



SA Tartu Ülikooli Kliinikum
 Geneetika ja personaalmeditsiini kliinik
 laboratoorse geneetika osakond
 L. Puusepa 2, 50406 Tartu; tel. 731 9487

Ribakood

Hematoloogiliste haiguste karütüübi- ja FISH-analüüsid

Saatev asutus/osakond: Raviarst:

Proovi võtmise kuupäev: Materjal: täisveri luudi

Saatediagnoos: esmane korduv

Märgi ristiga soovitud analüüsid.

Analüüs	Võimalik haigusseoselised	HK kood
Karütüübi analüüs		66632
deletsioon 17p13(TP53)	CLL, CML, MDS, AML, ALL, MM	66633
del 13q14 (DLEU1) / monosoomia	CLL, MM	66633
del 11q22 (ATM)	CLL	66633
trisoomia 12	CLL	66633
CCND1/IGH t(11;14) Fusion	MM, DLBCL, CLL, MCL	66633
FGFR3/IGH t(4;14) Fusion	MM	66633
MAF/IGH t(14,16) Fusion	MM	66633
MAFB/IGH t(14;20) Fusion	MM	66633
ampl(1q21.3)CKS1B/del(1p32.3)CDKN2C	MM	66633
MYC/IGH t(8;14) Fusion	DLBCL, Burkitt, B-ALL	66633
BCL2/IGH t(14;18) Fusion	DLBCL, FL	66633
PML/RARA t(15;17)	AML-APL	66633
CBFB t(16;16), inv(16)	AML	66633
t(9;11) KMT2A/MLL3 Fusion	AML	66633
MECOM t(3;3); inv(3)(3q26) Break	AML, MDS	66633
del 5q (5q31, 5q33)	AML, MDS	66633
del 7q (7q22; 7q36)	AML, MDS	66633
RUNX1T/RUNX1 t(8;21) Fusion	AML	66633
CREBBP (16p13.3) break (FISH)	AML	66633
BCR/ABL1 t(9;22) BCR/ABL1	CML, B-ALL, AML	66633
ETV6/RUNX1 t(12;21)	B-ALL	66633
KMT2A (11q23) Break	B-ALL, AML, MDS, T-ALL	66633
dic(9;20)/SE9	B-ALL	66633
TCF3/PBX1 t(1;19)	B-ALL	66633
TCF3/HLF t(17;19)	B-ALL	66633
ABL-like seoselised muutused (1q25, 5q32, 5q32)	B-ALL	66633 x 3
MALT1 (18q21) Break	MALT-lümfoom	66633
ETV6 (12p13) Break	B-ALL, CML t(15;12)	66633
FIP1L1-PDGFR4 (4q12) deletsioon	Eosinofiiliaga müeloidsed kasvajak	66633
PDGFRB (5q33) Break	Eosinofiiliaga müeloidsed kasvajak	66633
FGFR1 (8p12) Break	Eosinofiiliaga müeloidsed kasvajak	66633
Allogeennse luuüdi siirdamise jälgimine X/Y		66633
*FISH a la carte:	<i>Kooskõlasta laboriga!</i>	66633
Submikroskoopilised kromosoomiberratsioonid	<i>Kooskõlasta laboriga!</i>	66636

* COL1A1/PDG FB t(17;22), NTRK3(15q25.3), DEK/NUP214 t(6;9) Fusion jt.

CITO! Palun saata proov KOHE geneetikakeskusesse! Erandjuhul võib seista 24h toatemperatuuril

1-2ml steriilset luuüdi või veeniverd Li-hepariiniga vaakumkatsutis (roheline, musta rõngaga kork); tööpäeviti

Analüüsid saata SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikusse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: