

HEMATO-ONKOLOOGILISTE NAT ANALÜÜSIDE TELLIMISLEHT

Patsiendi nimi:	Proovivõtu kuupäev:
Isikukood:	Proovivõtu kellaeg:
Saatev asutus/osakond:	Proovivõtja:
TELLIJA:	Telefon:

 ESMANE PATSIENT KORDUV PATSIENT

DIAGNOOS / HÜPOTEES: _____

MÄRKUSED: _____

SAADETAV MATERJAL:
 LUUÜDI VERI Muu materjal (mis?) _____

Katsuti: K2E / K3E katsuti (LILLA KORK); veri 6 mL; luuüdi 2 mL

<input type="checkbox"/> DNA eraldamine ja arhiveerimine	DNA / RNA eraldamine ja arhiveerimine. Võimalus kasutada edaspidisteks analüüsideks	66607
<input type="checkbox"/> RNA eraldamine ja arhiveerimine		66607

Kvalitatiivsed analüüsid

<input type="checkbox"/> Hematoloogiliste kromosoomiaberratsioonide mRNA paneel (HemaVision)	66608 x 32
<input type="checkbox"/> FLT3 D835, ITD DNA paneel	66610 x 2

Mutatsioonanalüüsid sekveneerimisega

<input type="checkbox"/> NPM1 geeni mutatsioonid (sekveneerimine)	66616
<input type="checkbox"/> BCR-ABL1 kinaasi domeeni mutatsioonid ¹ t(9;22) BCR/ABL1 mRNA % peab olema > 0,1%	66616

Kvantitatiivsed analüüsid

t(9;22) BCR/ABL1 mRNA %	
<input type="checkbox"/> p210 CML mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> p190 ALL mRNA %	66611

<input type="checkbox"/> t(8;21) RUNX1/RUNX1T1 mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> t(12;21) ETV6/RUNX1 mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> inv(16) CBFβ/MYH11 mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> WT1 mRNA %	66611

NPM1 geeni mutatsioonid ⁵	
<input type="checkbox"/> NPM1 mutatsioon A mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> NPM1 mutatsioon B mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> NPM1 mutatsioon D mRNA %	66611

⁵ eelnevalt määrata NPM1 geenis vastava mutatsiooni olemasolu (NGS või Sanger sekveneerimine)

t(15;17) PML/RARA mRNA % ⁴	
<input type="checkbox"/> bcr1 mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> bcr2 mRNA %	66611
<input type="checkbox"/> bcr3 mRNA %	66611

⁴ eelnevalt määrata HemaVision kitiga vastava variandi olemasolu

<input type="checkbox"/> JAK2 V617F DNA %	66616
Kui JAK2 V617F DNA % on negatiivne, kas teostada analüüs: Kroonilised müeloproliferatiivsed haigused - CALR, JAK2, MPL geenimutatsioonide paneel (NGS)?	
<input type="checkbox"/> JAH	<input type="checkbox"/> EI

<input type="checkbox"/> Minimaalse residuaalhaiguse hindamine (Ig/TCR, ALLTogether protokoll) ²	66611 x 5 66718 x 4
Mitmes ravipäev?	66607 66201

² alates 29. ravipäevast. Vajalik eelnevalt teostatud Ig/TCR markerite sõeluuring (ALLTogether protokoll)

<input type="checkbox"/> Minimaalse residuaalhaiguse hindamine (NAT)	66611 x 6
Jälgitav marker	

³ vajalik eelnevalt teostatud patsiendispetsiifilise MRD analüüsi väljatöötamine