

분자유전 검사뢰서

[검사기관 의뢰용]

병(의)원명		수진자명		접수번호	
병(의)원코드		생년월일	년 월 일	검체채취일	
진료과/병동		나이/성별		의뢰일	
의사명		차트번호		의뢰기관 연락처	
임상정보(진단명)	(이식력 ☐ , 수혈력 ☐ , 임신력 ☐)			가계도 (가족력)	가계도 [예시] ○ female □ male ◐ carrier ■ affected
감염성	☐ 유 ☐ 무 (감염성질환명:)				
인종	☐ East Asian ☐ South Asian ☐ African ☐ Caucasian ☐ Hispanic ☐ Other() 혼혈은 중복 표시				
검체종류	☐ 혈액(EDTA) ☐ 골수(Bone Marrow) ☐ 혈액여지 ☐ 구강점막세포 ☐ 양수(Amniotic) ☐ 뇌척수액(CSF) ☐ 객담(Sputum) ☐ 소변(Urine) ☐ 조직(Tissue) ☐ 기타()				

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)

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

유전성 암(Germline)

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 검사뢰서

[병원 보관용]

병(의)원명		수진자명		접수번호	
병(의)원코드		생년월일	년 월 일	검체채취일	
진료과/병동		나이/성별		의뢰일	
의사명		차트번호		의뢰기관 연락처	
임상정보(진단명)	(이식력 ☐ , 수혈력 ☐ , 임신력 ☐)			가계도 [예시] ○ female □ male ◐ carrier ◑ affected	
감염성	☐ 유 ☐ 무 (감염성질환명:)				
인종	☐ East Asian ☐ South Asian ☐ African ☐ Caucasian ☐ Hispanic ☐ Other() 혼혈은 중복 표시				
검체종류	☐ 혈액(EDTA) ☐ 골수(Bone Marrow) ☐ 혈액여지 ☐ 구강점막세포 ☐ 양수(Amniotic) ☐ 뇌척수액(CSF) ☐ 객담(Sputum) ☐ 소변(Urine) ☐ 조직(Tissue) ☐ 기타()				

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)

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 ☐ 아니요