

TÜM TEST LİSTESİ

Doküman No:SG.IS.06

Yayın

Tarihi: 12/04/2021

Revizyon No/Tarih: 02/ 07.07.2023

Sayfa No: 1/5

DEPARTMAN (Grup Adı)	GELİŞ NEDENİ	YENİ TEST KODU	ACIKLAMA	ACIKLAMA	ÇALIŞMA METODU	NUMUNE TÜRÜ	NUMUNE TÜPÜ	NUMUNE MİKTARI	TAŞIMA KOŞULU	TAŞIMA GEREKSİNİMLERİ	SONUÇLANMA SÜRESİ	RED KRİTERLERİ(BÜTÜN TESTLER İÇİN AYNI KRİTERLER GEÇERLİDİR.)	
Moleküler Genetik	Prenatal	2011000	Hızlı Anöploidi Analizi QF PCR	Olguların %90'ında 3 is günü içerisinde sonuç paylaşılmaktadır. Maternal kontaminasyon çalışması ile birlikte istenmesi önerilir.	QF PCR	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5cc	+2/+24	Taşıma Besiyeri	3 GÜN	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	2011001	Maternal Kandan Fetal Tüm Kromozomlar için Anöploidi Tarama Testi - NIPT	Kromozomların tamamındaki (1-22, cinsiyet kromozomları) 10 mb üzeri mikrodelsiyon ve duplikasyonlar tespit kapsamına girer. Olguların %90'ında 2 hafta içerisinde sonuç paylaşılmaktadır. Genetik danışma ile birlikte istenmesi önerilir.	NGS	Anne Kanı	Streck Tüp	5-10cc	48 saat oda ısı	Özel Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	4011003	Maternal Kandan Fetal Tüm Kromozomlar için Anöploidi + Seçili Mikrodelsiyon Sendromları (DiGeorge (22q11.2), Angelman (15q11.2), Prader-Willi (15q11.2), Cri-du-chat (5p), Wolf-Hirschhorn sendromu (4p), 1p36 delesyon sendromu) Tarama Testi - NIPT	Kromozomların tamamındaki (1-22, cinsiyet kromozomları) 10 mb üzeri mikrodelsiyon ve duplikasyonlar tespit kapsamına girer. Ek olarak kit, seçili mikrodelsiyon sendromlarının (DiGeorge (22q11.2), Angelman (15q11.2), Prader-Willi (15q11.2), Cri-du-chat (5p), Wolf-Hirschhorn sendromu (4p), 1p36 delesyon sendromu) tespiti için optimize edilmiştir. Olguların %90'ında 2 hafta içerisinde sonuç paylaşılmaktadır. Genetik danışma ile birlikte istenmesi önerilir.	NGS	Anne Kanı	Streck Tüp	5-10cc	48 saat oda ısı	Özel Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	2011002	Prenatal Kalıtsal Hastalık NGS Paneli 550 gen	Prenatal tanı amaçlı, seçilmiş kalıtsal >500 hastalık için NGS taramasıdır. Genetik danışma eşliğinde yapılmalıdır.	NGS	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5-10cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	2011007	Prenatal Tüm Ekzom Paneli -WES	Prenatal tanı amaçlı, DNA'ca kodlanan tüm genleri içeren NGS taramasıdır. Genetik danışma eşliğinde yapılmalıdır.	NGS	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5-10cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	2011003	Prenatal Klinik Ekzom Paneli - CES	Prenatal tanı amaçlı, seçilmiş kalıtsal >500 hastalık için NGS taramasıdır. Genetik danışma eşliğinde yapılmalıdır.	NGS	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5-10cc	+2/+24	Taşıma Besiyeri	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> *İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, *Numune miktarının yeterli olmaması, *Pıhtılaşmış kan örnekleri, *Kırık tüpte gelen örnekler, *Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, *Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, *İsimsiz gelen numuneler, *Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, *Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, *Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.

