

FORMULAR KERKESE ONKOLOGJI HEMATOLOGJI

Emer Mbiemer i Pacientit : _____
Ditelindja / Gjinia : _____
Nr. Identifikimit : _____
Kontakte : _____
Qendra Derguese : _____
Doktori Dergues : _____
Te dhena : _____

Data : / / 20.....

Te dhena shembull	
☐ Gjaku	☐ Lengu Amniotik
☐ Palca Kockore	☐ CVS
☐ Gjaku i Kordonit	☐ Deshtimi
☐ PGT	☐ Te Tjera....

SHEMBUJ POSTNATALE

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

SHENIM: _____

CITOGJENETIKA
SEMUNDJA
☐ Analize Kromozomike nga Palca Kockore
☐ Analize Kromozomike nga Gjaku Periferik

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

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

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

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

SHENIM:

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

PARALAJMERIME:

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

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

PANELET		
☐ Paneli KML** t(9;22) (q34;q11.2), Fshirja e 4q12	☐ 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	
☐ Paneli KLL** Trizomi/Monozomi 12, 13q14.3	☐ 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	
☐ 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	☐ 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	
☐ 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	☐ Paneli Pediatrik AML** t(8;21) (q22;q22), T(15;17) (q22;q21), inv(16)(p13;q22), Fshirja e 5q31, Monozomi 7, Monozomi 5	
☐ Paneli MDS** Fshirja e 5q31, Fshirja e 7q31, Fshirja e 17p13.1, Fshirja e 20q12, Trizomi 8, Monozomi 7	☐ 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 linde per te kerkuar muster serish ne rastin qe ne punimet gjenetike, faktore qe burojne nga kampionatura, perdorim I ilaceve, faktore qelizor dhe deshtim ne kulture, si dhe rreziqe 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 arsye te faktoreve laboratorike ose per arsye 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 qe 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 verifikimit të provimit, trajnimit dhe kërkitimit shkencor.

Une lejoj qe mostra qe me perket 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 dhelat personale. Une kuptoj dhe pajtohem qe leja e dhene laboratorit mund te terhiqet mbrapsht si dhe mund te kerkohet nga ana ime shkaterrimi I mostrave.