

TEST SONUÇLARI

Kayıt No: Hastanın Soyadı:



Kayıt Yaptırılan Şube:

Doğrulama Metni:

Y6EL

Anne Kızlık Soyadı:



GÖSTER

TEST DANIŞMA

Tüm sorularınız için **Soru ve Öneri Formunu Doldurunuz** form işin üzeden tıklayınız...

XXIII. DÜZEN KLİNİK LABORATUVAR GÜNLERİ

“XXIII. DÜZEN KLİNİK LABORATUVAR GÜNLERİ” isimli geleneksel toplantıımız 04-06 EKİM 2013 de yapılacaktır. [devamını oku]



BÜLTEN

KOMİTET

ÖZELLİKLER

AÇIKLAMALAR

ANASAYFA

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR

YAZILAR



Baskı
Mart, 2017

Bu yayının telif hakları Düzen Laboratuvarlar Grubu'na aittir.

**Bu yayının tümü ya da bir bölümü Düzen Laboratuvarlar Grubu'nun yazılı izni
olmadan kopya edilemez.**

**Bu yayın Düzen Laboratuvarlar Grubu tarafından tanıtım ve bilgilendirme
amacıyla hazırlanmış olup hazırlanma ve basım esnasında metin ya da
grafiklerde oluşabilecek her türlü hata ve eksikliklerden Düzen Laboratuvarlar
Grubu sorumlu tutulamaz.**

**Kaynak göstermek ve Düzen Laboratuvarlar Grubu'ndan yazılı izin almak
suretiyle bu yanında alıntı yapılabilir.**



VİZYONUMUZ

Hasta haklarına saygılı, bilgilendirmeyi esas alan, testleri en doğru, izlenebilir ve tekrarlanabilir yöntemlerle çalışmak ve en az hatayı esas kabul edip, iç ve dış kalite kontrolleri ile bu kavramın gerçekleştiğini göstermektedir.

MİSYONUMUZ

Test sonuçları üzerinde laboratuvarımızın sorumluluğu, testin klinik laboratuvarcılık standartları ve iyi laboratuvar uygulamaları sınırları içinde, tüm kontoller yapılarak yapılması ile sınırlıdır. Test sonuçları klinik bulgular ve diğer tüm yardımcı veriler dikkate alınarak değerlendirilmektedir.

AKREDİTASYON

Laboratuvarımız 2004 yılında Türk Akreditasyon Kurumu (TÜRKAK) tarafından TS EN IS IEC 17025 kapsamında akredite edilmiş, 2011 yılından itibaren ise ISO15189 kapsamında akreditasyona hak kazanmıştır. Hasta kayıt, numune alma, raporlama, kurumsal hizmetler ve tüm işletim sistemi akreditasyon kapsamındadır.

GÜVENİRLİLİK

Laboratuvarımız CLSI programlarına üyedir ve metodlarının takipçisidir. Sonuçların tekrarlanabilirliği, biologie Prospective ve iç (internal) kalite kontrol örnekleriyle, uluslararası uyumluluğu ise başta CAP olmak üzere 7 ayrı kalite kontrol programına katılım ile teyit edilmektedir.

GİZLİLİK

Laboratuvarımızda çalışılan test sonuçlarının gizliliği tarafımızdan titizlikle sağlanmaktadır.

HAKKIMIZDA

Düzen laboratuarı olarak hastalıkların tanısında, hasta ve sağlıklı bireylerin takibinde hekime ve hastaya yardımcı olabilmek amacıyla, yaklaşık 800 laboratuvar testiyle, doğru ve güvenilir sonuçlarla hizmetinizdeyiz.

Bu sayede tekrarlayan gebelik kayıpları, trombofili, hematolojik malignensiler gibi multidisipliner yaklaşım gerektiren klinik olgularda hastalarınızın tüm tanısal işlemlerini tekellede sonuçlandırabilemekte, çok daha sağlıklı danışmanlık hizmeti verebilmektedir.

Kurumumuzda kuruluşundan bu yana klinik araştırmalar birimi başta olmak üzere birçok birimimiz tarafından yürütülen çalışma ve araştırmalar Aralık 2008 tarihinden itibaren ARGE birimi adı altında toplanmaya başlanmıştır. ARGE birimi birçok klinik araştırma, yüzlerce tez ve araştırma çalışmasının planlanması ve yapımında yardımcı olmuştur. Laboratuvarımızın yürüttüğü klinik araştırma projelerinde gösterilen performans nedeniyle klinik araştırmalar konusunda Dünya'nın en büyük 3 kuruluşundan biri olan "Covance Virtual Central Laboratories" gereklilikleri yaptıktan sonra Düzen Laboratuvarını Türkiye'de stratejik ortak olarak seçmiştir.

Başvuru için info@duzen.com.tr adresinden bize ulaşabilirsiniz.

