

NR Zlecenia

Data i godzina przyjęcia materiału

Wypełnia laboratorium

Badanie zlecone w celu profilaktyki, zachowania, ratowania, przywracania i poprawy zdrowia

Wersja z dnia 09.01.2025 r.

Aktualna wersja skierowania na stronie www.oncogene.pl/dla-szpitali-i-poradni/

ZLECENIE BADANIA MOLEKULARNEGO w guzach litych¹⁾

Oncogene

Laboratorium Oncogene
ul. Mogilska 86/3, 31-546 KRAKÓW
Tel. 12 410 58 73, badania@oncogene.pl

Nazwisko i imię pacjenta

PESEL _ _ _ _ _ data urodzenia kobieta mężczyzna

Adres zamieszkania lub oddział szpitala

Rozpoznanie kliniczne/ patomorfologiczne, określenie predyspozycji:

Informacja o dotychczasowym leczeniu onkologicznym²⁾:

Ośrodek zlecający (PŁATNIK)

Telefon kontaktowy do lekarza zlecającego

NGS panel kliniczny** (obejmuje m.in. EGFR, KRAS, BRAF, HER2, MET, PIK3CA oraz fuzje: NTRK1/2/3, ALK, ROS1, FGFR1/2/3, RET, NRG1, NUTM1) [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 płynna biopsja w raku płuca – (obejmuje m.in., BRAF, EGFR, HER2, KRAS, MET, PIK3CA, TP53 oraz fuzje: ALK, ROS1, RET) (kod 4951)

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

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

NGS Podstawowy panel mutacji w nowotworach litych (obejmuje badanie mutacji m.in.: AKT1, PIK3CA, PTEN, ESR1, HER2, KRAS, NRAS, BRAF, POLE, POLD1, TP53, CTNNB1, IDH1, IDH2, H3F3A, HISTH3B, ATRX, TERT, KIT, PDGFRA oraz badanie MSI) (kod 5639)

NGS płynna biopsja w guzach litych – panel podstawowy (obejmuje m.in. mutacje: AKT1, BRAF, IDH1, IDH2, KIT, KRAS, MET, NRAS, PDGFRA, PIK3CA, RET, TP53) (kod 5394)

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

EGFR - płynna biopsja (ctDNA) (kod 3934)

ALK - badanie rearanżacji (FISH) (kod 3766)

ALK - badanie antygenu (IHC) (kod 3765)

ROS1 - badanie rearanżacji (FISH) (kod 3786)

KRAS - badanie mutacji (kod 3779)

BRAF - badanie mutacji V600 (kod 3764)

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

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

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

NGS Panel ginekologiczny - diagnostyka raka trzonu macicy, jajnika (obejmuje POLE, POLD1, TP53, KRAS, PTEN, PIK3CA, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, BRCA1, BRCA2, CTNNB1 oraz MSI) (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-PDGFB - badanie (FISH) (kod 5352)

NGS sarkoma panel – badanie mutacji i rearanżacji w diagnostyce mięsaków (kod 4734)

DDIT3 - badanie rearanżacji (FISH) (kod 5465)

EWSR1 - badanie rearanżacji (FISH) (kod 5340)

MDM2 - badanie amplifikacji (FISH) (kod 5401)

SS18 - badanie rearanżacji (FISH) (kod 5341)

TFE3 - badanie rearanżacji (FISH) (kod 4674)

<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.**

- 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 delekcji (FISH) (kod 5400)
- BRAF** - badanie rearanżacji (FISH) (kod 4593)
- FGFR2** - badanie rearanżacji (FISH) (kod 4683)
- MYCN** – badanie amplifikacji tech. FISH (kod 4673)
- 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)
- INNE:

¹⁾ **W diagnostyce molekularnej chłoniaków** prosimy o korzystanie ze skierowania hematologicznego.

²⁾ Prosimy o umieszczenie informacji o **dotychczasowym leczeniu onkologicznym**. Taka informacja umożliwi napisanie właściwej interpretacji wyniku badania.

- Szczegółowe informacje o **pełnych zakresach testów NGS** znajdują się na stronie: <https://oncogene.pl/badania/>.

.....
data

.....
podpis i pieczętka lekarza zlecającego badanie