

<b>Wykaz badań genetycznych w chorobach nowotworowych</b> (ICD-10: C15 – C20, C34, C38, C40, C41, C43, C47, C48, C49, C50, C56, C57, C64, C69, C70, C71, C72, C73, C74, C82, C83, C85, C88, C90.0, C90.1, C90.2, C91.0, C91.1, C 92.0, C92.1, C93.1, D33, D45, D46, D47, D76, z rozszerzeniami do pięciu znaków)		
Lp.	Zakres badań genetycznych	Kategoria szczegółowa
1.	<b>Proste badanie genetyczne</b>	<b>1.1</b> Analiza kariotypu w komórkach nowotworowych przy użyciu <b>jednej metody prążkowej</b>
		<b>2.1 FISH<sup>2)</sup>/ISH<sup>3)</sup></b> (fluorescencyjna hybrydyzacja in situ) do komórek nowotworowych z zastosowaniem <b>jednej sondy</b> DNA lub sondy z zestawem kontrolnym
		<b>3.1. Prosty test</b>
		Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR <sup>1)</sup> /sekwencjonowania Sangera / prostych zestawów diagnostycznych
		lub analiza ekspresji / obecności genu lub kilku genów (w tym genów fuzyjnych) przy użyciu metody real-time PCR (RQ-PCR).
2.	<b>Złożone badanie genetyczne</b>	<b>1.2.</b> Analiza kariotypu w komórkach nowotworowych przy użyciu <b>dwu lub kilku metod prążkowych</b>
		<b>1.3</b> Analiza kariotypu w komórkach nowotworowych przy użyciu <b>jednej metody prążkowej z równoległą analizą FISH<sup>2)</sup> z użyciem 1-2 sond</b>
		<b>2.2 FISH<sup>2)</sup>/ISH<sup>3)</sup></b> do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu sond ( <b>od 2 do 3 sond</b> )
		<b>2.3 FISH<sup>2)</sup></b> do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu sond ( <b>od 1 do 2 sond</b> ) z równoległą analizą kariotypu
		<b>2.5. C-Ig-FISH (Cytoplasmic Immunoglobulin FISH)</b> ocena statusu kilku genów w wyodrębnionej populacji plazmocytów (zestaw sond zgodnie z zaleceniami klinicznymi)
		<b>3.2. Złożony test</b>
		Analiza 6-40 amplikonów metodą sekwencjonowania Sangera lub NGS
		lub analiza przy użyciu prostej reakcji PCR <sup>1)</sup> z dodatkowym zastosowaniem Southern Blot
		lub badanie mutacji dynamicznych
		lub analiza duplikacji/delecji
		lub analiza metylacji
		lub zastosowanie mikromacierzy (metylacyjne, ekspresyjne, chip-on-chip)
3.	<b>Zaawansowane badanie genetyczne</b>	<b>1.4</b> Analiza kariotypu w komórkach nowotworowych przy użyciu <b>jednej metody prążkowej z równoległymi badaniami analizą FISH z użyciem &gt;2 sond lub z badaniem molekularnym</b>
		<b>2.4. FISH/ISH<sup>2),3)</sup></b> do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu <b>co najmniej 4 sond lub z zastosowaniem co najmniej 3 sond z równoległym badaniem molekularnym</b>
		<b>3.3.Test zaawansowany</b>
		Profil ekspresji genów GEP (Gene Expression Profiling) - różne zestawy diagnostyczne dedykowane poszczególnym nowotworom
		lub sekwencjonowanie NGS (powyżej 40 amplikonów)

<sup>1)</sup> - badanie metodą PCR lub modyfikacjami tej metody (RT-PCR, RQ-PCR, nested-PCR, real time PCR i inne)

<sup>2)</sup> - oznaczenie FISH użyte w tabeli oznacza fluorescencyjną hybrydyzację in situ

<sup>3)</sup> - oznaczenie ISH użyte w tabeli oznacza niefluorescencyjną hybrydyzację in situ (np. CISH, SISH i metody pokrewne)