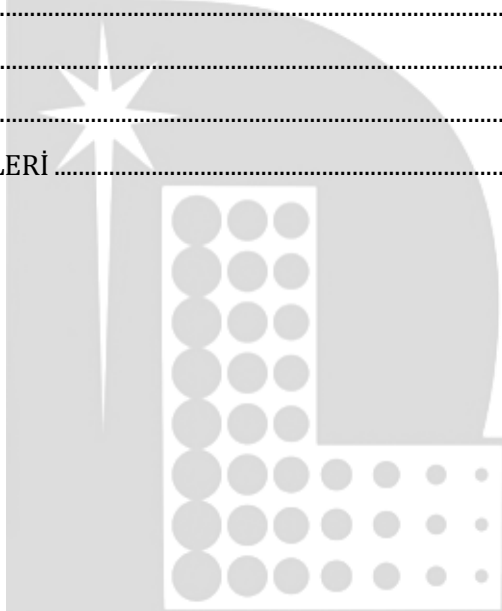
"Laboratuvar Hizmetlerinde Ulusal ve Uluslararası Kalite Güvencesi"

DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU

GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

İÇİNDEKİLER

İçindekiler.....	1
DİSMORFOLOJİ	2
ENDOKRİN.....	2
FARMAKOGENETİK.....	2
HEMATOLOJİ.....	2
HEMATOLOJİK ONKOLOJİ.....	3
KARDİYOLOJİ	3
METABOLİZMA.....	3
MULTİSİSTEM HASTALIKLARI.....	4
NÖROLOJİ.....	4
OFTALMOLOJİ.....	5
ONKOLOJİ.....	5
REPRODÜKTİF GENETİK.....	5
YATKINLIK/RİSK FAKTÖRLERİ	5



DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU

GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

DİSMORFOLOJİ

- 3631 AARSKOG (FGD1 GENİ)
3183 ADRENOLÖKODİSTROFİ (X'E BAĞLI, ABCD1 GENİ)
4824 AİLESEL PULMONER FİBROZİS SFTPA2
4826 AİLESEL PULMONER FİBROZİS SFTPC
4829 AİLESEL PULMONER FİBROZİS TERC
4830 AİLESEL PULMONER FİBROZİS TERT
3101 AKONDROPLAZİ MUTASYON ANALİZİ
3954 ALPORT SENDROMU PANELİ
3569 AR (ANDROJEN RESEPTÖR) GENİ ANALİZİ
3567 ARX MUTASYON ANALİZİ
4016 AVPR2 GENİ DİZİ ANALİZİ
3628 BECKWITH WIEDEMANN 11P15 HİPOMETİLASYON ANALİZİ
3192 BMP4 GENİ DİZİ ANALİZİ
4322 BRUGADO SENDROMU
3607 CADASIL HASTALIĞI GEN ANALİZİ (EGZON 3, 4, 5, 6)
3495 CHN1 GEN ANALİZİ
3206 CİLT BİYOPSİ MATERYALİNDEN KROMOZOM ANALİZİ
4099 COFFIN LOWRY SENDROMU (RSK2 GENİ)
3181 CONNEXIN26 MUTASYONLARI
5797 CRİ DU CHAT SENDROMU (FISH)
5815 DEB TESTİ
5788 DİGEORGE SENDROMU (FISH)
4782 DRAVET SENDROMU, SCN1A
3636 EKTODERMAL DİSPLAZİ, HİPOHİDROTİK (EDAR GEN DİZİ ANALİZİ)
2142 FGF23 MUTASYONLARI
3184 FGFR1 DİZİ ANALİZİ
3185 FGFR2 DİZİ ANALİZİ
3116 FGFR3 DİZİ ANALİZİ
2167 FOXL2 MUTASYONU
3109 HİPOKONDROPLAZİ MUTASYON ANALİZİ
4836 HOLT-ORAM TBX5 GENİ DİZİ ANALİZİ
3872 CGH1 DİZİ ANALİZİ
3625 HRAS MUTASYONLARI
3496 HOXA1 GEN ANALİZİ
4008 KARTAGENER (CILD1 DİZİ ANALİZİ)
3492 KIF2A GEN ANALİZİ
3613 KONJENİTAL NEFROTİK SENDROM TİP I (NPHS1 GENİ)
4042 LOWE SENDROMU (OCRL1 GENİ)
2405 MARFAN SENDROMU (FBN1 GENİ DİZİ ANALİZİ)
5806 MARKER KROMOZOM İDENTİFİKASYONU
5160 MITOMİSİN C TESTİ
3878 MC4R DİZİ ANALİZİ
3879 MODY PANELİ
3388 MODY TİP 1 (HNF4A GENİ)
4785 MODY TİP 2 GCK GENİ DİZİ ANALİZİ
4387 MODY TİP 3 (HNF1A GENİ)
4784 MODY TİP 5 HNF1B GENİ DİZİ ANALİZİ
3698 MOLEKÜLER KARYOTİPLEME
2425 NIJMEGEN SENDROMU
4825 NOONAN SENDROMU
2118 NORRIE HASTALIĞI
4391 NF1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4260 NÖROFİBROMATOZİS TİP 1
4817 NÖROFİBROMATOZİS TİP 2
2781 OSTEOGENEZİS İMPERFEKTA (COL1A1 GENİ)
3637 OSTEOKONDRODİSPLAZİ (DYM GENİ)
3497 PAX6 GEN ANALİZİ
3202 PERİFERİK KANDAN KROMOZOM ANALİZİ
2462 PODİCİN (NPHS2) DİZİ ANALİZİ
2174 PÜRİN NÜKLEOSİT FOSFORİLAZ YETMEZLİĞİ
4055 PTEN GENİ DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
3616 RUBİNSTEİN TAYBİ SENDROMU (CREBBP GENİ DİZİ ANALİZİ)
3638 RUBİNSTEİN TAYBİ SENDROMU (DEL 16P13.3) FISH
3494 SALL4 GEN ANALİZİ
3391 SCE TESTİ
3621 SHOX DELESYONU
3626 SİLVER RUSSEL 11P15 HİPOMETİLASYON
3627 SİLVER RUSSEL MAT UPD7
2255 SOLİD DOKU MATERYALİNDEN KROMOZOM ANALİZİ
4783 SOS1 GENİ DİZİ ANALİZİ

