

FORMULAR KERKESE ONKOLOGJI HEMATOLOGJI

Emer Mbiemer i Pacientit : _____

Ditelindja / Gjinia : _____

Data : / / 20.....

Nr. Identifikimit : _____

Kontakte : _____

Qendra Derguese : _____

Doktori Dergues : _____

Te dhena : _____

Te dhena shembull

<input type="checkbox"/> Gjaku	<input type="checkbox"/> Lengu Amniotik
<input type="checkbox"/> Palca Kockore	<input type="checkbox"/> CVS
<input type="checkbox"/> Gjaku i Kordonit	<input type="checkbox"/> Deshtimi
<input type="checkbox"/> PGT	<input type="checkbox"/> Te Tjera....

SHEMBUJ POSTNATALE

Vlera WBC, ne kampionin e palces kockore: _____ Perqindja e Blasterit: _____

SHENIM:

CITOGENETIKA	
SEMUNDJA	
<input type="checkbox"/> Analize Kromozomike nga Palca Kockore	
<input type="checkbox"/> Analize Kromozomike nga Gjaku Periferik	

GJENETIKA MOLEKULARE	
SEMUNDJA	G.JENI
<input type="checkbox"/> Semundja familjare e Kolitit Polipozis (FAP)*	MUTYH
<input type="checkbox"/> Semundja familjare e Kolitit Polipozis (FAP)*	APC
<input type="checkbox"/> Leucemia Akute Mieloide CEBPA*	CEBRA
<input type="checkbox"/> Leucemia Akute Mieloide NPM1*	NPM1
<input type="checkbox"/> Analiza e fshirjes Alfa Talasemi*	HBA
<input type="checkbox"/> Alfa Talasemi, Fshirja e gjithe sekuencave gjenetike	HBA1/HBA2
<input type="checkbox"/> Skanimi I Mutacionit Trombocitopen Amegatrotik	MPL (S505N W515L K39N)
<input type="checkbox"/> Talasemia Beta*	HBB
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit BRAF*	BRAF
<input type="checkbox"/> BRCA1 MLPA – BRCA2 MLPA (Analiza e dyfishimit te fshirjes)*	BRCA 1 BRCA 2
<input type="checkbox"/> BRCA1 – BRCA2 Mutacioni Gjenetik*	BRCA 1 BRCA 2
<input type="checkbox"/> Shprehja PDL1	PDL 1
<input type="checkbox"/> AML	ASXL 1
<input type="checkbox"/> C – KIT Mutacion I Zakonshem; Ekzon 9, 11, 13 dhe 17*	C-KIT
<input type="checkbox"/> Paneli I Mutacionit EGFR	EGFR
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit te Zakonshem FLT3	FLT 3

(*) GJAK I MIRE (**) GJAK ME HEPARINE (***) LENG AMNIOTIK

SHENIM:

Per analiza te tjera qe nuk gjenden ne formularin e kerkeses mund te vizitonit faqen tone te Web'it, ose te kaloni ne kontakt me qendren tone.

<input type="checkbox"/> Hemofilia A*	F8
<input type="checkbox"/> Hemofilia B*	F9
<input type="checkbox"/> Sferocitoza Trasheguese	ANK 1
<input type="checkbox"/> Limfiohistiocitoza Hemafagocitike HLH TIP 2	PRF 1
<input type="checkbox"/> Limfiohistiocitoza Hemafagocitike HLH TIP 3	MUN (UNC13D)
<input type="checkbox"/> Limfiohistiocitoza Hemafagocitike HLH TIP 4	STX 11
<input type="checkbox"/> Limfiohistiocitoza Hemafagocitike HLH TIP 5	STXBP 2
<input type="checkbox"/> Imatinib I Rezistences*	ABL1
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit JAK 2 Ekzon 12*	JAK 2
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit JAK 2 (V617F)*	JAK 2
<input type="checkbox"/> Kimerizmi (Molekular)*	JAK 2
<input type="checkbox"/> Anemia e lindur Diseritropoetike	x
<input type="checkbox"/> Paneli I mutacionit KRAS*	SEC23B
<input type="checkbox"/> Sindroma Lynch / Sindroma HNPCC*	KRAS
<input type="checkbox"/> Semundjet Mieloproliferative	MSH2 PMS1 MLH1 PMS2 MSH6
<input type="checkbox"/> Semundja Von Willebrand	MPLW515L/K
<input type="checkbox"/> Kanceri I gjirit	ADAMTS13
<input type="checkbox"/> AML	PIK3CA
<input type="checkbox"/> Shfaqja e polimorfizmit MDR1	IDH1-IDH2
<input type="checkbox"/> Crregullimi I Fragmentimit te Gjeneve	MDR1
<input type="checkbox"/> Lokodistrofia Megalencefale*	FH11

