

분자 유전학 검사의뢰서

CAP Accredited Laboratory. 69944-01

병원명		수진자명		ID Label
병원코드		생년월일	년 월 일	
진료과·병동		나이·성별	세 남 / 여	
담당의사		채취일시	년 월 일 AM / PM :	
차트번호		의뢰일시	년 월 일 AM / PM :	
검체수		항목수		
병원주소	(街)			
검체종류	<input type="checkbox"/> 혈액 (EDTA) <input type="checkbox"/> 골수 (Bone Marrow) <input type="checkbox"/> 혈장 (EDTA) <input type="checkbox"/> 혈액여지 <input type="checkbox"/> 구강상피세포			
	<input type="checkbox"/> 조직 <input type="checkbox"/> 뇌척수액 (CSF) <input type="checkbox"/> 제대혈 <input type="checkbox"/> 양수 <input type="checkbox"/> 용모막(CVS) <input type="checkbox"/> 기타			

※ 검체 채취시 혈액은 약 5mL, 골수는 약3mL정도 채취하여 주시기바랍니다.

진단명			가계도 [예시]	
임상증상		인종		
가족력	<input type="checkbox"/> 무 <input type="checkbox"/> 유 () 본인과 관계 :			
이식력	<input type="checkbox"/> 무 <input type="checkbox"/> 유 (년 월 일)		수혈력	<input type="checkbox"/> 무 <input type="checkbox"/> 유 (년 월 일)
임신주수		종양세포*	%	
관련검사 결과				