- 4057 SOTOS NSD1 GENİ DİZİ ANALİZİ
2391 SOTOS SENDROMU
4030 SOX9 MUTASYONLARI
6132 STEROİD SÜLFATAZ (STS) EKSİKLİĞİ (FISH)
3874 SURF1 DİZİ ANALİZİ
3800 TEK KROMOZOM PAİNTİNG FISH
2770 TEK KROMOZOM SUBTELOMERİK FISH
3493 TUBB3 GEN ANALİZİ
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
2137 TÜM KROMOZOM PAINTING FISH(46 KROMOZOM)
4248 TWIST 1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
3230 TWIST 1 MUTASYON ANALİZİ
5790 VELOCARDİOFACİAL SENDROM (FISH)
3182 WAARDENBURG SENDROMU
5792 WILLIAMS SENDROMU (FISH)

ENDOKRİN

- 4389 5-ALFA REDÜKTAZ DELESYON DUPLİKASYON
2637 5-ALFA REDÜKTAZ YETMEZLİĞİ (SRD5A2 GENİ)
3329 AMH GENETİK ANALİZİ
3334 AMHR GENETİK ANALİZİ
3569 AR (ANDROJEN RESEPTÖR) GENİ ANALİZİ
4822 AR DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
3312 11-BETA HİDROKSİLAZ GENİ (CYP11B1) MUTASYONLARI
4832 CYP21A2 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4787 GLUD1 GENİ DİZİ ANALİZİ
4067 HİPOFOSFATAZYAL ALPL GENİ DİZİ ANALİZİ
4781 IGF1R GENİ DİZİ ANALİZİ
4786 KCNJ11 GENİ DİZİ ANALİZİ
3267 KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ (CYP21A2 GENİ)
3371 KONJENİTAL ADRENAL HİPOPLAZİ DELESYON
3376 KONJENİTAL ADRENAL HİPOPLAZİ MUTASYON
4015 MEN1 GENİ DİZİ ANALİZİ
3879 MODY PANELİ
3388 MODY TİP 1 (HNF4A GENİ)
4785 MODY TİP 2 GCK GENİ DİZİ ANALİZİ
4387 MODY TİP 3 (HNF1A GENİ)
4784 MODY TİP 5 HNF1B GENİ DİZİ ANALİZİ
3404 RET MUTASYONLARI
3621 SHOX DELESYONU
3258 POMPE HASTALIĞI GENETİK TEST
3328 PROP1 GENETİK TEST
4783 SOS1 GENİ DİZİ ANALİZİ
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ

FARMAKOGENETİK

- 2307 FLOROURASİL TOKSİTİTESİ
2457 TİYOPÜRN FARMAKOGENETİK TESTİ (TPMT GENİ)
2464 BRAF GENİ V600E MUTASYONU
2323 PLAVIX ETKİNLİĞİ (CYP2C19)
2219 CYP2D6 MUTASYON ANALİZİ
2324 C-KİT MUTASYONLARI
2452 EGFR GENİ MUTASYONLARI
4810 İMATİNİB DİRENCİ
3623 IRİNOTECAN TOKSİTİTESİ (UGT1A1)
4189 KRAS MUTASYONLARI
1992 MDR1 MUTASYONU
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
2601 WARFARİN İLAÇ DİRENCİ

HEMATOLOJİ

- 3131 ALFA-TALASEMİ MUTASYON TARAMASI
5751 BERNARD SOULIER SENDROMU TİP A (GP1BA DİZİ ANALİZİ)
5752 BERNARD SOULIER SENDROMU TİP B (GP1BB DİZİ ANALİZİ)
5753 BERNARD SOULIER SENDROMU TİP C (GP9 DİZİ ANALİZİ)
3114 BETA TALASEMİ (BETA GLOBİN GENİ) DİZİ ANALİZİ
3265 BETA TALASEMİ DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
5815 DEB TESTİ
3634 KONJENİTAL NÖTROOPENİ (ELANE GENİ)

DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU

GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

3121 HBS MUTASYON ANALİZİ
3094 HEMOFİLİ A BAĞLANTI ANALİZİ
3095 HEMOFİLİ B BAĞLANTI ANALİZİ
3635 KOSTMANN HASTALIĞI (HAX1 GENİ)
3194 MPL MUTASYON ANALİZİ
3614 MUNC13-4 (UNC13D) DİZİ ANALİZİ
3615 PERFORİN GEN ANALİZİ
2988 SHWACHMAN-DİAMOND SBDS DİZİ ANALİZİ
3617 STX11(SYNTAXİN 11) GEN ANALİZİ
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
3802 WISKOTT-ALDRICH SENDROMU (WAS GENİ)

