



癌症分子診斷檢驗室造血組 檢驗項目查詢

檢驗項目	TP53 NGS基因變異檢測
檢驗代號	C77-066
檢驗方法	次世代定序分析 (NGS, Next Generation Sequencing analysis)
檢體別	血液檢體：以K3-EDTA採檢紫頭管，採檢周邊血或骨髓檢體。 ●PB 須附CBC/DC 報告 ●CLL BM lymphocytes > 30%
參考值	Positive
報告核發時間	工作天21天
臨床意義	TP53基因變異和(或)17p染色體缺失[del(17p)]，會造成慢性淋巴性血病(chronic lymphocytic leukemia, CLL)和骨髓增生不良症候群(Myelodysplastic syndrome, MDS)病人的化學免疫療法效用減弱，進而影響病人的存活率。本檢驗室以比傳統定序(Sanger Sequencing)專一性與靈敏性更高的次世代定序檢測方式(Next Generation Sequencing)進行TP53基因變異檢測，檢測結果有助臨床醫師了解病患預後，以利進行診斷治療。
<p>(1)林口院區收件時間：W1~W5：08:00~16:00 院外收件時間：W1~W4：08:00~16:00 週五及國定假日前一天08:00~15:30 週六、週日及國定假日不收件</p> <p>(2)送檢檢體請標示檢體別及檢體抽取時間，檢體請務必於抽取24小時內以室溫送達林口長庚病理大樓3樓癌症分子診斷檢驗室，聯絡電話：(03)3281200 分機 5672</p>	

資料更新日期 2024.5.14