분자유전 검사의뢰서

병(의) 원 당	병	수 진 자 '	명	접 수 번	호				
병(의)원코드	≣	생 년 월 '	일 년 월 일	검 체 채 취	일				
진 료 과 / 병 등	5	나 이 / 성 '		의 뢰	일				
의 사 당	경	차 트 번 :	호	의뢰기관 연락	처				
임상정보(진단명	(1)	(── 이식력 □,수혈력 □,임신력 □)	71-	MIT [MILI]				
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		가계도 [예시]					
감염 성	성 □유 □무(감염성질환명:		J						
인 종	☐ East Asian ☐ South Asi☐ Other(an □ Africar	n □ Caucasian □ Hispanic) 혼혈은 중복 표시	가계도 (가족력)					
검 체 종 팀	를 혈액(EDTA) □ 골수(Bone Marr □ 뇌척수액(CSF) □ 객담(Sputum)		□ 구강점막세포 □ 양수(Amniotic) e) □ 조직(Tissue) □ 기타()		emale □ male carrier ■ affected				
조직 적합성, 이식 후 생착									
이원코드	 검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목				
□ B4815	HLA A High resolution	□ C53833	HLA DQB1 High resolution	□ B4835	HLA Typing 5종(NGS) *NGS 시행기관 전용				
□ B4816	HLA B High resolution	□ B4826	HLA DPB1 High resolution	□ A6583	HLA A Typing				
□ B4817	HLA C High resolution	☐ A6552	Pre-BMT DNA Test	□ A6584	HLA B Typing				
☐ B4825	HLA DRB1 High resolution	☐ A6553	Post-BMT DNA Test	☐ A6585	HLA C Typing				
유전성 질환(Germline)									
이원코드	 검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목				
□ A6095	GJB2 gene (Sequencing)	□ A6086	SCA1, 2, 3, 6, 7, 8, 17 (PCR-fragment)	□ A6131	CADASIL, NOTCH3 gene (Sequencing)				
□H0730/□H0731	유전성 난청 유전자(급여/비급여)	☐ H0158	NF1 sequencing, del/dup (MLPA)	□ A6063	HBB gene (Sequencing)				
☐ A6545	FMR1 삼염기 반복(Fragile-X)	□ A6566	NF2 sequencing, del/dup (MLPA)	□ B6540	Prader-Willi/Angelman methylation PCR				
☐ H0071	Hemochromatosis, HFE gene C282Y/H63D	☐ CY533	DRPLA, ATN1 gene (PCR-fragment)	□ A6085	ATP7B gene (Full sequencing)				
☐ H0639	TTR gene (Sequencing)	□ H0603	DMPK gene (PCR-fragment)	□ A6019	UGT1A1 gene (Sequencing)				
혈액암(Somatic) 유전성 암(Germline)									
이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목				
□ C5971	BCR/ABL1 PCR 정성 major	☐ H0020	NPM1 gene mutation	□ B0645	BRCA1 gene (Sequencing)				
□ C5972	BCR/ABL1 PCR 정성 minor	□ A6164	FLT3/ITD mutation	□ B0642	BRCA2 gene (Sequencing)				
□A6136/□A61361	BCR/ABL1 PCR 정량 major (PB/BM)	□ A6165	FLT3/TKD mutation	☐ H0503	TP53 gene (Sequencing)				
□ C6817	Imatinib 약제내성 major BCR/ABL1 (Sequencing)	☐ H0183	CEBPA gene mutation	□ A7606	APC gene (Sequencing)				
☐ H0001	PML/RARA PCR 정성	□ A6565	JAK2 V617F mutation	□ A7604	MLH1 gene (Sequencing)				
□ C5973	PML/RARA PCR 정량	☐ H0055	JAK2 exon 12 mutation	□ A7605	MSH2 gene (Sequencing)				
☐ H0652	AML1/ETO gene 정량	☐ H0248	CALR exon 9 mutation	☐ H0555	MSH6 gene (Sequencing)				
☐ H0218	Hemavision [RT-PCR]	☐ H0187	MPL W515K/L mutation	□ ED0016	RiskCare 29종(NGS) *NGS 시행기관 전용				
질환위험도, 약물유전 및 기타									
이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목				
□ B4830	HLA B27	□ A6528	MTHFR C677T, A1298C	□ A6167	CYP2C19 major polymorphism				
□ A6608	HLA B51	□ A6595	Factor V Leiden mutation	☐ H00791	TPMT major polymorphism				
□ D6999	Avellino corneal dystrophy	□ A6596	Prothrombin G20210A	☐ H0079	TPMT genotyping				
□ A0105	APO E genotype	☐ H0547	RNF213 R4810K (Sequencing)	☐ H0799	NUDT15 genotype				
□ A0650	ABO genotyping	☐ H0204	Y Chromosome microdeletions	□ B4831	HLA-B5801 (PCR)				
그 외 검사항목 :									

※ 유전자 검사 의뢰시 「유전자 검사 동의서」를 반드시 첨부해야 합니다.

