



ŽIADANKA O GENETICKÉ VYŠETRENIE

Číslo vyšetrenia:
Vyplní laboratórium:

Odosielajúci lekár (kliník): Meno:		Pečiatka/podpis:		Meno a priezvisko pacienta:		
Kód odporúčajúceho lekára:		Kód odporúčajúceho zariadenia:		Rodné číslo:	Poistovňa:	
				ID hospit. prípadu:		
				Informovaný súhlas vyplnený: zaškrtnite ☐		
		Dg:		Pridr. Dg:		
Dátum odberu:						
Typ primárnej vzorky (zaškrtnite): ☐ periférna krv (v EDTA / plná krv), ☐ kostná dreň (v EDTA), ☐ bukalný ster, ☐ moč, ☐ likvor, ☐ tkanivo, ☐ iné:						
Onkogenetika: ☐ KRAS (21 mutácií, exón 2, 3, 4) ☐ NRAS (14 mutácií, exón 2, 3, 4) ☐ BRAF (6 mutácií, exón 15, kodón V 600) ☐ EGFR (40 mutácií, exón 18, 19, 20, 21) ☐ IDH 1/2 (18 mutácií) ☐ TERT (mutácia promotora C228 a C250) ☐ MGMT (hypermetylácia promotora) ☐ MLH1 (hypermetylácia promotora) ☐ MSI mikrosatelitová instabilita ☐ POLE (6 mutácií) ☐ PDL1 (detekcia expresie) ☐ NTRK1/2/3 (88 fúzijských transkriptov, exón 9-17) ☐ c-KIT (22 mutácií, exón 9, 11, 13, 17) ☐ FISH analýza podľa požiadavky (podľa ponuky na web stránke)		Vrodené ochorenia / predispozície: ☐ Gilbertov syndróm ☐ Hereditárna hemochromatóza (3 mutácie) ☐ Celiakia (DQ2, DQ8 +DR4) ☐ Laktózová intolerancia ☐ Fruktózová intolerancia ☐ Psoriáza (HLA-C*06) ☐ Bechterevova choroba (HLA-B*27) ☐ Hypercholesterolémia (APOB polymorfizmy) ☐ Hyperlipidoproteinémiia (APOE polymorfizmy)		☐ Trombofilné mutácie ☐ FV Leiden ☐ FII Protrombín ☐ MTHFR C677T ☐ MTHFR A1298C ☐ BRCA 1/2 (8 mutácií)		Detekcia mikroorganizmov: ☐ HPV detekcia ☐ HPV typizácia ☐ STI ☐ Chlamydia trachomatis ☐ Ureaplasma urealyticum ☐ Ureaplasma parvum ☐ Mycoplasma hominis ☐ Mycoplasma genitalium ☐ Neisseria gonorrhoeae ☐ Trichomonas vaginalis ☐ Iné infekčné patogény (podľa ponuky na web stránke)
Iné vyšetrenia podľa požiadavky:		Poznámky:				

BACP – v. 2.3/2023 – MolGen



ŽIADANKA O GENETICKÉ VYŠETRENIE

Číslo vyšetrenia:
Vyplní laboratórium:

Odosielajúci lekár (kliník): Meno:		Pečiatka/podpis:		Meno a priezvisko pacienta:		
Kód odporúčajúceho lekára:		Kód odporúčajúceho zariadenia:		Rodné číslo:	Poistovňa:	
				ID hospit. prípadu:		
				Informovaný súhlas vyplnený: zaškrtnite ☐		
		Dg:		Pridr. Dg:		
Dátum odberu:						
Typ primárnej vzorky (zaškrtnite): ☐ periférna krv (v EDTA / plná krv), ☐ kostná dreň (v EDTA), ☐ bukalný ster, ☐ moč, ☐ likvor, ☐ tkanivo, ☐ iné:						
Onkogenetika: ☐ KRAS (21 mutácií, exón 2, 3, 4) ☐ NRAS (14 mutácií, exón 2, 3, 4) ☐ BRAF (6 mutácií, exón 15, kodón V 600) ☐ EGFR (40 mutácií, exón 18, 19, 20, 21) ☐ IDH 1/2 (18 mutácií) ☐ TERT (mutácia promotora C228 a C250) ☐ MGMT (hypermetylácia promotora) ☐ MLH1 (hypermetylácia promotora) ☐ MSI mikrosatelitová instabilita ☐ POLE (6 mutácií) ☐ PDL1 (detekcia expresie) ☐ NTRK1/2/3 (88 fúzijských transkriptov, exón 9-17) ☐ c-KIT (22 mutácií, exón 9, 11, 13, 17) ☐ FISH analýza podľa požiadavky (podľa ponuky na web stránke)		Vrodené ochorenia / predispozície: ☐ Gilbertov syndróm ☐ Hereditárna hemochromatóza (3 mutácie) ☐ Celiakia (DQ2, DQ8 +DR4) ☐ Laktózová intolerancia ☐ Fruktózová intolerancia ☐ Psoriáza (HLA-C*06) ☐ Bechterevova choroba (HLA-B*27) ☐ Hypercholesterolémia (APOB polymorfizmy) ☐ Hyperlipidoproteinémiia (APOE polymorfizmy)		☐ Trombofilné mutácie ☐ FV Leiden ☐ FII Protrombín ☐ MTHFR C677T ☐ MTHFR A1298C ☐ BRCA 1/2 (8 mutácií)		Detekcia mikroorganizmov: ☐ HPV detekcia ☐ HPV typizácia ☐ STI ☐ Chlamydia trachomatis ☐ Ureaplasma urealyticum ☐ Ureaplasma parvum ☐ Mycoplasma hominis ☐ Mycoplasma genitalium ☐ Neisseria gonorrhoeae ☐ Trichomonas vaginalis ☐ Iné infekčné patogény (podľa ponuky na web stránke)
Iné vyšetrenia podľa požiadavky:		Poznámky:				

BACP – v. 2.3/2023 – MolGen