

Rekvisition af genetiske analyser Version 4

<p>Patientinformation: (Brug evt. patientlabel)</p> <p>Patient navn: _____</p> <p>CPR nr.: _____</p> <p>Rekvirerende læge: _____</p> <p>Familie/B nr.: _____</p> <p>Regning sendes til: _____</p> <p>EAN-nummer: _____</p> <p>Kontaktperson: _____</p> <p>Svar sendes til: _____</p>	<p>Blodprøve:</p> <p>1. Blodprøvegias (6 ml EDTA) Dato: _____ Kl. _____ Glas nr: _____ Prøvetager/kontrollørs underskrift: _____</p> <p>2. Blodprøvegias (6 ml EDTA) Dato: _____ Kl. _____ Glas nr: _____ Prøvetager/kontrollørs underskrift: _____</p> <p>OBS! to forskellige personer kontrollerer at prøve og patientdata stemmer overens.</p>
	<p>Prøvemateriale:</p> <p><input type="checkbox"/> Blod <input type="checkbox"/> Oprenset DNA <input type="checkbox"/> FFPE <input type="checkbox"/> Andet</p> <p>EVT. kommentar til prøvemateriale:</p>

Undersøgelse for kendt familie mutation

<p>Familieinformation: Hos hvem er mutationen fundet?</p> <p>Navn: _____</p> <p>CPR nr.: _____</p> <p>Gen navn, mutations-nomenklatur og exon nummer: _____</p> <p>Hvilket hospital har fundet mutationen? _____</p>	<p>Kliniske oplysninger:</p>
	<p>Familie stamtræ: (Tegn eller vedlæg venligst et stamtræ)</p>

Prøvehåndtering og svartid

<p>Svartid:</p> <p>Kendt familiær mutation: Skriftligt svar sendes indenfor 14 dage efter modtagelse af prøven.</p> <p>Genpakker (Bryst- og ovariekræft, Tyktarmskræft (colon cancer) og Fæokromocytom): Skriftligt svar sendes indenfor 3-4 uger efter modtagelse af prøven.</p> <p>Genpakker (andre): Skriftligt svar sendes indenfor 6 uger efter modtagelse af prøven.</p>	<p>Prøvehåndtering: Prøvemateriale sendes med almindelig post til: Genomisk Medicin, afsnit 4113 Rigshospitalet Blegdamsvej 9 2100 København Ø</p> <p>Yderligere spørgsmål: Sekretariat: Tlf: 3545 4113/ Fax: 3545 4435 E-mail: gendiagnostik.rigshospitalet@regionh.dk</p>
--	--

Undersøgelse for arvelig sygdom – genpakker*	
Bryst- og ovariekræft (DNABRYST) <input type="checkbox"/> <i>BRCA1, BRCA2, CDH1, PTEN, RAD51C og TP53</i>	Lynch syndrom (colon cancer/tyktarmskræft) (DNAHNPCC) <input type="checkbox"/> <i>MLH1, MSH2, MSH6 og PMS2</i>
Fæokromocytom (DNAFÆOKROM) <input type="checkbox"/> <i>FH, MAX, MEN1, RET, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127 og VHL</i>	Nyrekæft (DNANYRECAN) <input type="checkbox"/> <i>VHL, FLCN, FH, MET, MITF, PTEN, SDHB, SDHC</i>
Familier hyperparathyroidisme (DNAPHPT) <input type="checkbox"/> <i>CaSR, CDC73, CDKN1B, MEN1 og RET</i>	Malignt melanom (DNAMELANOM) <input type="checkbox"/> <i>CDKN2A(p14ARF), CDKN2A (p16INK4a), MITF og CDK4</i>
Juvenil Polypose (DNABMPR1A & DNASMAD4) <input type="checkbox"/> <i>BMPR1A og SMAD4</i>	Hypofyse adenom (DNAHYPFYS) <input type="checkbox"/> <i>AIP og GNAS1</i>
Hæmokromatose (DNAHÆMOKRO) <input type="checkbox"/> <i>HFE, HFE2, HAMP, TFR2 og SCL40A1</i>	Fanconi anæmi (DNAFANC) <input type="checkbox"/> <i>BLM, BRCA2, BRIP1, BTBD12/SLX4, ERCC4, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, PALB2, RAD51C og XRCC2.</i>
Exom sekventering (DNAEXOM) <input type="checkbox"/>	Hirschsprungs sygdom (DNAHIRSCH) <input type="checkbox"/>
Familier blødningstendens (DNATHROMB) <input type="checkbox"/> Exom sekventering	Carneys sygdom (DNACARNEY) <input type="checkbox"/>

