

유전(희귀)질환검사 전용

검사대상자 정보	성명		생년월일	.	성별	남, 여	민족(외국인)	등록번호	
의뢰받는 유전자 검사기관정보	기관명	녹십자	전화번호	1566-0131	소재지	경기도 용인시 기흥구 이현로 30번길 107(보정동)			
검체정보	채취 날짜	월 일	채취 시간	시 분	검체명				
의뢰하는 의료기관 정보	기관명				주소(소재지)				
주치의 정보	성명		진료과(병동)		전화번호				

유전성 NGS 패널 관련 검사 [38 종]					유전성 기타검사				
<input type="checkbox"/>	유전성 부정맥 유전자 패널검사 (NGS-Arrhythmia panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 성분화이상 유전자 패널검사 (NGS-Disorders of sexual development panel)						기타 시くん식 (etc)
<input type="checkbox"/>	유전성 심근병증 유전자 패널검사 (NGS-Cardiomyopathy panel)	<input type="checkbox"/>	비정형 용혈성 요독 증후군 유전자 패널검사 (NGS-Atypical hemolytic uremic syndrome panel)		<input type="checkbox"/>				CLCN1 / GALNS gene mutation_DES
<input type="checkbox"/>	유전성 뇌전증 유전자 패널검사 (NGS-Epilepsy panel)	<input type="checkbox"/>	라이소좀 축적 질환 유전자 패널검사 (NGS-Lysosomal storage disease panel)		<input type="checkbox"/>				DYSF / GNE gene mutation_DES
<input type="checkbox"/>	유전성 일차성 면역결핍증 유전자 패널검사 (NGS-Primary immunodeficiency panel)	<input type="checkbox"/>	알포트 증후군 유전자 패널검사 (NGS-Alport syndrome panel)		<input type="checkbox"/>				SOD1 / NEK1 gene mutation
<input type="checkbox"/>	유전성 수포성 표피박리증 및 어린선 패널검사 (NGS-Dermatology panel)	<input type="checkbox"/>	선천성 대사이상 유전자 패널검사 (NGS-Inborn error of metabolism panel)		<input type="checkbox"/>				KCNQ1 / KCNH2 gene mutation
<input type="checkbox"/>	유전성 망막색소변성 유전자 패널검사 (NGS-Retinitis pigmentosa panel)	<input type="checkbox"/>	콩팥 황폐증 유전자 패널검사 (NGS-Nephronophthisis panel)		<input type="checkbox"/>				SCN5A gene mutation / TGF beta receptor 1
<input type="checkbox"/>	유전성 골격이형성증 유전자 패널검사 (NGS-Skeletal dysplasia panel)	<input type="checkbox"/>	누난증후군 유전자 패널검사 (NGS-Rasopathies panel)		<input type="checkbox"/>				F8 gene mutation
<input type="checkbox"/>	유전성 난청 유전자 패널검사 (NGS-Hearing loss panel)	<input type="checkbox"/>	다낭성 신장질환 유전자 패널검사 (NGS-Polycystic kidney disease panel)		<input type="checkbox"/>				F8 gene deletion / duplication [MLPA]
<input type="checkbox"/>	유전성 저신장증 유전자 패널검사 (NGS-Proportionate short stature panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 갑상선기능저하증 유전자 패널검사 (NGS-Hypothyroidism panel)		<input type="checkbox"/>				F9 gene mutation
<input type="checkbox"/>	유전성 안질환 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary retinopathy panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 이상지질증 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary dyslipidemia panel)		<input type="checkbox"/>				F9 gene deletion / duplication [MLPA]
<input type="checkbox"/>	유전성 결합조직질환 유전자 패널검사 (NGS-Connective tissue disorder panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 혈액응고장애 유전자 패널검사 (NGS-Coagulation panel)		<input type="checkbox"/>				Familial mutation (Hemophilia)
<input type="checkbox"/>	유전성 저성선자극호르몬 성선 저하증 유전자 패널검사 (NGS-Hypogonadotropic hypogonadism panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 뇌출증 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary stroke panel)		<input type="checkbox"/>				ATP7B gene mutation (Wilson disease)
<input type="checkbox"/>	유전성 근육퇴행위축질환 유전자 패널검사 (NGS-Muscular dystrophy panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 원발성 섬모운동이상증 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary primary ciliary dyskinesia panel)		<input type="checkbox"/>				GJB2 gene mutation
<input type="checkbox"/>	알츠하이머병 유전자 패널검사 (NGS-Alzheimer's disease panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 소두증 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary microcephaly panel)		<input type="checkbox"/>				DMPK gene (PCR-Fragment Analysis)
<input type="checkbox"/>	유전성 근육병증 유전자 패널검사 (NGS-Myopathy panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 자폐증 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary autism panel)		<input type="checkbox"/>				FMR1 gene (PCR-Fragment Analysis)
<input type="checkbox"/>	연소자 성인발증형 당뇨 유전자 패널검사 (NGS-Maturity-Onset Diabetes of the Young, MODY panel)	<input type="checkbox"/>	유전성 신경퇴행성질환 유전자 패널검사 (NGS-Neurodegenerative disease panel)		<input type="checkbox"/>				유전성 난청 다종검사 -11종 (급여)
<input type="checkbox"/>	샤르코 마리 투스병 유전자 패널검사 (NGS-Charcot-Marie-Tooth disease panel)	<input type="checkbox"/>			<input type="checkbox"/>				C9orf72 gene
<input type="checkbox"/>	유전성 근긴장이상 유전자 패널검사 (NGS-Dystonia panel)		엑손 시くん식 (Exome sequencing)						
<input type="checkbox"/>	유전성 운동실조증 유전자 패널검사 (NGS-Ataxia panel)	<input type="checkbox"/>	Diagnostic Exome Sequencing (DES) 진단용 엑손 시くん식						
<input type="checkbox"/>	인지장애 유전자 패널검사 (NGS-Dementia panel)	<input type="checkbox"/>	DES Proband/family test						
<input type="checkbox"/>	파킨슨병 유전자 패널검사 (NGS-Parkinson's disease panel)	<input type="checkbox"/>	Whole Exome Sequencing (WES) 전장 엑손 시くん식						
<input type="checkbox"/>	유전성 강직성 하반신마비 유전자 패널검사 (NGS-Hereditary spastic paraparesis panel)	<input type="checkbox"/>	WES Proband/family test						

