

## Molekylærgenetiske Analyser

Udfyldt rekvisition og prøve mærket med navn og CPR-nr sendes til:

Afsnit for Molekylær Diagnostik, Klinik Diagnostik

Aalborg Universitetshospital Nord, Reberbansgade, 9000 Aalborg

Tlf. +45-97665624 / E-mail ae@rn.dk

www.aalborguh.rn.dk/afsnit-og-ambulatorier/afsnit-for-molekylaer-diagnostik

### Forbeholdt laboratoriet

Modtagedato	<input type="text"/>
Prøvenr.	<input type="text"/>
Glasnr. 1	<input type="text"/>
Glasnr. 2	<input type="text"/>

### Patientinformation

CPR-nr.	<input type="text"/>	Familienr.	<input type="text"/>
Patientnavn	<input type="text"/>		
Indikation	<input type="text"/>		

### Prøvemateriale

<input type="checkbox"/> Blod	<input type="checkbox"/> DNA
<input type="checkbox"/> Normalvæv	<input type="checkbox"/> Tumorstof
<input type="checkbox"/> Andet materiale:.....	
<input type="checkbox"/> DNA/Blod gemt tidligere	
<input type="checkbox"/> DNA-oprensning til opbevaring	

### Analyser - For flere detaljer om analyser se hjemmeside

<p><b>Arvelig mammacancer</b></p> <p><input type="checkbox"/> BRCA1 <input type="checkbox"/> BRCA2 <input type="checkbox"/> PALB2</p> <p><b>Arvelig ovariecancer</b></p> <p><input type="checkbox"/> BRCA1 <input type="checkbox"/> BRCA2 <input type="checkbox"/> RAD51C <input type="checkbox"/> RAD51D <input type="checkbox"/> BRIP1 <input type="checkbox"/> MLH1 <input type="checkbox"/> MSH2 <input type="checkbox"/> MSH6 +EPCAMdeletion</p> <p><b>Øvrige onkogener</b></p> <p><input type="checkbox"/> CDH1 <input type="checkbox"/> STK11 <input type="checkbox"/> PTEN <input type="checkbox"/> TP53 <input type="checkbox"/> BAP1</p> <p><b>Lynch syndrom</b></p> <p><input type="checkbox"/> MLH1 <input type="checkbox"/> MSH2 <input type="checkbox"/> MSH6 <input type="checkbox"/> PMS2 +EPCAMdeletion</p> <p><b>Arvelig colorealcancer (udvidet colonpanel 18 gener)</b></p> <p><input type="checkbox"/> APC, AXIN2, BMPR1A, EPCAM, GREM1, MLH1, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NTHL1, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, RNF43, SMAD4, STK11</p> <p><b>Marfan, Loeys-Dietz Syndrom og Familiær Thorakal Aortaaneurisme og Dissektion (fTAAD)</b></p> <p><input type="radio"/> Alle gener <input type="checkbox"/> FBN1 <input type="checkbox"/> TGFBR1 <input type="checkbox"/> TGFBR2 <input type="checkbox"/> MYH11 <input type="checkbox"/> MYLK <input type="checkbox"/> SMAD3 <input type="checkbox"/> ACTA2 <input type="checkbox"/> COL3A1 <input type="checkbox"/> TGFB2 <input type="checkbox"/> NOTCH1 <input type="checkbox"/> SKI</p> <p><b>Non-syndromisk hørenedsættelse (NSHL)</b> <input type="radio"/> gen panel (123 gener)</p> <p><b>Arvelig hørenedsættelse (hyppigste)</b> <input type="checkbox"/> GJB2, GJB6, SLC26A4</p>	<p><b>Exomsekventering (WES)</b></p> <p><input type="radio"/> Exom</p> <p><b>Cystisk Fibrose</b></p> <p><input type="checkbox"/> CFTR (50 hyppigste CFTR varianter)</p> <p><input type="checkbox"/> CFTR (sekventering af hele genet)</p> <p><b>Familiær Hyperkolesterolæmi</b></p> <p><input type="checkbox"/> LDLR, ApoB, PCSK9</p> <p><b>Hereditær Pankreatitis</b></p> <p><input type="checkbox"/> PRSS1, SPINK1, CFTR</p> <p><b>Koagulation</b></p> <p><input type="checkbox"/> Antithrombin (SERPINC1)</p> <p><b>Leri-Weill dyschondrosteosis (SHOX)</b></p> <p><input type="checkbox"/> Større deletioner (MLPA)</p> <p><input type="checkbox"/> MLH1-promoter-methylering</p>
--	---

Kendt familie (gentest for familiens kendte mutation)

Probandens navn:	<input type="text"/>	CPR -nr.	<input type="text"/>
Probandens mutation:	<input type="text"/>	Evt. prøve ID	<input type="text"/>

### Rekvirent oplysninger

Rekvirent	<input type="text"/>	EAN -nr.	<input type="text"/>
Afdeling/Hospital	<input type="text"/>	Telefonnr.	<input type="text"/>
Dato og underskrift	<input type="text"/>		

### Regning sendes til (udfyldes ikke hvis samme som rekvirent)

Modtager	<input type="text"/>	SKS-kode/Ydernr.	<input type="text"/>
----------	----------------------	------------------	----------------------