<input type="checkbox"/> Lokodistrofia Megalencefale*	MLC1
<input type="checkbox"/> Instabiliteti Mikrosatelit (MSI)*	5 Marker
<input type="checkbox"/> Neoplazia Multipl Endokrin IIA (MEN2A)*	RET Mutacion I Perbashket
<input type="checkbox"/> Mielofibroza (CALR)*	CALR
<input type="checkbox"/> Paneli I Mutacionit N-RAS*	NRAS
<input type="checkbox"/> Anelia e Qelizave Drite*	HBB
<input type="checkbox"/> Mutacioni I Zakonshem Ekzon 12, 18, PDGFRA*	PDGFRA
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit PDGFRB*	PDGFRB
<input type="checkbox"/> Mutacioni I Zakonshem RET Protoonkogen*	RET
<input type="checkbox"/> Inv 16 Ne Kohe Reale PCR*	CNFB-MYH11
<input type="checkbox"/> t (9;22) RT-PCR (BCR-ABL p190)*	BCR-ABL P190
<input type="checkbox"/> t (9;22) RT-PCR (BCR-ABL p210)*	BCR-ABL P210
<input type="checkbox"/> t (15;17) PCR Ne Kohe Reale*	PML - RARA
<input type="checkbox"/> t (1;19) E2A/PBX1; (RT-PCR)*	E2A/PBX1
<input type="checkbox"/> t (12;21) TEL/AML1 RT PCR*	TEL/AML1
<input type="checkbox"/> t (8;21) RT-PCR*	RUNX-AML
<input type="checkbox"/> Skanimi I Gjeneve TP53*	TP53
<input type="checkbox"/> Analiza e Mutacionit te Zakonshem TPMT*	TPMT (238G>C, 460G>A, 719A>G)
<input type="checkbox"/> Trombocitopenia (E lidhur me X)*	GATA1
<input type="checkbox"/> Tumori WILMS Tipi 1*	WT1

PARALAJMERIME:

1-Zbatohet ne rast nevoje mjekesore
2-Pervec analizave te percatuara ne listen e mesiperme, lidhur me Testet Molekulare dhe Citojenike mund te aplikoni ne Qendren tone.

GJENETIKA MOLEKULARE	
SEMUNDJA	
<input type="checkbox"/> t(9;22) (q34;q11.2)-Fuzioni BCR-ABL**	<input type="checkbox"/> t(4;11) (q21;q23)-MLL-FUZIONI AF4**
<input type="checkbox"/> t(8;21)(q22;q22)**	<input type="checkbox"/> t(9;11) (p22;q23)**
<input type="checkbox"/> t(15;17) (q22;q21)-PML/Fuzioni RARA**	<input type="checkbox"/> t(14;16) (q32;q21)**
<input type="checkbox"/> t(11;14) (q13;q32)-CCND1/Fuzioni IGH**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 7**
<input type="checkbox"/> t(1;19) (q23;p13.3)-TCF3/PBX1**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 8**
<input type="checkbox"/> t(4;14) (q16;q32)-FGFR3/Fuzioni IGH**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 5**
<input type="checkbox"/> tt(12;21) (p13;q22)-ETV6(TEL)/Fuzioni RUNX1(AML1)**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 12**
<input type="checkbox"/> tt(14;18) (q32;q21)-IGH/Fuzioni BCL2**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 10**
<input type="checkbox"/> tt(8;14) (q24;q32)-MYC-Fuzioni IGH**	<input type="checkbox"/> Monozomi/Trizomi 4**
<input type="checkbox"/> inv(16) (p13;q22)/t(16;16) (p13;q22)-Gjeni CBFB**	<input type="checkbox"/> PDGFRB Fshirja e 5q33**
	<input type="checkbox"/> EGR1 Fshirja e 5q31**
	<input type="checkbox"/> FGFR1 Fshirja e 8p12**
	<input type="checkbox"/> 17 p13, 1 Fshirja p53**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 20 q12**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 13q34**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 13q14.3 – Fshirja e D13S319**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 11q22**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 11q23**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 4q12**
	<input type="checkbox"/> HER2/NEU(ERBB2) FISH***
	<input type="checkbox"/> Rirregullimi I 8q24(MYC)**
	<input type="checkbox"/> Fshirja e 7q31**
	<input type="checkbox"/> FSHIRJA ALK (2p23)***
	<input type="checkbox"/> FSHIRJA ROS1 – 6q22.1)***
	<input type="checkbox"/> KIREMIZMI (FISH)

