



Patsiendi ribakood

Hulgimüeloomi tsütogeneetiliste- ja molekulaaruuringute paneel (CD138+)

Saatev asutus/osakond.....

Raviarst/tel.....

Proovi võtmise kuupäev.....

NB! Võta ühe tõmbega 7 ml luuüdi ja jaga katsutitesse:
 ➤ 1 ml voolutsütomeetriasse
 ➤ 6 ml tsütogeneetikasse

Märkused:.....

Esmane	Korduv	Kood
<input type="checkbox"/> MM karüötüüp luuüdist		66632
<input type="checkbox"/> MM paneel FISH: IGH (14q32) Break TP53 (17p13)/CEP17 FGFR3/IGH t(4;14) Trisoomiad: D5S23, D5S721 (5p15.2) /CEP 9/CEP 15 CKS1B/CDKN2C 1q ampl/1p del CCND1/IGH t(11;14) MAF/IGH t(14;16)	<input type="checkbox"/> Esmase analüüsi leid: <input type="checkbox"/> FISH-analüüsides TP53 (17p13)/CEP17 CKS1B/CDKN2C 1q ampl/1p del	66633 x tellitud analüüside arv
➤ LISAANALÜÜSID VASTAVALT ESMASELE LEIULE (laborise valib): MYC/IGH t(8;14) MAFB/IGH t(14;20) MYC (8q24) Break 13. kromosoomi monosoomia CCND3/IGH t(6;14)		66618 x 2
➤ Kui klonaalseid CD138+ rakke on > 1% (voolutsütomeetria), siis labor lisab uuringu: ○ tuumorsupressorgeeni TP53 kodeeriva ala mutatsioonid (NGS)		

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

- SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikusse L.Puusepa 2, Tartu 50406, II korrus, tel: 7319 496
- Li-hepariiniga vaakumkatsuti (**roheline, musta röngaga kork**)
- Tööpäeviti kella 8.00 – 15.00

Laborisse saabumise kuupäev: []