

НАПРАВЛЕНИЕ НА МОЛЕКУЛЯРНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ
Первично / повторно
ФИО _____

Год рождения _____ **муж / жен**
Город _____ **Стационар/отделение** _____ **№и/б** _____

Диагноз/стадия _____

Дата начала заболевания _____

Материал, направляемый на исследование: костный мозг / кровь

Исследование методом ПЦР:

Вариант ОМЛ	Хромосомная аномалия	Химерные онкогены	Исследование ПЦР качествен/количествен
ОМЛ-M0	t(12;22)(p13;q11)	(TEL)ETV6/MN1	
	t(4;12)(q11-q12;p13)	BTL-ETV6(TEL)	
	t(8;21)	AML1/ETO	
ОМЛ-M1	t(8;21)	AML1/ETO	
ОМЛ-M2	t(6;9)(p23;q34)	DEK/NUP214	
	t(8;21)	AML1/ETO	
	t(16;21)	MTG16/AML1	
ОМЛ-M3	t(15;17)	PML/RARa (bcr1,2,3)	
	t(11;17)	PLZF/RARa	
	t(11;17)	NuMa/RARa	
	t(5;17)(q35;q21)	NPM1/RARa	
ОМЛ-M4	t(10;11)(p13;q23)	AF10/MLL	
	t(6;11)(q27;q23)	AF6/MLL	
	t(6;9)(p23;q34)	DEK/NUP214	
	t(16;21)	MTG16/AML1	
ОМЛ-M4eo	inv(16)	CBFbeta/MYH11	
	t(16;16)		
	del(16)		
ОМЛ-M5	t(10;11)(p13;q23)	AF10/MLL	
	t(11;17)(q23;q21)	MLL/AF17	
	t(6;11)(q27;q23)	AF6/MLL	
ОМЛ-M6	t(3;5)(q21;q31)	MLF1/NPM1	
ОМЛ-M7	t(16;21)	MTG16/AML1	
В-ОЛЛ	t(9;22)	BCR-ABL p190	
	t(4;11)	MLL /AF4 тип RS411 или e10e4 (выявляет также e10e5, e11e5, e11e4)	
	t(4;11)	MLL /AF4 тип MV411 или e9e5 (+ e9e4)	
	t(4;11)	MLL /AF4 тип ALL-PO или e11e5 (+ e11e4)	
	t(4;11)	MLL /AF4	
	t(12;21)	TEL /AML1	
	t(1;19)	E2A/PBX1	
Т-ОЛЛ	del(1)	SIL /TAL	
Неспецифические маркеры		WT1	
		FLT3	
		PRAME	
		Определение мутаций в гене NPM1 (нуклеофазмина)	
		Определение мутаций в гене СЕВРА	
Трансплантация костного мозга		Определение химеризма после трансплантации костного мозга	Количественный метод

Дата _____

Врач _____

контактный тел. _____ e-mail _____