

Sundhedsplatformen (SP): Rekvisition helgenomsekventering for hereditær anæmi

1 INFORMEREDE SAMTYKKER INDHENTES AF REKVIRENT

Samtykker opbevares på den rekvirerende afdeling.

1.1 OMFATTENDE GENETISK UDREDNING

Findes på: <https://ngc.dk/blanketter-og-vejledninger#samtykke>

1.2 DAHEAN DATABASE (MHP. ANÆMI-MDT)

Findes på: <https://anemia.dk>

2 BEST./ORD. BESTILLES I SP

EPC00342 = Arvelig blodsygdom (NGC WGS);DNA.

Arvelig blodsygdom(NGC WGS);DNA

Status:	<input checked="" type="radio"/> Standard	<input type="radio"/> Stående	<input type="radio"/> Fremtidig	
Klasse:	<input type="radio"/> Sendes til V	<input type="radio"/> Tages af rekvirenten (Ambulatoriet)	<input checked="" type="radio"/> Sendes til Webhotel	<input type="radio"/> Tages nu af KBA (efter aftale)
Prioritet:	<input type="radio"/> Rutine	<input checked="" type="radio"/> Rutine	<input type="radio"/> Fremskyndet	
NGC Arv. Hæmatol. sygdom indikation	<input type="radio"/> Maligne arvelige hæmatologiske sygdomme	<input type="radio"/> Uafklaret cytopeni (børn og unge 0-17 år)	<input type="radio"/> Arvelige trombocytdefekter (voksne > 18 år)	<input checked="" type="radio"/> Uafklaret hæmolytisk anæmi
Er der samtykke til genanalyse?	<input checked="" type="radio"/> Ja	<input type="radio"/> Nej		
Familienr.:	NA			
Angiv klinisk problemstilling.	Obs membranopati, enzymopati			
Singleton	<input checked="" type="radio"/> Ja	<input type="radio"/> Nej	<input type="text" value="Kommentarer"/>	
Kommentar til rekvisition	<input type="text"/>			

Under klinisk problemstilling er man velkommen til at angive ønskede genpaneler (www.anemia.dk) og ellers udvælges de ud fra klinik.

Non-hæmolytiske erythrocytsygdomme kan også analyseres ved indikationen "uafklaret hæmolytisk anæmi".