HEMATOLOJİK ONKOLOJİ

3249 (1)(Q21)CKS1B/(1Q32-36)CDKN2C
3231 2P12 IGK
6021 4Q YENİDEN DÜZENLENME(FIP1LI/PDGfra) (FISH)
3060 5Q31 DELESYONU
3248 (5)(Q32) PDGFRB
3908 5Q33-Q34 (CSF1R) DELESYONU
3229 Q5Q35.1 TLX3
3245 6Q23 (MYB) DELESYONU
3059 7Q31 DELESYONU
3909 7Q22/ 7Q35 (MDS) DELESYONU
3228 7Q34 TCRB
2383 9Q34 DELESYONU
3065 9P21 (CDKN2A) DELESYONU
3247 10Q24 TLX1
3019 11Q22.3 DELESYONU
3082 11Q23 MLL MUTASYONLARI
3062 13Q14.3 DELESYONU
3532 13Q14.3 (D13S319) DELESYONU
3907 13Q34 DELESYONU
3232 14Q32 DELESYONU
2461 14Q11.2 TCR YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3063 17P13.1 DELESYONU
3064 20Q12 DELESYONU
3530 20Q13.2 (LSI ZNF217) DELESYONU
3246 22Q11 IGL
3068 ALL PANELİ
4481 ALK GENİ MUTASYONLARI
3067 AML PANELİ
4831 ASXL1 MUTASYONLARI
3921 B HÜCRE KLONALİTE TESTİ
4636 BCL2 (18Q21) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3905 BCL6 (3Q27) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3881 CALR EKZON 9 MUTASYONLARI
4635 CCND1 (11Q13) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3499 CEBPA GEN MUTASYONU
2985 CSF3R MUTASYONLARI
4487 DDT3 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
4486 EWSR1 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3912 FIP1L1/PDGfra FÜZYONU, DEL 4Q12 (RT-PCR)
2313 FLT3 MUTASYONLARI
3966 GATA1 GENİ EKZON 2 ANALİZİ
3969 IDH1 EKZON4 ANALİZİ
3970 IDH2 EKZON4 ANALİZİ
4484 IGH/MALT1 FÜZYONU
4810 İMATİNİB DİRENCİ DİZİ ANALİZİ
3648 İNVERSİYON(3)(Q21;Q26.2) /
TRANSLOKASYON(3;3)(Q21;Q26.2) FISH
3134 İNVERSİYON (16)(P13;Q22) / TRANSLOKASYON
(16;16)(P13;Q22) (PCR)
3052 İNVERSİYON (16)(P13;Q22) / TRANSLOKASYON
(16;16)(P13;Q22) (FISH)
2780 JAK2 EKZON 12 MUTASYONLARI
6297 JAK2 V617F
1940 KİMERİZM (AYNI CİNSİYETTEN TRANSPLANTASYON)
1944 KİMERİZM (FARKLI CİNSİYETTEN TRANSPLANTASYON)
3066 KLL PANELİ
3043 KML PANELİ
3033 KEMİK İLİĞİ ASPİRASYON MATERYALİNDE KROMOZOM
ANALİZİ

3035 PERİFERİK KANDAN KROMOZOM ANALİZİ (LÖSEMİ)
3070 MDS PANELİ
3073 MM PANELİ
3055 MONOZOMİ/TRİZOMİ 7
3054 MONOZOMİ / TRİZOMİ 8
4634 MYC (8Q24) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3076 NONHODGKİN LENFOMA PANELİ
3498 NPM1 MUTASYONU (MUTA, MUTB, MUTD)
4482 PDGFRA GENİ MUTASYONLARI
4483 PDGFRB GENİ MUTASYONLARI
3086 PEDİATRİK ALL PANELİ
3078 PEDİATRİK AML PANELİ
3084 PEDİATRİK MDS PANELİ
3910 RARA (17Q21) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
4485 SS18 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
3920 T HÜCRE KLONALİTE TESTİ
3644 TRANSLOKASYON (1;19)(Q23;P13) (TCF3/PBX1) FISH
6019 TRANSLOKASYON (1;19)(Q23;P13) (PCR)
3643 TRANSLOKASYON (4;11)(Q21;Q23) (MLL/AFF1) FISH
3039 TRANSLOKASYON (4;11)(Q21; Q23)(PCR)
3045 TRANSLOKASYON (4;14)(P16;Q32)(FISH)
2920 TRANSLOKASYON (5;12)(Q33;P13)(PCR)
3642 TRANSLOKASYON (6;9)(Q22;Q34) (DEK/NUP214) FISH
3198 TRANSLOKASYON(6;14)(P21;Q32)(CCND3/IGH) FISH
3069 TRANSLOKASYON (8;14)(Q24; Q32) (FISH)
3047 TRANSLOKASYON (8;21)(Q22; Q22) (FISH)
3129 TRANSLOKASYON (8;21)(Q22; Q22) (PCR)
4638 TRANSLOKASYON (9;11)(P22;Q23) (AF9/MLL) FISH
3043 TRANSLOKASYON (9;22)(Q34;Q11.2) (FISH)
3044 TRANSLOKASYON (9;22)(Q34;Q11.2) (PCR)
3048 TRANSLOKASYON (11;14)(Q13;Q32) (FISH)
4637 TRANSLOKASYON (11;18)(Q21;Q21) (API2/MALT1) FISH
4639 TRANSLOKASYON (11;19)(Q23;P13.1) (MLL/ENL) FISH
1995 TRANSLOKASYON (12;21)(P12;Q22) (PCR)
3049 TRANSLOKASYON (12;21)(P12;Q22) (FISH)
3641 TRANSLOKASYON (14;16)(Q32;Q23) (MAF/IGH) FISH
3050 TRANSLOKASYON (14;18)(Q32;Q21) (FISH)
3208 TRANSLOKASYON(14;20)(Q32;Q12)(IGH/MAFB) FISH
3051 TRANSLOKASYON (15;17)(Q22;Q21) (FISH)
3130 TRANSLOKASYON (15;17)(Q22;Q21) (PCR)
3056 TRİZOMİ 4
3077 MONOZOMİ/TRİZOMİ 5
4643 TRİZOMİ 6
3083 TRİZOMİ 10
3906 TRİZOMİ 11
3087 TRİZOMİ 12
3057 TRİZOMİ 17
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ

KARDİYOLOJİ

3880 AİLESELHİPERKOLESTEROLEMİ PANELİ
3598 AİLESELHİPERTROFİK KARDİYOMİOPATİ PANELİ
3599 GENETİK ARİTMİ PANELİ
4836 HOLT-ORAM TBX5 GEN DİZİ ANALİZİ
4176 KCNE1 GEN ANALİZİ
4177 KCNH2 GEN ANALİZİ
4178 KCNQ1 GEN ANALİZİ

METABOLİZMA

3329 AMH GENETİK ANALİZİ
3334 AMHR GENETİK ANALİZİ
4016 AVPR2 GENİ DİZİ ANALİZİ
4823 BİYOTİNİDAZ DEFECTİ (BTD GENİ)
3193 CANAVAN HASTALIĞI GENETİK ANALİZİ (ASPA GENİ)
4026 CYP27A1 GENİ DİZİ ANALİZİ
4006 FABRY SENDROMU (GLA DİZİ ANALİZİ)
2782 FANCONI-BİCKEL SENDROMU (SLC2A2 GENİ)
3370 FENİLKETONÜRÜ TÜM GEN DİZİ ANALİZİ (PAH GENİ)
3384 FUCOSİDOSİS FUC1 GEN ANALİZİ
4821 GALAKTOZEMİ GENETİK ANALİZİ (GALT GENİ)

DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU

GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

4780 GALT DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4054 GAUCHER GBA GENİ DİZİ ANALİZİ
3566 GLİKOJEN DEPO HASTALIĞI TİP1 (G6PC)
3770 GLUTARİK ASİDEMİ TİP I GENETİK TEST
3629 GM1 GANGLOZİDOZİS (GLB1 GENİ)
2227 HEREDİTER FRUKTOZ INTOLERANSI (ALDOB GENİ)
4067 HİPOFOSFATAZYA ALPL GENİ DİZİ ANALİZİ
4056 HUNTER IDS GENİ DİZİ ANALİZİ
2930 İZOVALERİK ASİDEMİ GENETİK TESTİ (IVD GENİ)
4788 KARNİTİNPALMİTOİL TRANSFERAZ 2 DEFECTİ
3379 KLASİK SİTRÜLİNEMİ GEN ANALİZİ
3646 KONJENİTAL GLİKOZİLYON DEFECTİ TİP1A
4042 LOWE SENDROMU (OCRL1 GENİ)
3442 METAKROMATİK LÖKODİSTROFİ (ARSA1 GENİ)
2931 METİL MALONİK ASİDEMİ GENETİK TESTİ (MUT GENİ)
2929 MSUD (AKÇAAĞAÇ ŞURUBU İDRAR HASTALIĞI BCKDHA GENİ)
2929 MSUD (AKÇAAĞAÇ ŞURUBU İDRAR HASTALIĞI BCKDHB GENİ)
2929 MSUD (AKÇAAĞAÇ ŞURUBU İDRAR HASTALIĞI DBT GENİ)
3630 NİEMAN PİCK GENETİK TESTİ (NPC1 GENİ)
3630 NİEMAN PİCK GENETİK TESTİ (NPC2 GENİ)
3630 NİEMAN PİCK GENETİK TESTİ (SMPD1 GENİ)
4662 PAH DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
3258 POMPE HASTALIĞI GENETİK TEST
3328 PROP1 GENETİK TEST
2236 PROPİONİK ASİDEMİ GENETİK TESTİ (PCCA GENİ)
2236 PROPİONİK ASİDEMİ GENETİK TESTİ (PCCB GENİ)
4827 TAY- SACS HASTALIĞI GENETİK TESTİ (HEXA GENİ)
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
4066 WOLMAN LIPA GENİ DİZİ ANALİZİ

MULTİSİSTEM HASTALIKLARI

3111 ALFA-1 ANTİTRİPSİN GENOTİP TAYİNİ (M, S, Z ALLELİ)
1849 CIAS1 GENİ MUTASYONLARI
3115 FAMİLİAL AKDENİZ ATEŞİ DİZİ ANALİZİ
3122 FAMİLİAL AKDENİZ ATEŞİ MUTASYON ANALİZİ
3349 PROGRESİF FAMİLYAL INTRAHEPATİK KOLESTAZ (PFIC) TİP 1
3354 PROGRESİF FAMİLYAL INTRAHEPATİK KOLESTAZ (PFIC) TİP 2
3367 PROGRESİF FAMİLYAL INTRAHEPATİK KOLESTAZ (PFIC) TİP 3
3624 GİLBERT HASTALIĞI (UGT1A1 GENİ 5' TA TEKRAR SAYISI)
2196 HEMOKROMATOZİS (2 MUTASYON)
2775 HEMOKROMATOZİS
6114 HLA-B27 (PCR)
2191 HLA-B51
3875 HLA-B5701
4008 KARTAGENER (CILD1 DİZİ ANALİZİ)
2676 KİSTİK FİBROZİS (CFTR) TÜM GEN DİZİ ANALİZİ
2672 KİSTİK FİBROZİS SIK MUTASYONLAR (EKZON 4,7,9,10,11 DİZİ ANALİZİ)
3647 KİSTİK FİBROZ DELESYON/DUPLİKASYON ANALİZİ
2548 WİLSON HASTALIĞI MUTASYON ANALİZİ
4017 WİLSON ATP7B GENİ DİZİ ANALİZİ
5754 HEREDİTER ANJİOÖDEM TİP 3
3805 HEREDİTER ANJİOÖDEM TİP 1 VE TİP2
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
3802 WISKOTT-ALDRICH SENDROMU (WAS GENİ)

