

LÄHETE

Molekyylihematologian ja -patologian laboratorio

Genomiikka
Tyks Laboratoriotoimialue
Varsinais-Suomen Sairaanhoidopiiri
Kiinamylynkatu 10
20520 Turku
Puh. 050 571 4517
Fax (02) 313 3923
Sähköposti: molgen@tyks.fi
www.vsshp.fi

Lähettäjä (sairaala, osasto ja lääkäri)

Näytteiden lähetysosoite:

Tyks Laboratoriot
Genetiikka
Tunnus 5021812
Info C902
21006 VASTAUSLÄHETYS

Vastaus- ja laskutusosoite (jos eri kuin lähettäjä)

Potilaan nimi Täydellinen henkilötunnus Näytteen ottopvm Lähettäjän tunnistekoodi

Taustatiedot (mm. diagnoosi tai diagnoosiepäily)

Näytteen laatu:

- Veri Luuydin Imusolmuke
 Muu kudos, mikä: Eristetty DNA, kudos ja pitoisuus _____ (ng/μl)
 Parafiininäyte: Eristetyt mononukleaariset solut, solumäärä:
 Diagnoosivaihe
 Seurantavaihe (kvantitatiivinen PCR)

Tilattavat tutkimukset:

- Fuusiogeneiseula (AML, ALL tai KML) *IgH-BCL2*-fuusiogeneeni; t(14;18)
 FLT3-geenin mutaatioanalyysi *IgH-BCL1*-fuusiogeneeni; t(11;14)
 NPM1-geenin mutaatioanalyysi *ABL1* (T315I)
 Immunoglobuliinigeenin (*IgH*, *IgK*, *IgL*)
uudelleenjärjestymätutkimus *FIP1L1-PDGFR*A-fuusiogeneeni; del(4)(q12)
 T-solureseptorigeenin (*TCR beta*, *gamma* tai *delta*)
uudelleenjärjestymätutkimus *JAK2* (V617F)
 Immunoglobuliinigeenin (*Ig*) mutaatiostatus
(somaattiset hypermutaatiot KLL:ssa) *CALR* (eksoni 9)
 Immunoglobuliini- ja TCR-geenit, ASO-seurantakohteet
kahteen klooniiin *MPL* (W515L, W515K, W515A, S505N)
 MPMut – Myelooisten verisyöpien geenimutaatioiden
DNA-sekvensointi (NGS-tutkimus) *KIT* (D816V)
 RNAMut – Syöpägeenien mutaatioiden RNA-
sekvensointi (NGS-tutkimus) Jäännöstautianalyysi (seurantavaiheen tutkimus)
 Mikrokimerismi-analyysi
 MYD88 (L265P)
 Nukleinihappoeristys ja säilytys
 Muu, mikä:

Pvm Lähettäjän allekirjoitus Nimenselvennys ja puhelinnumero