Undersøgelse for arvelig sygdom – enkelt gener**/**			
AIP <input type="checkbox"/>	EXO1 <input type="checkbox"/>	MAX <input type="checkbox"/>	RAD51B <input type="checkbox"/>
ALK <input type="checkbox"/>	FANCA <input type="checkbox"/>	MCM6 <input type="checkbox"/>	RAD51C <input type="checkbox"/>
APC <input type="checkbox"/>	FANCB <input type="checkbox"/>	MEN1 <input type="checkbox"/>	RAD51D <input type="checkbox"/>
ATP8B1 <input type="checkbox"/>	FANCC <input type="checkbox"/>	MET <input type="checkbox"/>	RET <input type="checkbox"/>
BLM <input type="checkbox"/>	FANCD2 <input type="checkbox"/>	MITF <input type="checkbox"/>	SDHA <input type="checkbox"/>
BMPR1A <input type="checkbox"/>	FANCE <input type="checkbox"/>	MLH1 <input type="checkbox"/>	SDHAF <input type="checkbox"/>
BRCA1 <input type="checkbox"/>	FANCF <input type="checkbox"/>	MLH3 <input type="checkbox"/>	SDHB <input type="checkbox"/>
BRCA2 <input type="checkbox"/>	FANCG <input type="checkbox"/>	MSH2 <input type="checkbox"/>	SDHC <input type="checkbox"/>
BRIP1 <input type="checkbox"/>	FANCI <input type="checkbox"/>	MSH6 <input type="checkbox"/>	SDHD <input type="checkbox"/>
BTNL2 <input type="checkbox"/>	FANCL <input type="checkbox"/>	MUTYH <input type="checkbox"/>	SLC40A1 <input type="checkbox"/>
CARD15 <input type="checkbox"/>	FANCM <input type="checkbox"/>	MYH9 <input type="checkbox"/>	SLX4 (BTBD12) <input type="checkbox"/>
CASR <input type="checkbox"/>	FGF23 <input type="checkbox"/>	NR3C1 <input type="checkbox"/>	SMAD4 <input type="checkbox"/>
CAV3 <input type="checkbox"/>	FH <input type="checkbox"/>	ORTOGEN <input type="checkbox"/>	STK11 <input type="checkbox"/>
CDH1 <input type="checkbox"/>	FLCN <input type="checkbox"/>	PALB2 <input type="checkbox"/>	TERC <input type="checkbox"/>
CDK4 <input type="checkbox"/>	GNAS1 <input type="checkbox"/>	PHEX <input type="checkbox"/>	TERT <input type="checkbox"/>
CDKN1A <input type="checkbox"/>	HAMP <input type="checkbox"/>	PIK3CA <input type="checkbox"/>	TFR2 <input type="checkbox"/>
CDKN1B <input type="checkbox"/>	HFE <input type="checkbox"/>	PKAR1A <input type="checkbox"/>	TMEM127 <input type="checkbox"/>
CDKN2A <input type="checkbox"/>	HFE2 <input type="checkbox"/>	PKLR <input type="checkbox"/>	TP53 <input type="checkbox"/>
CDKN2B <input type="checkbox"/>	HIF1A <input type="checkbox"/>	PMS1 <input type="checkbox"/>	VHL <input type="checkbox"/>
CDKN2C <input type="checkbox"/>	HRPT2(CDC73) <input type="checkbox"/>	PMS2 <input type="checkbox"/>	WT1 <input type="checkbox"/>
CHEK2 <input type="checkbox"/>	HS11B2 <input type="checkbox"/>	PRSS1 <input type="checkbox"/>	XRCC2 <input type="checkbox"/>
COMT <input type="checkbox"/>	IL28B <input type="checkbox"/>	PTCH1 <input type="checkbox"/>	
DICER1 <input type="checkbox"/>	INHA <input type="checkbox"/>	PTEN <input type="checkbox"/>	
ERCC4 <input type="checkbox"/>	INHBA <input type="checkbox"/>		

*Screening genpakker/enkeltgen: Ved rekvirering i LABKAI indtastes DNA foran gennavnet. Eks.: DNABRYST

**Kendt mutation: Ved rekvirering i LABKAI indtastes DNA foran gennavnet, samt et D til slut. Eks.: DNAAIPD