



MODULO ACCETTAZIONE ESAMI

NOME e COGNOME _____ **Data di nascita** ____/____/____

Se ricoverato, U.O. provenienza _____

Codice Centro di Costo _____

Medico di riferimento _____ Tel. Int. _____

Ematologo di riferimento _____

Spazio etichetta adesiva

Quesito diagnostico/notizie cliniche essenziali: _____

Terapia antiaggregante/anticoagulante in atto: **S/N** HbsAg: **pos/neg** HCV: **pos/neg** HIV: **pos/neg**

Dati di laboratorio significativi: GB: _____/μL; Htc _____%; Plt _____/μL; F.L. _____

CAMPIONE BIOLOGICO: Striscio sangue periferico Striscio sangue midollare BOM

Sangue periferico Sangue midollare Liquor Grasso peri-ombelicale

SOD Istologia Patologica e diagnostica molecolare

- Sostanza amiloide
- BOM
- _____

Laboratorio CITOGENETICA

- Cariotipo FISH
- Diagnostica molecolare _____

LABORATORIO PIASTRA

- Immunofenotipo linfocitario
- Altro _____

CITOMORFOLOGIA - San Luca, II piano

- FORMULA LEUCOCITARIA
- MIELOGRAMMA
- Analisi del LIQUOR

DIAGNOSTICA MOLECOLARE San Luca, II piano

- BCR-ABL qualitativo
- BCR-ABL quantitativo
- Mutazioni ABL
- PML-RARα qualitativo
- PML-RARα quantitativo
- AML1-ETO qualitativo
- AML1-ETO quantitativo
- CBFβ/MYH11 qualitativo
- CBFβ/MYH11 quantitativo
- Mutazioni c-KIT AML
- FLT3 ITD
- FLT3 D835V
- Mutazioni NPM1 qualitativo
- Mutazioni NPM1 quantitativo
- Mutazioni CEBPA
- Altro _____

DIAGNOSTICA MOLECOLARE CRIMM – Cubo 3 (Pad. 27b) stanza 222

- JAK2V617F
- CALR (esone 9)
- MPL (esone 10)
- JAK2 (esone 12)
- cKITD816V
- Clonalità HUMARA
- PANNELLO MUTAZIONI NEOPLASIE MIELOIDI CRONICHE:
 - DNA [Lista Geni Pannello: ASXL1, CALR, CBL, C-Kit, CSF3R, CUX1, DNMT3A, ETNK1, EZH2, IDH1, IDH2, IKZF1, JAK2, KRAS, MPL, NFE2, NRAS, PTPN11, RUNX1, SETBP1, SF3B1, SH2B3, SRSF2, TET2, TP53, U2AF1, ZRSR2]
 - RIARRANGIAMENTI [Lista Riarrangiamenti Pannello: FIP1L1-PDGFR, PCM1-JAK2, BCR-FGFR1, BCR-JAK2, BCR-PDGFR, ETV6-ACSL6, ETV6-LYN, ETV6-PDGFR, ETV6-PDGFRB, CCDC6-PDGFRB, GIT2-PDGFRB, MYO18A-FGFR1, KIF5B-PDGFR, CDK5RAP2-PDGFR, NPM1-MLF1, BAG4-FGFR1, CNTRL-FGFR1, CPSF6-FGFR1, CPSF6-FGFR1, CUX1-FGFR1, FGFR1-CNTRL, FGFR1-PLAG1, FGFR1-ZNF703, FGFR1OP-FGFR1, LRRFIP1-FGFR1, TRIM24-FGFR1]
- PANNELLO MUTAZIONI RARE PER ERITROCITOSI /PIASTRINOSI [Lista Geni Pannello: BPGM, EGLN1 (PHD2), EPAS1 (HIF2A), EPOR, GATA1, GELSOLIN, HBA1, HBA2, HBB, JAK2, MPL, RUNX1, SH2B3, SRC, THPO, VHL, WAS]
- ESAME CLONALITA' LINFOCITARIA T IN NGS
- ESAME CLONALITA' LINFOCITARIA B IN NGS

Il medico inviante _____

Data ____/____/____

DATA ACCETTAZIONE

____/____/____

CAMPI OBBLIGATORI