※ Chromosomal Microarray (CMA)는 전용 소견서 및 의뢰서 작성요망

기타 소견:

유의사항

- 모든 유전자검사 의뢰시, 유전자검사 동의서는 반드시 작성하여 보내 주십시오. (생명윤리 및 안전에 관한 법률 제 51조 1항)
- 담당의사의 서명이 반드시 확인 되어야 검체 접수가 완료 됩니다.

「생명윤리 및 안전에 관한 법률」 제 50조 제 3항에 따라 위와 같이 유전자검사를 의뢰합니다.

년 월 일

담당의사 성명: _____ (서명 또는 인)

유전(희귀)질환검사 전용

검사대상자 정보	성명		생년월일	.	. .	성별	남, 여	민족(외국인)	등록번호	
의뢰받는 유전자 검사기관정보	기관명	녹십자	전화번호	1566-0131		소재지	경기도 용인시 기흥구 이현로 30번길 107(보정동)			
검체정보	채취 날짜	월 일	채취 시간	시	분	검체명				
의뢰하는 의료기관 정보	기관명					주소(소재지)				
주치의 정보	성명		진료과(병동)			전화번호				

가계도

I

II

III

IV

V

- 남 성
- 여 성
- 성 미지정
- 입 양
- 임 신
- 사 망
- 질환이 발생한 사람

