

SAATEKIRI

Molekulaargeneetilised uuringud onkoloogias

PATSIENDI ANDMED

Nimi		
Isikukood		
Sünnikuupäev		Sugu N/M
DIAGNOOS		

TELLIJA ANDMED

Saatev asutus	
Aadress	
Arst	
Arsti kood	
Telefon	
E-mail	

Uuringu materjal ja kogus: **TÄISVERI EDTA -KATSUTIS** (lilla korgiga, 2 kuni 4ml)

Uuringu materjali võtmise kuupäev ja proovi võtnud isiku nimi: _____

Uuringu materjal: **FORMALIINIS FIKSEERITUD PARAFIINI SISESTATUD KUDE (FFPE)**

Parafiiniploki nr: _____ Kasvajakude sisaldus ja hindaja nimi: _____

Tellitav uuring märkida X:

Rinna- ja munasarjavähk	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> BRCA test	L-2566	66616
<input type="checkbox"/> BRCA1 geenuuring	21639	66618x2
<input type="checkbox"/> BRCA2 geenuuring	38531	66618x2
<input type="checkbox"/> BRCA1-MLPA	A-4145	66618
<input type="checkbox"/> BRCA2-MLPA	A-4145	66618
<input type="checkbox"/> CHEK2	72518	66618

Mitte-väikserakuline kopsuvähk	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> EGFR	2166-3	66618

Melanoom	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> BRAF	58415-1	66618
<input type="checkbox"/> CDKN2A geenuuring	21614-3	66618

Difuusne maovähk	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> CDH1 geenuuring	21653-1	66618
<input type="checkbox"/> CDH1-MLPA	94240-9	66618

GIST	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> C-KIT	55201-8	66618
<input type="checkbox"/> PDGFRA	71357-8	66618

Cowdeni sündroom	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> pTEN geenuuring	47969-1	66618x2
<input type="checkbox"/> pTEN-MLPA	94223-5	66618

Kolorektaalvähk	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> RAS	81420-2	66618
<input type="checkbox"/> BRAF	58415-1	66618
<input type="checkbox"/> MSI	43368-0	66618
<input type="checkbox"/> MLH1 geenuuring	38536-9	66618x2
<input type="checkbox"/> MSH2 geenuuring	38550-0	66618x2
<input type="checkbox"/> MSH6 geenuuring	38906-4	66618x2
<input type="checkbox"/> MMR-MLPA	76063-7	66618
<input type="checkbox"/> PIK3CA	60034-6	66618
<input type="checkbox"/> PMS2 geenuuring	79419-8	66618x3
<input type="checkbox"/> PMS2-MLPA	79417-2	66618

Pärilikud vähisündroomid	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> VHL geenuuring	34502-5	66618
<input type="checkbox"/> RET geenuuring	40693-4	66618

Farmakogeneetika	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> DPYD	79719-1	66618
<input type="checkbox"/> UGT1A1	79718-3	66618

Ajukasvajad	LOINC	EHK kood
<input type="checkbox"/> 1p/19q kodeletsioon	42634-6	66639x3
<input type="checkbox"/> MGMT metülatatsioon	60252-4	66616,66618
<input type="checkbox"/> IDH1/2 mutatsioonid	95772-0	66618
<input type="checkbox"/> TERT/BRAF uuring	95778-7	

Täiendav/muu uuring

NB! Peale vere võtmist lõksutada õrnalt katsutit, et tagada antikoagulandi ja vere ühtlane segunemine. Soovitavalt hoida +4°C juures! Mitte külmutada! Kasvaja molekulaaranalüüsiks on oluline, et $\geq 70\%$ rakkudest parafiinplokis moodustaksid vähirakud.

Eelnevalt teostatud geneetilised uuringud patsiendil ja/või pereliikmetel:

- Geneetilisi uuringuid pole teostatud
- Teostatud on järgmised geneetilised uuringud/nõustamine:

Perekondlik anamnees:

IB Genetics OÜ võib säilitada testist üle jäänud proovi kordus -ja lisatestideks

- Luban kasutada minu proovimaterjali eespool nimetatud eesmärgil
- Ei luba minu proovimaterjali kasutada eespool nimetatud eesmärgil

IB Genetics OÜ võib säilinud proove ja testi tulemusi isikuga seostamatult kasutada arendus- ja/või teadusuuringuteks.

- Luban kasutada minu proovimaterjali ja testi tulemusi eespool nimetatud eesmärgil
- Ei luba minu proovimaterjali ja testi tulemusi kasutada eespool nimetatud eesmärgil

Patsiendi nimi:

Patsiendi allkiri:

Kuupäev:/...../.....