

# 분자유전 검사 의뢰서

[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 <input type="checkbox"/> 유 <input type="checkbox"/> 무)				가계도 [예시]  ○ female □ male ◐ carrier ◑ affected
감염성	<input type="checkbox"/> 유 <input type="checkbox"/> 무 (감염성질환명: )				
인종	<input type="checkbox"/> East Asian <input type="checkbox"/> South Asian <input type="checkbox"/> African <input type="checkbox"/> Caucasian <input type="checkbox"/> Hispanic <input type="checkbox"/> Other( ) 혼혈은 중복 표시				
검체종류	<input type="checkbox"/> 혈액(EDTA) <input type="checkbox"/> 골수(Bone Marrow) <input type="checkbox"/> 혈액여지 <input type="checkbox"/> 구강점막세포 <input type="checkbox"/> 양수(Amniotic) <input type="checkbox"/> 뇌척수액(CSF) <input type="checkbox"/> 객담(Sputum) <input type="checkbox"/> 소변(Urine) <input type="checkbox"/> 조직(Tissue) <input type="checkbox"/> 기타( )				

## 조직 적합성, 이식 후 생착

이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목
<input type="checkbox"/> B4815	HLA A High resolution	<input type="checkbox"/> C53833	HLA DQB1 High resolution	<input type="checkbox"/> B4835	HLA Typing 5종(NGS) *NGS 시행기관 전용
<input type="checkbox"/> B4816	HLA B High resolution	<input type="checkbox"/> B4826	HLA DPB1 High resolution	<input type="checkbox"/> A6583	HLA A Typing
<input type="checkbox"/> B4817	HLA C High resolution	<input type="checkbox"/> A6552	Pre-BMT DNA Test	<input type="checkbox"/> A6584	HLA B Typing
<input type="checkbox"/> B4825	HLA DRB1 High resolution	<input type="checkbox"/> A6553	Post-BMT DNA Test	<input type="checkbox"/> A6585	HLA C Typing

## 유전성 질환(Germline)

이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목
<input type="checkbox"/> A6095	GJB2 gene (Sequencing)	<input type="checkbox"/> A6086	SCA1, 2, 3, 6, 7, 8, 17 (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> A6131	CADASIL, NOTCH3 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> H0730/ <input type="checkbox"/> H0731	유전성 난청 유전자(급여/비급여)	<input type="checkbox"/> H0158	NF1 sequencing, del/dup (MLPA)	<input type="checkbox"/> A6063	HBB gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> A6545	FMR1 삼염기 반복(Fragile-X)	<input type="checkbox"/> A6566	NF2 sequencing, del/dup (MLPA)	<input type="checkbox"/> B6540	Prader-Willi/Angelman methylation PCR
<input type="checkbox"/> H0071	Hemochromatosis, HFE gene C282Y/H63D	<input type="checkbox"/> CY533	DRPLA, ATN1 gene (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> A6085	ATP7B gene (Full sequencing)
<input type="checkbox"/> H0639	TTR gene (Sequencing)	<input type="checkbox"/> H0603	DMPK gene (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> A6019	UGT1A1 gene (Sequencing)

## 혈액암(Somatic)

이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목
<input type="checkbox"/> C5971	BCR/ABL1 PCR 정성 major	<input type="checkbox"/> H0020	NPM1 gene mutation	<input type="checkbox"/> B0645	BRCA1 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C5972	BCR/ABL1 PCR 정성 minor	<input type="checkbox"/> A6164	FLT3/ITD mutation	<input type="checkbox"/> B0642	BRCA2 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> A6136/ <input type="checkbox"/> A61361	BCR/ABL1 PCR 정량 major (PB/BM)	<input type="checkbox"/> A6165	FLT3/TKD mutation	<input type="checkbox"/> H0503	TP53 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C6817	Imatinib 억제제 내성 major BCR/ABL1 (Sequencing)	<input type="checkbox"/> H0183	CEBPA gene mutation	<input type="checkbox"/> A7606	APC gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> H0001	PML/RARA PCR 정성	<input type="checkbox"/> A6565	JAK2 V617F mutation	<input type="checkbox"/> A7604	MLH1 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C5973	PML/RARA PCR 정량	<input type="checkbox"/> H0055	JAK2 exon 12 mutation	<input type="checkbox"/> A7605	MSH2 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> H0652	AML1/ETO gene 정량	<input type="checkbox"/> H0248	CALR exon 9 mutation	<input type="checkbox"/> H0555	MSH6 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> H0218	Hemavision [RT-PCR]	<input type="checkbox"/> H0187	MPL W515K/L mutation	<input type="checkbox"/> ED0016	RiskCare 29종(NGS) *NGS 시행기관 전용