Moleküler Genetik	Prenatal	2011004	Maternal Kontaminasyon Çalışması (anne kanı)	Olguların %90'ında 3 iş günü içerisinde sonuç paylaşılmaktadır.	Fragman Analizi	Anne Kanı/Amniyon Sıvısı	EDTA'lı Tam Kan (Mor Kapaklı)/Contasız Enjektör	2cc Kan/5cc Amniyon sıvısı	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	1 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Genetik	Prenatal	2011005	Prenatal Kistik Fibroz CFTR Dizi Analizi	Kistik fibroz hastalığına sebep olan DNA dizi varyantlarının taranmasını içerir.	NGS	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5-10cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Sitogenetik	Prenatal	3011000	Amniyotik sıvıda kromozom analizi	CVS, amniyon sıvısı, fetal kanda kültür sonrası kromozom analizi, 400 bant seviyesinde uygulanmaktadır. Anne - baba kromozom analizi de, "genel klinik" sekmesinde sunulan listeden eklenebilir.	Kromozom Analizi	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	20cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2-4 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Sitogenetik	Prenatal	3011001	Düşük/Küretaj materyalinde kromozom analizi	CVS, amniyon sıvısı, fetal kanda kültür sonrası kromozom analizi, 400 bant seviyesinde uygulanmaktadır. Anne - baba kromozom analizi de, "genel klinik" sekmesinde sunulan listeden eklenebilir.	Kromozom Analizi	Abort Materyali	Tüp/Flask	20cc	+2/+24	Taşıma Besiyeri	1 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Sitogenetik	Prenatal	3011002	Fetal kanda kromozom analizi	CVS, amniyon sıvısı, fetal kanda kültür sonrası kromozom analizi, 400 bant seviyesinde uygulanmaktadır. Anne - baba kromozom analizi de, "genel klinik" sekmesinde sunulan listeden eklenebilir.	Kromozom Analizi	Fetal Kan	Heparinli Tam Kan(Yeşil Kapaklı)	2cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Sitogenetik	Prenatal	3011003	Koryon villus biyopsi(CVS) materyalinde kromozom analizi	CVS, amniyon sıvısı, fetal kanda kültür sonrası kromozom analizi, 400 bant seviyesinde uygulanmaktadır. Anne - baba kromozom analizi de, "genel klinik" sekmesinde sunulan listeden eklenebilir.	Kromozom Analizi	CVS	Tüp/Flask	2cc	+2/+24	Taşıma Besiyeri	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Sitogenetik	Prenatal	3011004	Prenatal Tanıda Anne+Baba Kromozom Analizi	CVS, amniyon sıvısı, fetal kanda kültür sonrası kromozom analizi, 400 bant seviyesinde uygulanmaktadır. Anne - baba kromozom analizi de, "genel klinik" sekmesinde sunulan listeden eklenebilir.	Kromozom Analizi	Periferik Kan	Heparinli Tam Kan(Yeşil Kapaklı)	2cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	3-4 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.

Moleküler Sitogenetik	Prenatal	4011001	Prenatal Kromozomal Mikroarray - 700K	Prenatal tanı amaçlı yüksek çözünürlüklü moleküler karyotipleme analizidir.	SNP Array	Amniyon Sıvısı	Contasız Enjektör	5-10cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	2 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
Moleküler Sitogenetik	Prenatal	4011002	Prenatal Tanıda Anne+Baba Kromozomal Mikroarray	Prenatal tanı amaçlı yüksek çözünürlüklü moleküler karyotipleme analizidir.	SNP Array	Periferik Kan	EDTA'lı Tam Kan (Mor Kapağı)/Contasız Enjektör	2cc	+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	3-4 hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.
		4011004	Prenatal Tanı Kodu	Prenatal tanı numune kabulü ve yeterli DNA eldesi sonrası 3 hafta içerisinde sonuçlandırılacak şekilde testler önceliklendirilir. DNA eldesi prosedürü farklıdır. Genel Klinik sekmesindeki analizlerin hepsi için bu kod eklenmelidir.					+2/+24	Buz Aküsü/Koruyucu Çanta	3 Hafta	<ul style="list-style-type: none"> •İstem kağıdı ve onam formunun bulunmadığı veya tam olarak doldurulmadığı örnekler, •Numune miktarının yeterli olmaması, •Pıhtılaşmış kan örnekleri, • Kırık tüpte gelen örnekler, •Abort ve CVS materyali gibi doku örneklerinin alkol veya formol içerisinde alınmış olması, •Uygun sürede laboratuvara ulaşmamış numuneler, •İsimsiz gelen numuneler, •Maternal kontaminasyon kontrolü için anne kanı gönderilmemiş prenatal tanı örnekler, •Numunenin uygun ısı aralığında taşınmamış olması, •Alındıktan 72 saat sonra gönderilmiş numuneler 	Pazar günü hariç tüm günler.