

Patsiendi nimi..... Proovi kuupäev.....

### Kromosoomi- ja FISH-analüüs luuüdist/perifeersest verest

NB! Soovitud uuringud palun ära märkida!

<b>Karüotüübi analüüs</b>	kood 66632		
<b>KLL FISH paneel</b>		<b>ALL FISH paneel</b>	
o del 13q14 (DLEU1)	kood 3x 66633	o BCR/ABL1 t(9;22)	kood 5x66633
o del 17p13 (TP53)		o ETV6/RUNX1 t(12;21)	
o del 11q22 (ATM)		o KMT2A (11q23) Break	
o trisoomia 12		o dic(9;20)/SE9	
CCND1/IGH t(11;14) Fusion	kood 66633	o TCF3/PBX1 t(1;19)	
FGFR3/IGH t(4;14) Fusion	kood 66633	MDS del 5q (5q31, 5q33)	kood 66633
MAF/IGH t(14,16) Fusion	kood 66633	MDS del 7q (7q22; 7q36)	kood 66633
MAFB/IGH t(14;20) Fusion	kood 66633	RUNX1T/RUNX1 t(8;21) Fusion	kood 66633
monosoomia 13, 13q14/13q34	kood 66633	BCL2/IGH t(14;18) Fusion	kood 66633
deletsioon 17p13(TP53)	kood 66633	FIP1L1-PDGFR4 (4q12) deletsioon	kood 66633
ampl(1q21.3)/del(1p32.3)	kood 66633	PDGFRB (5q33) Break	kood 66633
MYC/IGH t(8;14) Fusion	kood 66633	FGFR1 (8p12) Break	kood 66633
CBFB t(16;16), inv(16)	kood 66633	ETV6 (12p13) Break	kood 66633
t(9;11) KMT2A/MLL3 Fusion	kood 66633	ampl(2p24) MYCN (FISH)	kood 66633
MECOM t(3;3); inv(3)(3q26) Break	kood 66633	Allogeenne luuüdi siirdamine X/Y	kood 66633

Palume saatkirja ülemine säilitada haigusloo vahele ja täita selle järgi arve!



### Kromosoomi- ja FISH-analüüs luuüdist/perifeersest verest

Patsiendi nimi: ..... IK: .....

RIBAKOOD

Raviarst..... Osakond..... Proovi kuupäev. ....

Saatediagnoos.....

Soovitud uuringud palun ära märkida!

<b>Karüotüübi analüüs</b>	kood 66632		
<b>KLL FISH paneel</b>		<b>ALL FISH paneel</b>	
o del 13q14 (DLEU1)	kood 3x 66633	o BCR/ABL1 t(9;22)	kood 5x66633
o del 17p13 (TP53)		o ETV6/RUNX1 t(12;21)	
o del 11q22 (ATM)		o KMT2A (11q23) Break	
o trisoomia 12		o dic(9;20)/SE9	
CCND1/IGH t(11;14) Fusion	kood 66633	o TCF3/PBX1 t(1;19)	
FGFR3/IGH t(4;14) Fusion	kood 66633	MDS del 5q (5q31, 5q33)	kood 66633
MAF/IGH t(14,16) Fusion	kood 66633	MDS del 7q (7q22; 7q36)	kood 66633
MAFB/IGH t(14;20) Fusion	kood 66633	RUNX1T/RUNX1 t(8;21) Fusion	kood 66633
monosoomia 13, 13q14/13q34	kood 66633	BCL2/IGH t(14;18) Fusion	kood 66633
deletsioon 17p13(TP53)	kood 66633	FIP1L1-PDGFR4 (4q12) deletsioon	kood 66633
ampl(1q21.3)/del(1p32.3)	kood 66633	PDGFRB (5q33) Break	kood 66633
MYC/IGH t(8;14) Fusion	kood 66633	FGFR1 (8p12) Break	kood 66633
CBFB t(16;16), inv(16)	kood 66633	ETV6 (12p13) Break	kood 66633
t(9;11) KMT2A/MLL3 Fusion	kood 66633	ampl(2p24) MYCN (FISH)	kood 66633
MECOM t(3;3); inv(3)(3q26) Break	kood 66633	Allogeenne luuüdi siirdamine X/Y	kood 66633

- **CITO! Palun saata proov KOHE geneetikakeskusesse! Erandjuhul võib seista 24h toatemperatuuril**  
SA TÕ Kliinikum, ühendlabor, kliinilise geneetika keskus, Puusepa 2, II korrus, tel: 7319 496
- 1-2ml steriilset luuüdi või veeniverd Li-hepariiniga vaakumkatsutis (roheline, musta rõngaga kork)
- Tööpäeviti kella 9.00 – 15.00