## 유전성 암(Germline)

## 질환위험도, 약물유전 및 기타

이원코드	검사항목	이원코드	검사항목	이원코드	검사항목
<input type="checkbox"/> B4830	HLA B27	<input type="checkbox"/> A6528	MTHFR C677T, A1298C	<input type="checkbox"/> A6167	CYP2C19 major polymorphism
<input type="checkbox"/> A6608	HLA B51	<input type="checkbox"/> A6595	Factor V Leiden mutation	<input type="checkbox"/> H00791	TPMT major polymorphism
<input type="checkbox"/> D6999	Avellino corneal dystrophy	<input type="checkbox"/> A6596	Prothrombin G20210A	<input type="checkbox"/> H0079	TPMT genotyping
<input type="checkbox"/> A0105	APO E genotype	<input type="checkbox"/> H0547	RNF213 R4810K (Sequencing)	<input type="checkbox"/> H0799	NUDT15 genotype
<input type="checkbox"/> A0650	ABO genotyping	<input type="checkbox"/> H0204	Y Chromosome microdeletions	<input type="checkbox"/> 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  아니요

# 분자유전 검사 의뢰서

[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 <input type="checkbox"/> 유 <input type="checkbox"/> 무)			가계도 [예시]  ○ female □ male ◐ carrier ■ affected	
감염성	<input type="checkbox"/> 유 <input type="checkbox"/> 무 (감염성질환명: )				
인종	<input type="checkbox"/> East Asian <input type="checkbox"/> South Asian <input type="checkbox"/> African <input type="checkbox"/> Caucasian <input type="checkbox"/> Hispanic <input type="checkbox"/> Other( ) 혼혈은 중복 표시				
검체종류	<input type="checkbox"/> 혈액(EDTA) <input type="checkbox"/> 골수(Bone Marrow) <input type="checkbox"/> 혈액여지 <input type="checkbox"/> 구강점막세포 <input type="checkbox"/> 양수(Amniotic) <input type="checkbox"/> 뇌척수액(CSF) <input type="checkbox"/> 객담(Sputum) <input type="checkbox"/> 소변(Urine) <input type="checkbox"/> 조직(Tissue) <input type="checkbox"/> 기타( )				

## 조직 적합성, 이식 후 생착

급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목
<input type="checkbox"/> D840401KZ	HLA A High resolution	<input type="checkbox"/> D840402KZ	HLA DQB1 High resolution	<input type="checkbox"/> D840500KZ	HLA Typing 5종(NGS) *NGS 시행기관 전용
<input type="checkbox"/> D840401KZ	HLA B High resolution	<input type="checkbox"/> D840404KZ	HLA DPB1 High resolution	<input type="checkbox"/> D840201KZ	HLA A Typing
<input type="checkbox"/> D840401KZ	HLA C High resolution	<input type="checkbox"/> C583202KZ	Pre-BMT DNA Test	<input type="checkbox"/> D840201KZ	HLA B Typing
<input type="checkbox"/> D840403KZ	HLA DRB1 High resolution	<input type="checkbox"/> C583202KZ	Post-BMT DNA Test	<input type="checkbox"/> D840201KZ	HLA C Typing