PANELET	
<input type="checkbox"/> Paneli KML** t(9;22) (q34;q11.2), Fshirja e 4q12	<input type="checkbox"/> Paneli MM** t(4;14) (p16;q32), t(11;14) (q32;q21), t(14;16) (q32;q21), t(8;14) (q21;q32), Fshirja e 17p13.1, Monozomi 8, Trizomi 7
<input type="checkbox"/> Paneli KLL** Trizomi/Monozomi 12, 13q14.3	<input type="checkbox"/> Paneli Non-Hodgkin Lenfoma** t(11;14)(q13;q32), t(14;18)(q32;q21), t(14;16)(q32;q21), t(8;14)(q24;q32), Fshirja e 17p13.1, Monozomi 8, Trizomi 7
<input type="checkbox"/> Paneli AML** t(8;21) (q22;q22), t(15;17) (q22;q21), t(1,19), inv(16) (p13;q22), Fshirja e 5q31, Fshirja e 7q31, Fshirja e 11q23, Fshirja e 17p13.1	<input type="checkbox"/> Paneli Pediatrik ALL ** t(9;22) (q34;q11.2), t(8;14) (q24;q32), t(12;21) (p13;q22), t(4;11) (q21;q23), t(11;14) (q13;q32), Monozomi/Trizomi 4, Monozomi/Trizomi 10, Fshirja e 11q23
<input type="checkbox"/> Paneli ALL** t(9;22) (q34;q11.2), t(8;14) (q24;q32), t(12;21) (p13;q22), t(4;11) (q21;q23) Monozomi 4, Monozomi/Trizomi 7, Monozomi/Trizomi 8, Monozomi 10, Fshirja e 11q23, Fshirja e 13q14.3	<input type="checkbox"/> Paneli Pediatrik AML** t(8;21) (q22;q22). T(15;17) (q22;q21), inv(16)(p13;q22), Fshirja e 5q31, Monozomi 7, Monozomi 5
<input type="checkbox"/> Paneli MDS** Fshirja e 5q31, Fshirja e 7q31, Fshirja e 17p13.1, Fshirja e 20q12, Trizomi 8, Monozomi 7	<input type="checkbox"/> Paneli Pediatrik MDS** Fshirja e 7q31, Trizomi 8, Monozomi 7

(*) GJAK I MIRE (***) TUB ME HEPARINE + PALCE KOCKORE (****) PARAFIN BLOK HER2, ALK, ROS

(*****) GJAK I MIRE / PARAFIN BLOK BRAF, C-KIT, EGFR, NRAS, KRAS, PDGFRA, PDGFRB, TUMORI WILMS, TP53



FORMULAR I INFORMIMIT TE LABORATORIT

Emer Mbiemer I Pacientit : _____
 Mosha / Gjinia : _____
 QendraDerguese : _____
 DoktoriDergues : _____

Une kuptoj dhe pranoj nevojen qe mund te lindje per te kerkuar moster serish ne rastin qe ne punimet gjenetike, faktore qe burojne nga kampionatura, perdonim I ilaceve, faktore qelizor dhe deshtim ne kulture, si dhe prezipe qe mund te shfaqen rralle cojne ne pengese te nxjerrjes se nje rezultati, ose mund te japin rezultate te gabuara negative/positive. Kuptoj dhe pranoj qe kohezgjatja e testeve, per arsyte faktoreve laboratorike ose per arsyte te pacientit, mund te kaloje afatin e percaktuar. Une jam informuar nga ana e mjekut qe ka kryer testimin gjenetik rreth perfitimeve, rreziqeve dhe limiteve te ketij testi gjenetik. Deklaroj që unë kërkoj që punimi gjenetik me mostren time dhe/ose te femijes tim, te permendur me lart, eshte kerkuar nga une, si dhe kam dhene leje dhe autorizim te plote qe të kryhet nga qendra e diagnostikimit gjenetik të Universitetit Istinye. Unë lejoj veten dhe / ose fëmijën tim që të përdoret dhe ruhet për qëllime të provimit, trajnimit dhe kërkimit shkencor.

Une lejoj qe mostra qe me perkjt mua dhe/ose femijes sim te ruhet dhe te perdoret per qellime te verifikimit te testit, qellime arsimore dhe kerkime shkencore, duke ruajtur te fshehta te dhenat personale. Une kuptoj dhe pajtohem qe leja e dhene laboratorit mund te terhiqet mbropsht si dhe mund te kerkohet nga ana ime shkaterrimi I mostrave.