※ 검사목적과 상관없이 우연히 발견된 검사결과(Incidental Finding)를 통보 받으시겠습니까? 예 아니오

종양관련 유전자 검사		선천성 유전질환관련 유전자 검사		약물유전관련 검사	
<input type="checkbox"/> 25371	BCR::ABL1 (major) 정성	<input type="checkbox"/> 25450	Fragile X 증후군 선별	<input type="checkbox"/> 27512	VKORC1 genotyping
<input type="checkbox"/> 27576	BCR::ABL1 (major) 정량	<input type="checkbox"/> 27590	선천성난청유전자(GJB2)_혈액	<input type="checkbox"/> 27511	CYP2C9 major polymorphism
<input type="checkbox"/> 25381	BCR::ABL1 (minor) 정성	<input type="checkbox"/> 27591	선천성난청유전자(GJB2)_혈액여지	<input type="checkbox"/> 27790	CYP2C19 major polymorphism
<input type="checkbox"/> 27577	BCR::ABL1 (minor) 정량	<input type="checkbox"/> 27581	유전성 난청 유전자검사(급여)	<input type="checkbox"/> 25512	HLA-B5801 genotyping
<input type="checkbox"/> 25320	RUNX1::RUNX1T1 (AML1::ETO) 정성	<input type="checkbox"/> 27582	유전성 난청 유전자검사(비급여)	기타검사	
<input type="checkbox"/> 25325	RUNX1::RUNX1T1 (AML1::ETO) 정량	<input type="checkbox"/> 26272	Wilson disease, ATP7B mutation	<input type="checkbox"/> 25330	Apolipoprotein E Genotyping
<input type="checkbox"/> 25710	PML::RARA 정성	<input type="checkbox"/> 27860	Express QF-PCR (13,18,21,X,Y) 5종	<input type="checkbox"/> 25500	HLA-B27
<input type="checkbox"/> 25713	PML::RARA 정량	<input type="checkbox"/> 27862	Express QF-PCR (13,18,21) 3종	<input type="checkbox"/> 25510	HLA-B51
<input type="checkbox"/> 26247	FLT3 TKD/ ITD mutation	<input type="checkbox"/> 27863	Express QF-PCR(21)	<input type="checkbox"/> 27267	MTHFR 유전자 C677T, A1298C 변이 검사
<input type="checkbox"/> 27797	JAK2 gene V617F mutation	이식관련검사		<input type="checkbox"/> 27894	Prothrombin G20210A mutation
<input type="checkbox"/> 27796	JAK2 gene exon12 mutation	<input type="checkbox"/> 25470	HLA-A Typing (High resolution)	<input type="checkbox"/> 30650	Factor 5 Leiden(FV:Q506)
<input type="checkbox"/> 29259	KIT (c-kit) gene mutation	<input type="checkbox"/> 25480	HLA-B Typing (High resolution)	<input type="checkbox"/> 29171	Corneal dystrophy, TGFB1
<input type="checkbox"/> 29445	NPM1 gene mutation	<input type="checkbox"/> 25490	HLA-C Typing (High resolution)	<input type="checkbox"/> 29172	Avellino corneal dystrophy
<input type="checkbox"/> 27825	Imatinib 약제내성(Major BCR/ABL1) sequencing	<input type="checkbox"/> 25560	HLA-DRB1 Typing (High resolution)	<input type="checkbox"/> 29610	Y-chromosome microdeletion
<input type="checkbox"/> 25350	BRCA1 (Sequencing)	<input type="checkbox"/> 25535	HLA-DQB1 Typing (High resolution)	<input type="checkbox"/> 87213	GLA gene mutation (Fabry)
<input type="checkbox"/> 25360	BRCA2 (Sequencing)	<input type="checkbox"/> 25477	HLA-A Typing (Low resolution)	<input type="checkbox"/> 27792	RNF213 gene R4810K mutation
<input type="checkbox"/> 26772	TP53 gene mutation	<input type="checkbox"/> 25487	HLA-B Typing (Low resolution)	<input type="checkbox"/> 25390	DMD/BMD
<input type="checkbox"/> 27645	EGFR gene mutation (Real-time PCR)_cell-free DNA	<input type="checkbox"/> 25491	HLA-C Typing (Low resolution)	<input type="checkbox"/> 25391	DMD/BMD exon deletion/duplication
<input type="checkbox"/> 27661	KRAS gene mutation*	<input type="checkbox"/> 25550	HLA-DRB1 Typing (Low resolution)	<input type="checkbox"/> 25603	Huntington's disease
<input type="checkbox"/> 27180	NRAS gene mutation*	<input type="checkbox"/> 25537	HLA-DQB1 Typing (Low resolution)	<input type="checkbox"/> 25645	LHON 3460,4171,11778,14484
<input type="checkbox"/> 27664	EGFR gene mutation*	<input type="checkbox"/> 25726	Pre-BMT	<input type="checkbox"/> 25680	DMPK gene mutation
<input type="checkbox"/> 27694	MSI(Microsatellite Instability)	<input type="checkbox"/> 25738	Post-BMT	<input type="checkbox"/> 26790	CADASIL, NOTCH3 gene
<input type="checkbox"/> 29065	BRAF V600E mutation*	<input type="checkbox"/> 25285	ABO genotyping	<input type="checkbox"/> 26980	SBMA, AR gene
<input type="checkbox"/> 29096	TERT promoter mutation*			<input type="checkbox"/> 27000	Spinocerebellar ataxia, Profile (SCA1,2,3,6,7,8,17)
<input type="checkbox"/> 29052	BRAF gene exon15 mutation*			<input type="checkbox"/> 27480	DRPLA gene
기타검사항목				<input type="checkbox"/> 28152	CYP21A2 gene mutation
				<input type="checkbox"/> 29060	DYT1 (Dystonia I, torsion)

※ 의뢰항목이 없는 경우 '기타검사항목'란에 기입해 주시기바랍니다.

※ 신규검사 및 연구용 검사는 의뢰 전에 문의하여 주시기바랍니다.

※ QF-PCR 검사 의뢰 시 염색체 배양검사와 같이 의뢰해 주시기바랍니다.

※ 종양표본검사* 의뢰 시 tumor부분 표기가 어려운 경우 종양세포비율(%)을 기록해 주시기바랍니다.

※ MSI(Microsatellite Instability) 검사의 경우 종양세포와 정상세포를 구분하여 보내주시기바랍니다.

※ EGFR gene mutation (Real-time PCR)_cell-free DNA 검사 의뢰 시 EDTA Blood 채혈 후 즉시 혈장분리하여 주시기바랍니다. (4시간 안정)