## 유전성 질환(Germline)

급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목
<input type="checkbox"/> C580619KZ	GJB2 gene (Sequencing)	<input type="checkbox"/> C580303KZ 외6	SCA1, 2, 3, 6, 7, 8, 17 (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> C580862KZ	CADASIL, NOTCH3 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C158101KZ/□	유전성 난청 유전자(급여/비급여)	<input type="checkbox"/> C580912KZ, CZ581	NF1 sequencing, del/dup (MLPA)	<input type="checkbox"/> C580607KZ	HBB gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C580312KZ	FMR1 삼염기 반복(Fragile-X)	<input type="checkbox"/> C580861KZ, CZ581	NF2 sequencing, del/dup (MLPA)	<input type="checkbox"/> C580313KZ	Prader-Willi/Angelman methylation PCR
<input type="checkbox"/> C580209KZ*2	Hemochromatosis, HFE gene C282Y/H63D	<input type="checkbox"/> C580302KZ	DRPLA, ATN1 gene (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> C580904KZ	ATP7B gene (Full sequencing)
<input type="checkbox"/> C580613KZ	TTR gene (Sequencing)	<input type="checkbox"/> C580311KZ	DMPK gene (PCR-fragment)	<input type="checkbox"/> C580735KZ	UGT1A1 gene (Sequencing)

## 혈액암(Somatic)

급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목
<input type="checkbox"/> C583101KZ	BCR/ABL1 PCR 정성 major	<input type="checkbox"/> C583305KZ	NPM1 gene mutation	<input type="checkbox"/> C580905KZ	BRCA1 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583102KZ	BCR/ABL1 PCR 정성 minor	<input type="checkbox"/> C583209KZ	FLT3/ITD mutation	<input type="checkbox"/> C581001KZ	BRCA2 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583116KZ	BCR/ABL1 PCR 정량 major (PB/BM)	<input type="checkbox"/> C583302KZ	FLT3/TKD mutation	<input type="checkbox"/> C580733KZ	TP53 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583801KZ	Imatinib 약제내성 major BCR/ABL1 (Sequencing)	<input type="checkbox"/> C583701KZ	CEBPA gene mutation	<input type="checkbox"/> C580902KZ	APC gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583108KZ	PML/RARA PCR 정성	<input type="checkbox"/> C583003KZ	JAK2 V617F mutation	<input type="checkbox"/> C580819KZ	MLH1 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583122KZ	PML/RARA PCR 정량	<input type="checkbox"/> C583303KZ	JAK2 exon 12 mutation	<input type="checkbox"/> C580820KZ	MSH2 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583123KZ	AML1/ETO gene 정량	<input type="checkbox"/> C583802KZ	CALR exon 9 mutation	<input type="checkbox"/> C580857KZ	MSH6 gene (Sequencing)
<input type="checkbox"/> C583101KZ 외6	Hemavision [RT-PCR]	<input type="checkbox"/> C583308KZ	MPL W515K/L mutation	<input type="checkbox"/> CB00100KZ	RiskCare 29종(NGS) *NGS 시행기관 전용

## 유전성 암(Germline)

## 질환위험도, 약물유전 및 기타

급여코드	검사항목	급여코드	검사항목	급여코드	검사항목
<input type="checkbox"/> D841302KZ	HLA B27	<input type="checkbox"/> C580106KZ	MTHFR C677T, A1298C	<input type="checkbox"/> C580111KZ	CYP2C19 major polymorphism
<input type="checkbox"/> -	HLA B51	<input type="checkbox"/> C580105KZ	Factor V Leiden mutation	<input type="checkbox"/> C580635KZ	TPMT major polymorphism
<input type="checkbox"/> C580109KZ	Avellino corneal dystrophy	<input type="checkbox"/> C580104KZ	Prothrombin G20210A	<input type="checkbox"/> C580762KZ	TPMT genotyping
<input type="checkbox"/> C580101KZ	APO E genotype	<input type="checkbox"/> C580629KZ	RNF213 R4810K (Sequencing)	<input type="checkbox"/> C580640KZ	NUDT15 genotype
<input type="checkbox"/> -	ABO genotyping	<input type="checkbox"/> -	Y Chromosome microdeletions	<input type="checkbox"/> 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