

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 onkologicznym²⁾:
Ośrodek zlecający (PŁATNIK)
Telefon kontaktowy do lekarza zlecającego

☐ bloczek parafinowy	☐ cell-block	numer materiału
☐ preparat cytologiczny	☐ preparat z bloczka	
☐ krew EDTA ²⁾		data i godzina pobrania
☐ płynna biopsja ²⁾		warunki przechowywania krwi
		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.

data podpis i pieczęć lekarza zlecającego badanie

ZLECENIE BADANIA MOLEKULARNEGO w guzach litych¹⁾

- ☐ **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 Minimalny panel mutacji w nowotworach litych** (obejmuje badanie mutacji m.in.: AKT1, BRAF, EGFR, ERBB2, FOXL2, GNA11, GNAQ, GNAS, HRAS, IDH1, IDH2, KIT, KRAS, MET, NRAS, PDGFRA, PIK3CA, RET, TERT, TP53) (kod [5621](#))*
- ☐ **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, PTEN, 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 (RIG) (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](#))



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

- ☐ **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 z bloczka parafinowego (kod [3775](#))
- ☐ **BRCA1/BRCA2** - badanie NGS z krwi (kod [3776](#))
- ☐ **HRD** – badanie zaburzeń rekombinacji homologicznej metodą NGS (kod [4684](#))
- ☐ **FOLR1** – ocena ekspresji receptora kwasu folianowego alfa metodą IHC (kod [5563](#))
- ☐ **HRR** - ocena stanu genów rekombinacji homologicznej metodą NGS (kod [5632](#))
- ☐ **HER2** - badanie amplifikacji (FISH) (kod [3823](#))
- ☐ **PIK3CA** - badanie mutacji (kod [5336](#))
- ☐ **PIK3CA** (ctDNA) - badanie mutacji w wolnokrążącym DNA (płynna biopsja) (kod [5498](#))
- ☐ **Podstawowy panel NGS w raku piersi** (obejmuje badanie mutacji m.in. PIK3CA, AKT, PTEN) (kod [5629](#))*
- ☐ **NGS sarcoma panel** – badanie mutacji i rearanżacji w diagnostyce mięsaków (kod [4734](#))*
- ☐ **KIT i PDGFRA** - badanie mutacji (panel GIST) (kod [3768](#))
- ☐ **COL1A1-PDGF** - 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](#))
- ☐ **Kodekcja 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 RIG (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/.