NÖROLOJİ

2986 AİLESEL TRANSTİRETİN İLİŞKİLİ AMİLOİDOZ
4611 ALZHEİMER HASTALIĞI APP EKZON 16 VE 17 GENETİK ANALİZİ, ALZHEİMER TİP 1
4612 ALZHEİMER HASTALIĞI APP GENETİK ANALİZİ, ALZHEİMER TİP 1
4613 ALZHEİMER HASTALIĞI PSEN1 GENETİK ANALİZİ, ALZHEİMER TİP 3

4614 ALZHEİMER HASTALIĞI PSEN2 GENETİK ANALİZİ, ALZHEİMER TİP 4
4664 ANGELMAN METİLASYON ANALİZİ
4812 ANGELMAN SENDROMU
1438 APO E GENOTİPLEMESİ
3567 ARX MUTASYON ANALİZİ
3607 CADASIL HASTALIĞI GEN ANALİZİ (EGZON 3, 4, 5, 6)
6110 CHARCOT MARIE TOOTH 1A (PMP22)
3495 CHN1 GEN ANALİZİ
4820 CDKL5 GEN ANALİZİ
4026 CYP27A1 GENİ DİZİ ANALİZİ
3097 DMD/BMD BAĞLANTI ANALİZİ
3096 DMD/BMD DELESYON ANALİZİ
3734 DMD NOKTA MUTASYONLARI
3622 DMD TAŞIYICILIK TESTİ
4782 DRAVET SENDROMU, SCN1A
3191 DYT-1 MUTASYON ANALİZİ
3184 FGFR1 DİZİ ANALİZİ
3185 FGFR2 DİZİ ANALİZİ
4803 FRAJ1L X SENDROMU (PCR)
2318 FRAJ1L X TEKRAR SAYISI ANALİZİ
4804 FRAJ1L X SENDROMU (SİTOGENETİK)
2419 FRİDREICH ATAKSİSİ MUTASYON ANALİZİ
3872 CGH1 DİZİ ANALİZİ
4011 HEREDİTER SPASTİK PARAPLEJİ
4615 HİPOKALEMİK PERİYODİK PARALİZİ GENETİK ANALİZİ (CACNA1S 4 MUTASYON VE SCN4A 5 MUTASYON)
2164 HNPP
3496 HOXA1 GEN ANALİZİ
2423 HUNTINGTON HASTALIĞI MUTASYON ANALİZİ
5786 İZOLE LİZENSEFALİ SEKANSI (FISH)
3877 KCNQ2 GEN ANALİZİ
4682 KENNEDY HASTALIĞI GENETİK TEST
4616 LAFORA HASTALIĞI (EPM2A TÜM GEN ANALİZİ)
4617 LAFORA HASTALIĞI (NHLRC1 TÜM GEN ANALİZİ)
3608 LHON GEN ANALİZİ
3264 LİMB GİRDLE 2A (CAPN3 DİZİ ANALİZİ)
4007 LİMB GİRDLE 2D (SGCA DİZİ ANALİZİ)
4991 LİMB GİRDLE 2E (SGCB DİZİ ANALİZİ)
3649 LİMB GİRDLE 2F (SGCD DİZİ ANALİZİ)
3299 LİMB GİRDLE DELESYON ANALİZİ (SGC)
3632 LMNA GEN DİZİ ANALİZİ (EMERY-DREIFUSS/LİMB GİRDLE MUSCULAR DYSTROPHY)
4042 LOWE SENDROMU (OCRL1 GENİ)
3492 KIF2A GEN ANALİZİ
6117 MELAS SENDROMU (A3243G)
4624 MELAS (A3243G, T3271C, A3252G)
4625 MELAS (MTTL1 TÜM GEN DİZİ)
5811 MENTAL RETARDASYON PANELİ
4626 MERRF SENDROMU (A8344G)
4627 MERRF SENDROMU (A8344G, T8356C, G8363A VE G8361A) ANALİZİ
3442 METAKROMATİK LÖKODİSTROFİ (ARSA1 GENİ)
5784 MİLLER-DİEKER SENDROMU (FISH)
4628 MITOKONDRIAL DNA DELESYON ANALİZİ (KS, PEARSON, PEO)
3698 MOLEKÜLER KARYOTİPLEME
3609 MYOTONİK DİSTROFİ
3610 NCL TİP 1
3611 NCL TİP 2
3612 NCL TİP 3
3486 NCL TİP 6 (CLN6 GENİ)
4391 NF1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4260 NF1 GENETİK İNCELEME
4817 NF2 GENETİK İNCELEME
4618 PARKİNSON JUVENİL, PARK2
4619 PARKİNSON TİP I, SNCA
4620 PARKİNSON TİP 6, PINK1
4621 PARKİNSON TİP 7, DJ-1
4622 PARKİNSON TİP 8, LRRK2
4623 PARKİNSON TİP 9, KUFOR RAKEB HASTALIĞI
3497 PAX6 GEN ANALİZİ
4663 PRADER-WILLİ METİLASYON ANALİZİ
4811 PRADER-WILLİ SENDROMU (FISH)

DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU

GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

4629 PRION HASTALIGI GENETİK ANALİZİ
4819 PRRT2 GEN ANALİZİ
6118 RETT SENDROMU
3313 RETT SENDROMU MECP2 DELESYON ANALİZİ
3494 SALL4 GEN ANALİZİ
3619 SCA PANELİ (TİP 1,2,3,6,7)
4819 SDHB GEN ANALİZİ
3633 SGCG GENİ DİZİ ANALİZİ
3098 SMA MUTASYON ANALİZİ
6120 SMA TAŞIYICILIK TESTİ
5782 SMITH-MAGENIS SENDROMU (FISH)
4661 SOD1 GENİ DİZİ ANALİZİ
4057 SOTOS NSD1 GENİ DİZİ ANALİZİ
2391 SOTOS SENDROMU (FISH)
3914 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 1
3913 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 2
3915 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 3
3916 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 6
3917 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 7
4630 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 8
4631 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 10
4632 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 12
4633 SPİNOSEREBELLAR ATAKSİ (SCA) TİP 17
3874 SURF1 DİZİ ANALİZİ
5794 WOLF-HIRSCHHORN SENDROMU (FISH)
3493 TUBB3 GEN ANALİZİ
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
4248 TWIST 1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
3230 TWIST 1 MUTASYON ANALİZİ

3970 IDH2 EKZON4 ANALİZİ
4484 IGH/MALT1 FÜZYONU
4058 KALITSAL KANSER PANELİ
4189 KRAS MUTASYONLARI
1992 MDR1 MUTASYONU
4015 MEN1 GENİ DİZİ ANALİZİ
4644 MET AMPLİFİKASYONLARI
3467 MGMT GENİ METİLASYON ANALİZİ
4634 MYC (8Q24) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
4321 MYCN (2P24) AMPLİFİKASYONLARI
3801 MESANE KANSERİ GENETİK TARAMA (UROVYSIS)
2242 MİKROSATELLİT INSTABİLİTESİ
4391 NF1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4260 NF1 GENETİK İNCELEME
4817 NF2 GENETİK İNCELEME
3405 NRAS MUTASYONLARI
3410 PCA3
4482 PDGFRA GENİ MUTASYONLARI
4483 PDGFRB GENİ MUTASYONLARI
4642 PTEN DELESYONU
3735 PTEN NOKTA MUTASYONLARI
4100 PEUTZ-JEGHERS SENDROMU (STK11)
3404 RET MUTASYONLARI
4645 ROS1 AMPLİFİKASYONLARI
4681 ROS1 FÜZYON MUTASYONLARI
4641 RREB1 (6Q25) AMPLİFİKASYONLARI
4485 SS18 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
2390 TP53 GENİ DİZİ ANALİZİ
4643 TRİZOMİ 6
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
3620 WILMS TÜMÖRÜ (WT1 GENİ) ANALİZİ

OFTALMOLOJİ

3495 CHN1 GEN ANALİZİ
3496 HOXA1 GEN ANALİZİ
3608 LHON GEN ANALİZİ
4042 LOWE SENDROMU (OCRL1 GENİ)
3491 MFRP GEN MUTASYONU
3562 MYOC GEN ANALİZİ
3497 PAX6 GEN ANALİZİ
3494 SALL4 GEN ANALİZİ
3953 STARGARDT HASTALIĞI PANELİ
3493 TUBB3 GEN ANALİZİ
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ

ONKOLOJİ

3732 1P DELESYONU
3733 19Q DELESYONU
4323 AİLESEL POLİPSİZ KOLON KANSERİ (HNPCC)
3209 ALK (2P23) MUTASYONLARI
4481 ALK GENİ MUTASYONLARI
3383 AKCİĞER KANSERİ (KHDAK) PANELİ
3209 BRCA 1-2 GEN MUTASYONU
4687 BRCA1 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4688 BRCA2 DELESYON DUPLİKASYON ANALİZİ
4009 BRAF AMPLİFİKASYONLARI
2464 BRAF GENİ V600E MUTASYONU
4635 CCND1 (11Q13) YENİDEN DÜZENLENMELERİ
2324 CKIT MUTASYONLARI
4487 DDIT3 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
2193 E-CADHERINE MUTASYONLARI
4014 EGFR AMPLİFİKASYONLARI
2452 EGFR GENİ MUTASYONLARI
3911 EWS-FL11 T(11;22) (PNET) RT-PC
4486 EWSR1 YENİDEN DÜZENLENMELERİ
2179 FAMİLYAL ADENOMATOZ POLİPOZİS
4640 FGFR1 AMPLİFİKASYONLARI
4665 FOXO1 FÜZYON MUTASYONLARI
2386 HER2/NEU/TOPOIIA
3799 HER2 NOKTA MUTASYONLARI
3625 HRAS MUTASYONLARI
3969 IDH1 EKZON4 ANALİZİ