※ 정도관리에서 우연히 발견된 소견(Incidental finding)을 통보받으시겠습니까? □예 □아니오



분자유전 검사의뢰서

병(의) 원 명	Ħ .	수 진 자 [ਰ	접 수 번 :	호			
병(의)원코드	≣	생 년 월 역	일 년 월 일	검체채취	일			
진 료 과 / 병 동		나이/성병		의 뢰 '	일			
의 사 명	Ħ D	차 트 번 3	±	의뢰기관 연락:	처			
임상정보(진단명	1)	((이식력 □, 수혈력 □, 임신력 □)					
		(가계도 [예시]				
감 염 성	성 □유 □무(감염성질환명:)	-				
인 종	☐ East Asian ☐ South Asi☐ Other(an □ Africar	□ Caucasian □ Hispanic) 혼혈은 중복 표시	가계도 (가족력)				
검 체 종 류	를 열액(EDTA) □ 골수(Bone Marr □ 뇌척수액(CSF) □ 객담(Sputum)		□ 구강점막세포 □ 양수(Amniotic) e) □ 조직(Tissue) □ 기타()		emale □ male arrier ■ affected			
조직 적합성, 이식 후 생착								
급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목			
□ D840401KZ	HLA A High resolution	□ D840402KZ	HLA DQB1 High resolution	□ D840500KZ	HLA Typing 5종(NGS) *NGS 시행기관 전용			
□ D840401KZ	HLA B High resolution	□ D840404KZ	HLA DPB1 High resolution	□ D840201KZ	HLA A Typing			
□ D840401KZ	HLA C High resolution	☐ C583202KZ	Pre-BMT DNA Test	□ D840201KZ	HLA B Typing			
□ D840403KZ	HLA DRB1 High resolution	☐ C583202KZ	Post-BMT DNA Test	□ D840201KZ	HLA C Typing			
유전성 질환(Germline)								
급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목			
☐ C580619KZ	GJB2 gene (Sequencing)	☐ C580303KZ 외6	SCA1, 2, 3, 6, 7, 8, 17 (PCR-fragment)	☐ C580862KZ	CADASIL, NOTCH3 gene (Sequencing)			
□C158101KZ/□ -	유전성 난청 유전자(급여/비급여)	□ C580912KZ, CZ581	NF1 sequencing, del/dup (MLPA)	□ C580607KZ	HBB gene (Sequencing)			
☐ C580312KZ	FMR1 삼염기 반복(Fragile-X)	□ C580861KZ, CZ581	NF2 sequencing, del/dup (MLPA)	☐ C580313KZ	Prader-Willi/Angelman methylation PCR			
☐ C580209KZ*2	Hemochromatosis, HFE gene C282Y/H63D	☐ C580302KZ	DRPLA, ATN1 gene (PCR-fragment)	☐ C580904KZ	ATP7B gene (Full sequencing)			
☐ C580613KZ	TTR gene (Sequencing)	☐ C580311KZ	DMPK gene (PCR-fragment)	☐ C580735KZ	UGT1A1 gene (Sequencing)			
혈액암(Somatic)				유전성 암(Ge	ermline)			
급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목			
☐ C583101KZ	BCR/ABL1 PCR 정성 major	☐ C583305KZ	NPM1 gene mutation	□ C580905KZ	BRCA1 gene (Sequencing)			
☐ C583102KZ	BCR/ABL1 PCR 정성 minor	☐ C583209KZ	FLT3/ITD mutation	☐ C581001KZ	BRCA2 gene (Sequencing)			
☐ C583116KZ	BCR/ABL1 PCR 정량 major (PB/BM)	☐ C583302KZ	FLT3/TKD mutation	☐ C580733KZ	TP53 gene (Sequencing)			
☐ C583801KZ	Imatinib 약제내성 major BCR/ABL1 (Sequencing)	☐ C583701KZ	CEBPA gene mutation	☐ C580902KZ	APC gene (Sequencing)			
☐ C583108KZ	PML/RARA PCR 정성	☐ C583003KZ	JAK2 V617F mutation	☐ C580819KZ	MLH1 gene (Sequencing)			
☐ C583122KZ	PML/RARA PCR 정량	☐ C583303KZ	JAK2 exon 12 mutation	☐ C580820KZ	MSH2 gene (Sequencing)			
☐ C583123KZ	AML1/ETO gene 정량	☐ C583802KZ	CALR exon 9 mutation	☐ C580857KZ	MSH6 gene (Sequencing)			
☐ C583101KZ 외6	Hemavision [RT-PCR]	☐ C583308KZ	MPL W515K/L mutation	☐ CB00100KZ	RiskCare 29종(NGS) *NGS 시행기관 전용			
질환위험도, 약물유전 및 기타								
급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목			
□ D841302KZ	HLA B27	☐ C580106KZ	MTHFR C677T, A1298C	☐ C580111KZ	CYP2C19 major polymorphism			
□ -	HLA B51	☐ C580105KZ	Factor V Leiden mutation	☐ C580635KZ	TPMT major polymorphism			
☐ C580109KZ	Avellino corneal dystrophy	☐ C580104KZ	Prothrombin G20210A	☐ C580762KZ	TPMT genotyping			
☐ C580101KZ	APO E genotype	☐ C580629KZ	RNF213 R4810K (Sequencing)	☐ C580640KZ	NUDT15 genotype			
	ABO genotyping	□ -	Y Chromosome microdeletions	□ D841303KZ	HLA-B5801 (PCR)			
그 외 검사항목 :								

※ 유전자 검사 의뢰시 「유전자 검사 동의서」를 반드시 첨부해야 합니다.

※ 정도관리에서 우연히 발견된 소견(Incidental finding)을 통보받으시겠습니까? □예 □아니오

