332	Porfiri Cutanea Tarda, UROD Gen Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389214	Prader-Willi-Angelman sendromu SNRPN Metilasyon Paterni Analizi		
<input type="checkbox"/> C8389241	Primer Torsiyon Distoni TOR1A Ekzon 5 Mutasyon Analizi		
<input type="checkbox"/> C8392330	PRSS1 Gen Analizi		
<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"/> C8392446	SHOX Geni Dizi 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"/> C8392614	Taşıyıcılık Paneli (SMA, Frajil X ve Kistik Fibrozis 18 Mutasyon)		
<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		

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