|  |  |
| --- | --- |
| 檢驗項目 | CBFB-MYH11 (TypeA.D.E)基因定性檢驗 |
| 檢驗表單 | 精準醫學暨分子醫學特殊檢驗單（CM-T2A0） |
| 參考範圍 | Undetected |
| 1.採檢容器(圖片)  2.檢體量  3.檢體類別  4.採檢須知 | http://web.cmuh.cmu.edu.tw/HTML/dept/1t24/intranet/biochemstry/BCR-ABL(Qual).files/image002.gif  大紫頭EDTA試管  [\*採檢須知](http://web.cmuh.cmu.edu.tw/HTML/dept/1t24/andow3.5.htm)  最低採檢量：血液檢體8 ml |
| 採檢注意事項(病人準備) | 無 |
| 檢體傳送要求 | 須於24小時內送達實驗室。 |
| 檢體拒收準則 | 血液凝固 |
| 檢驗方法 | RT-PCR |
| 可送檢時間 | 星期一至星期五:07:00-22:00並盡速送檢 |
| 報告完成時間 | 14個工作天 |
| 加補驗原則/條件 | 不接受加補驗 |
| 檢驗組別及聯絡方式 | 分生組 電話:04-22052121分機：1202-304 |
| 檢驗效能 | 可區分型別共三型TypeA、D及E |
| 檢驗結果的解讀 | 急性骨髓性白血病（Acute myeloid leukemia, AML）為血癌的一種，因造血骨髓細胞中停止分化與不斷的增生所造成，而具有CBFB/MYH11基因融合變異的急性骨髓性白血病具有較佳的預後，CBFB/MYH11基因融合因16對染色體長短臂倒轉而導致，CBFB/MYH11基因融合分為Type E、Type H、Type D或G、Type X、Type C、Type B、TypeA及Type S，所有型別中TypeA約占88%，TypeD及E約占10%，其餘型別約2%，此檢驗項目針對CBFB/MYH11常見三種型別 TypeA、D及E基因融合做分型定性PCR，用於疾病的追蹤與預後預測。 |
| 健保代碼 | 12188C X3 |
| 幾付點數 | 1200 X3 |
| 自費收費 | 4500 |
| 注意事項 | 1.是否接收代檢□是■否 |