

NR zlecenia

Data i godzina przyjęcia materiału

Wypełnia laboratorium

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

Wersja z dnia 09.04.2025 r.

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



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

ZLECENIE BADANIA MOLEKULARNEGO w guzach litych¹⁾

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

- ☐ bloczek parafinowy ☐ cell-block
☐ preparat cytologiczny ☐ preparat z blocka

numer materiału

data i godzina pobrania

warunki przechowywania krwi

- ☐ krew EDTA²⁾
☐ płynna biopsja²⁾

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.

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.

- ☐ **PD-L1 - badanie ekspresji TPS/CPS** (IHC p/c 22C3) (kod 3784)
☐ **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 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 Podstawowy panel genów fuzyjnych w nowotworach litych** (kod 5637)*
☐ **NGS Rozszerzony panel genów fuzyjnych w nowotworach litych** (kod 5636)*
☐ **NGS płynna biopsja w raku płuca** – (obejmuje m.in., BRAF, EGFR, HER2, KRAS, MET, PIK3CA, TP53 oraz fuzje: ALK, ROS1, RET) (kod 4951)*
☐ **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 (RUG) (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)

☐ **NGS Rozszerzony panel mutacji w nowotworach litych z genami rekombinacji homologicznej (HRR)** (obejmuje badanie mutacji m.in.: BRCA2, ATM, CDK12, CHEK2, BRCA1, PALB2, RAD51C) (kod 4892)*
☐ **BRCA1/BRCA2** - badanie NGS (kod 3775, 3776)
☐ **HRD** – badanie zaburzeń rekombinacji homologicznej metodą NGS (kod 4684)
☐ **HER2** - badanie amplifikacji (FISH) (kod 3823)
☐ **PIK3CA** - badanie mutacji (kod 5336)

- ☐ **NGS sarcoma panel** – badanie mutacji i rearanżacji w diagnostyce mięsaków (kod 4734)*
☐ **KIT i PDGFRA** - badanie mutacji (panel GIST) (kod 3768)
☐ **COL1A1-PDGFB** - badanie (FISH) (kod 5352)
☐ **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)

- ☐ **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 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:

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

data podpis i pieczęć lekarza zlecającego badanie