REPRODÜKTİF GENETİK

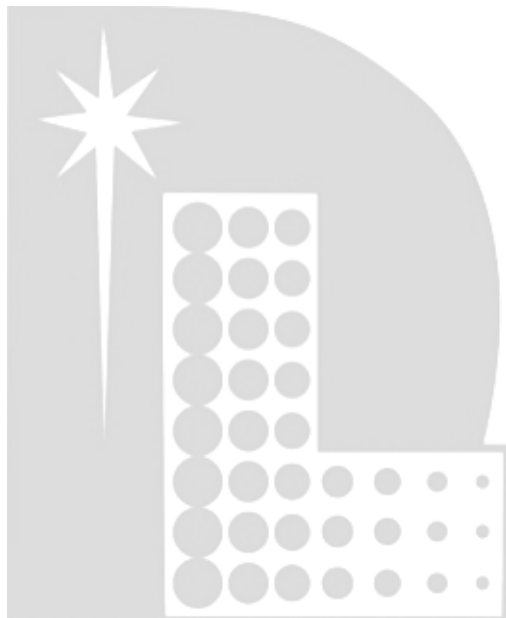
5472 AMNİYOTİK SİVIDA FISH HIZLI SONUÇ İLE BİRLİKTE KROMOZOM ANALİZİ
3201 AMNİYOTİK SİVIDA KROMOZOM ANALİZİ
5470 AMNİYOTİK SİVIDA QF PCR HIZLI SONUÇ İLE BİRLİKTE KROMOZOM ANALİZİ
6404 AMNİYOTİK SİVIDA RHD GENOTİP TAYİNİ
2273 DÜŞÜK/KÜRETAJ MATERYALİNDE KROMOZOM ANALİZİ
3200 ERKEN TRİZOMİ TANI TESTİ (QF-PCR)
3203 FETAL KANDA KROMOZOM ANALİZİ
6123 KALLMAN'S SENDROMU
2671 KİSTİK FİBROZİS CFTR DELTA F508 MUTASYONU
3205 KORYON VİLLÜS BİYOPSİ(CVS) MATERYALİNDE KROMOZOM ANALİZİ
3120 MATERNAL KONTAMİNASYON ÇALIŞMASI
3698 MOLEKÜLER KARYOTİPLEME
3202 PERİFERİK KANDA KROMOZOM ANALİZİ
6405 PERİFERİK KANDA RHD GENOTİP TAYİNİ
5803 RAPİD FISH İLE ANOPOİDİ TARAMASI
2729 SPERM DNA HASARI
2730 SPERM DNA HASARI VE GENETİK TARAMA
5798 SRY DELESYONU FISH
5810 SUBTELOMERİK DELESYON (FISH)
4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ
4666 XIST GEN DELESYONU
790 Y KROMOZOM MİKRODELESYON ANALİZİ

YATKINLIK/RİSK FAKTORLERİ

3142 A- ADDUCİN POLİMORFİZMİ
3110 ACE I/D POLİMORFİZMİ
5210 ACTN3 MUTASYON ANALİZİ
3140 ALDOSTERON SENTAZ POLİMORFİZMİ
3143 ANGİOTENSİN II TİP 1 RESEPTÖR POLİMORFİZMİ
3145 ANGİOTENSİNOJEN POLİMORFİZMİ
2169 ANTİTROMBİN III
1438 APO E GENOTİPLEMESİ
3141 BRADİKİNİN RESEPTÖR POLİMORFİZMİ
2574 ÇÖLYAK GENETİK PANELİ

DÜZEN LABORATUVARLAR GRUBU GENETİK TEST SINIFLANDIRMALARI

- 4833 F13 V34L POLİMORFİZM ANALİZİ
- 4834 FAKTOR V CAMBRIDGE MUTASYON ANALİZİ
- 3102 FAKTOR V LEİDEN MUTASYONU
- 3108 MTHFR A1298C MUTASYON ANALİZİ
- 3106 MTHFR C677T MUTASYON ANALİZİ
- 3721 OSTEOPOROZ YATKINLIK PANELİ
- 3119 PLAZMINOGEN AKTİVATÖR İNHİBİTÖR-1 POLİMORFİZMİ
- 3314 PON1 POLİMORFİZMİ (163T>A, 575A>G)
- 3105 PROTROMBİN (FAKTÖRIJ) MUTASYON ANALİZİ
- 3720 ROMATOİD ARTRİT YATKINLIK PANELİ
- 4835 SELECTİN S128R POLİMORFİZM ANALİZİ
- 4333 TROMBOFİLİ-KARDİYOVASKÜLER HASTALIK GENETİK YATKINLIK PANELİ
- 4778 TÜM EKZOM DİZİ ANALİZİ



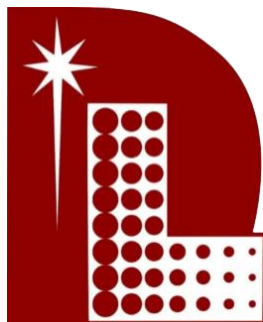
ÖZEL DÜZEN GENETİK HASTALIKLAR TANI MERKEZİMİZ

Cinnah Cd. Göreme Sk. 1/7

Kavaklıdere/Ankara

Tel: (312) 468 70 10 / 4000 (4 hat pbx)

genetics@duzen.com.tr



1976'dan beri ...

Ankara Merkez ve Şubelerimiz

Tunus Caddesi No 95

T: (312) 468 70 10

Atatürk Bulvarı No 237/39

T: (312) 468 95 41

Mithatpaşa Caddesi No 8/35

T: (312) 433 29 24

Düzen Sağlık Grubu Polikliniği

Prof. Dr. Ahmet Taner Kışlalı Mh. 2858.

Sk. No: 3 Çayyolu / Ankara

T: (312) 240 02 22

İstanbul

Cemal Sahir Sokak No:14 Mecidiyeköy

T: (212) 272 48 00

Adana

Reşatbey Mh. Stadyum Cd. 39/C Seyhan

T: (322) 454 49 01 - (322) 459 31 51

Mersin

İnönü Bulvarı No:160 Çamlıbel

T: (324) 237 77 88