



Debreceni Egyetem, Klinikai Központ
Klinikai Genetikai Központ
MOLEKULÁRIS ONKOLÓGIA
Telefon: (52) 411-717/50039; <https://klinikaigenetika.unideb.hu>

Vizsgálatot kérő intézmény kódja: Naplósám/Törzsszám:

Intézmény név, cím, osztály:

NÉV: ANYJA NEVE:

TB AZONOSÍTÓ JEL: SZÜLETÉSI DÁTUM: év hó nap

NEM: ☐ férfi ☐ nő LAKCÍM:

DIAGNÓZIS: BNO KÓD:

Térítési kategória: ☐ **Feltétlenül kitöltendő!** DÁTUM: év hó nap

VIZSGÁLATKÉRŐ ORVOS: telefonszám:

Hivatalos e-mail cím: orvosi pecsétszám:

MINTAVÉTEL DÁTUMA, IDŐPONTJA: év hó nap óra

VIZSGÁLATI MINTA: ☐ perifériás vér ☐ csontvelő ☐ egyéb

Vizsgálati anyag: 5-10 mL **EDTA/citráttal** alvadásgátolt csontvelő vagy perifériás vér.

Mintaszállítás: szobahőmérsékleten, 24 órán belül érjen a laboratóriumba (RNS alapú vizsgálatok).

Minta fogadás: hétfő-péntek 8:00-15:00

Megjegyzések:	<i>Csak a laboratórium tölti ki!</i>	Mintaazonosító:

ELSŐ VIZSGÁLAT: ☐ KÖVETÉS: ☐

TRANSZPLANTÁCIÓS ELŐZMÉNY: ☐ autológ ☐ allogén (donor neme: ☐ férfi ☐ nő)

Anamnesztikus adatok:

Akut leukémia

DNS alapú vizsgálatok

- ☐ Akut leukémia irányú kivizsgálás
(FLT3, NPM1, CEBPA, IDH1)
- ☐ FLT3 mutációk vizsgálata (ITD, TKD)
- ☐ CEBPA mutációk vizsgálata
- ☐ Nucleophosmin (NPM1) gén 12. exon
- ☐ IDH1 mutációk vizsgálata

RNS alapú vizsgálatok

- ☐ inv(16) CBFB::MYH11 kvantitálás
- ☐ t(8;21) RUNX1::RUNX1T1 kvantitálás
- ☐ t(15;17) PML::RARA kvantitálás
- ☐ t(12;21) ETV6::RUNX1 kvantitálás
- ☐ t(1;19) TCF3::PBX1 kvantitálás
- ☐ t(9;11) MLLT3::KMT2A kvantitálás

Krónikus myeloproliferatív betegségek (MPN)

☐ t(9;22) <i>BCR::ABL1</i> fúziós gén kvantitálás, új beteg (<i>RNS alapú vizsgálat</i>)	☐ <i>JAK2</i> V617F kvantitálás
☐ t(9;22) <i>BCR::ABL1</i> fúziós gén kvantitálás, követés (<i>RNS alapú vizsgálat</i>)	☐ <i>JAK2</i> 12. exon mutáció vizsgálata
☐ Myeloproliferatív neoplázia algoritmus (<i>JAK2</i> V617F, <i>CALR</i> , <i>MPL</i> , <i>JAK2</i> 12. exon)	☐ Calreticulin gén 9. exon mutáció vizsgálata
☐ Erythrocytosis kivizsgálása (<i>JAK2</i> V617F, <i>JAK2</i> 12. exon)	☐ <i>MPL</i> W515 mutáció kimutatása

Lymphoid malignus betegségek

☐ IgH génátrendeződés	☐ <i>IGHV</i> mutációs státusz vizsgálata
☐ TcRg génátrendeződés	☐ <i>BRAF</i> V600 mutáció vizsgálata

NGS génpanelek

☐ Myeloid génpanel	☐ Lymphoid génpanel
---	--