

ZLECENIE BADANIA MOLEKULARNEGO w guzach litych

NR Zlecenia

Data i godzina przyjęcia materiału

Wypełnia laboratorium

Nazwisko i imię pacjenta

PESEL | | | | | | | | | | data urodzenia kobieta mężczyzna

Adres zamieszkania lub oddział szpitala

Rozpoznanie kliniczne/ patomorfologiczne, określenie predyspozycji:

Informacja o dotychczasowym leczeniu onkologicznym: *

Ośrodek zlecający (PŁATNIK)

Telefon kontaktowy do lekarza zlecającego

<input type="checkbox"/> bloczek parafinowy; <input type="checkbox"/> cell-block;	numer materiału
<input type="checkbox"/> preparat cytologiczny; <input type="checkbox"/> preparat z bloczka;	data i godzina pobrania
<input type="checkbox"/> krew EDTA* ..	warunki przechowywania krwi
<input type="checkbox"/> płynna biopsja*
	podpis osoby pobierającej

- W PRZYPADKU BADANIA Z MATERIAŁU UTRWALONEGO, KONIECZNE JEST ZAŁĄCZENIE RAPORTU HIST-PAT.
- W PRZYPADKU BADANIA Z KRWI/SZPIKU LUB MATERIAŁU UTRWALONEGO W NOWOTWORACH HEMATOLOGICZNYCH, KONIECZNE JEST ZAŁĄCZENIE DOKUMENTU ŚWIADOMEJ ZGODY PACJENTA.

NGS panel kliniczny** (obejmuje m.in. EGFR, ALK, ROS1, KRAS, BRAF, HER2, RET, MET, PIK3CA, FGFR1/2/3, NRG1, NUTM1 oraz NTRK1/2/3) [badania zasadne m.in. w ICD10 C34, C67] (kod 4655)

**w przypadku materiału niediagnostycznego NDRP do NGS zostanie podjęta próba wykonania badania EGFR, ALK i ROS1 innymi technikami.

NGS panel kliniczny 2 (obejmuje m.in. BRAF, IDH1/2, HER2, HRAS, KRAS, NRAS, RET, FGFR1/2/3, NTRK1/2/3, PPARG, RET) [badanie zasadne m.in. w ICD10 C22, C24, C71, C73] (kod 4733)

NGS sarcoma panel – badanie mutacji i rearazacji w diagnostyce mięsaków (kod 4734)

NGS płynna biopsja w raku płuca – (badanie obejmuje m.in. ALK, BRAF, EGFR, HER2, KRAS, MET, PIK3CA, RET, ROS1, TP53) (kod 4951)

PD-L1 - badanie ekspresji TPS/CPS (IHC p/c 22C3) (kod 3784)

EGFR - badanie mutacji (ex.18, 19, 20, 21) (kod 3767)

EGFR - płynna biopsja (ctDNA) (kod 3934)

ALK - badanie rearanzacji (FISH) (kod 3766)

ALK - badanie antygenu (IHC) (kod 3765)

ROS1- badanie rearanzacji (FISH) (kod 3786)

KRAS - badanie mutacji (kod 3779)

BRAF - badanie mutacji V600 (kod 3764)

KRAS, NRAS, BRAF - badanie mutacji (RIG) (kod 3790)

MSI - badanie niestabilności mikrosatelitarnej (PCR) (kod 3781)

dMMR - badanie antygenów MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 (IHC) (kod 4948)

Panel ginekologiczny - diagnostyka raka trzonu macicy, jajnika met. NGS (kod 4751)

POLE - badanie mutacji (kod 4643)

p53 - badanie ekspresji (IHC) (kod 5467)

BRCA1/BRCA2 - badanie NGS (kod 3775, 3776)

HER2 - badanie amplifikacji (FISH) (kod 3823)

PIK3CA - badanie mutacji (kod 5336)

KIT i PDGFRA - badanie mutacji (panel GIST) (kod 3768)

COL1A1-PDGF8 - badanie (FISH) (kod 5352)

DDIT3 - badanie rearanzacji (FISH) (kod 5465)

EWSR1 - badanie rearanzacji (FISH) (kod 5340)

MDM2 - badanie amplifikacji (FISH) (kod 5401)

SS18 - badanie rearanzacji (FISH) (kod 5341)

TFE3 - badanie rearanzacji (FISH) (kod 4674)

Kodelecja 1p/19q (FISH) (kod 3773)

IDH1/IDH2 - badanie mutacji (kod 3778)

MGMT - badanie metylacji (kod 3780)

Histon H3 - badanie mutacji K27, G34 (kod 4585)

TERT - badanie mutacji promotora genu (kod 3787)

EGFR - badanie amplifikacji (FISH) (kod 5339)

Aberracja 7+/10- (FISH) (kod 5464)

CDKN2A - badanie delecji (FISH) (kod 5400)

BRAF - badanie rearanzacji (FISH) (kod 4593)

FGFR2 - badanie rearanzacji (FISH) (kod 4683)

RET - badanie mutacji [C73] (kod 3785)

S.O.K.: 5 mutacji BRCA1 (kod 215)

S.O.K.: 3 mutacje CHEK2 i 2 mutacje PALB2 (kod 4566)

S.O.K.: predyspozycje do RJG (NGS) (kod 4571)

DPYD - farmakogenetyka (z krwi) (kod 4956)

UGT1A1 - farmakogenetyka (z krwi) (kod 3822)

BCL2 - badanie rearanzacji tech. FISH (kod 5327)

BCL6 - badanie rearanzacji tech. FISH (kod 5329)

MALT1 - badanie rearanzacji tech. FISH (kod 5330)

MYC - badanie rearanzacji tech. FISH (kod 5331)

11q - badanie aberracji chromosomowych tech. FISH (kod 5335)

CCND1 - badanie rearanzacji genu CCND1met. FISH (kod 5408)

INNE:

*Prosimy o umieszczenie informacji o dotychczasowym leczeniu onkologicznym, jeśli materiał był pobrany po progresji choroby.

Jest to szczególnie ważne w przypadkach raka płuca po leczeniu inhibitorem EGFR, ALK lub ROS1.

Taka informacja umożliwi napisanie właściwej interpretacji wyniku badania.

.....
data

.....
podpis i pieczętka lekarza zlecającego badanie

