

Analysenmodule, bitte ankreuzen

<input type="checkbox"/>	Vollständige Beurteilung inkl. weiterführende Diagnostik Immunphänotypisierung (FACS), In-Situ (FISH), Genotypisierungen (NGS, Klonalitätsanalyse etc.) Bemerkungen:				
<input type="checkbox"/>	Nur Immunphänotypisierung (FACS)				
<input type="checkbox"/>	Nur histologische/immunhistochemische KM-Biopsie Beurteilung				
<input type="checkbox"/>	Nur In-Situ (FISH) Analysen, bitte auswählen (Einzelne FISH-Analysen können unter der Rubrik „Einzelne Tests“ bestellt werden)				
	<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> CLL ATM/CEN12 (del11q/Trisomie12) D13S319/13q34 (del13q) TP53/CEN17 (del17p) </td> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> MDS CSF1R (del5q) CUX1/EZH2/CEN7 (del7q/Monosomie 7) PTPRT/20q11 (del20q) TP53/17q22 (delTP53/Isochromosom 17) CEN 8 (Trisomie 8) </td> </tr> <tr> <td style="vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> MM/MGUS CKS1B/CDKN2C (1q Zugewinn/1p Verlust) FGFR3/IGH t(4;14) MAF/IGH t(14;16) MAFB/IGH t(14;20) RB1/13q34 (del13q) CCND1/IGH t(11;14) TP53/CEN17 (del17p) </td> <td style="vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> Eosinophilie PDGFRA/FIP1L1 (4q12 Rearrangierungen) PDGFRB (5q32) FGFR1 (8p11) JAK2 (9p24) BCR/ABL1 t(9;22) </td> </tr> </table>	<input type="checkbox"/> CLL ATM/CEN12 (del11q/Trisomie12) D13S319/13q34 (del13q) TP53/CEN17 (del17p)	<input type="checkbox"/> MDS CSF1R (del5q) CUX1/EZH2/CEN7 (del7q/Monosomie 7) PTPRT/20q11 (del20q) TP53/17q22 (delTP53/Isochromosom 17) CEN 8 (Trisomie 8)	<input type="checkbox"/> MM/MGUS CKS1B/CDKN2C (1q Zugewinn/1p Verlust) FGFR3/IGH t(4;14) MAF/IGH t(14;16) MAFB/IGH t(14;20) RB1/13q34 (del13q) CCND1/IGH t(11;14) TP53/CEN17 (del17p)	<input type="checkbox"/> Eosinophilie PDGFRA/FIP1L1 (4q12 Rearrangierungen) PDGFRB (5q32) FGFR1 (8p11) JAK2 (9p24) BCR/ABL1 t(9;22)
<input type="checkbox"/> CLL ATM/CEN12 (del11q/Trisomie12) D13S319/13q34 (del13q) TP53/CEN17 (del17p)	<input type="checkbox"/> MDS CSF1R (del5q) CUX1/EZH2/CEN7 (del7q/Monosomie 7) PTPRT/20q11 (del20q) TP53/17q22 (delTP53/Isochromosom 17) CEN 8 (Trisomie 8)				
<input type="checkbox"/> MM/MGUS CKS1B/CDKN2C (1q Zugewinn/1p Verlust) FGFR3/IGH t(4;14) MAF/IGH t(14;16) MAFB/IGH t(14;20) RB1/13q34 (del13q) CCND1/IGH t(11;14) TP53/CEN17 (del17p)	<input type="checkbox"/> Eosinophilie PDGFRA/FIP1L1 (4q12 Rearrangierungen) PDGFRB (5q32) FGFR1 (8p11) JAK2 (9p24) BCR/ABL1 t(9;22)				
<input type="checkbox"/>	Anderes:				

Einzelne Tests

In-Situ Analysen (FISH)

- | | | |
|--|--|--|
| <input type="checkbox"/> 11q Zugewinn/Verlust
<input type="checkbox"/> ATM/CEN12 (del11q/Trisomie12)
<input type="checkbox"/> BCL6 (3q27)
<input type="checkbox"/> BCR/ABL1 t(9;22)
<input type="checkbox"/> CCND1 (11q13)
<input type="checkbox"/> CKS1B/CDKN2C (1q Zugewinn/1p Verlust)
<input type="checkbox"/> D13S319/13q34 (del13q)
<input type="checkbox"/> FGFR3/IGH t(4;14)
<input type="checkbox"/> IRF4,DUSP22 (6p25) | <input type="checkbox"/> MAF/IGH t(14;16)
<input type="checkbox"/> MAFB/IGH t(14;20)
<input type="checkbox"/> MALT1 (18q21)
<input type="checkbox"/> MYC (8q24)
<input type="checkbox"/> RB1/13q34 (del13q)
<input type="checkbox"/> CCND1/IGH t(11;14)
<input type="checkbox"/> TP53/CEN17 (del17p)
<input type="checkbox"/> PDGFRA/FIP1L1 (4q12 Rearrangierungen) | <input type="checkbox"/> PDGFRB (5q32)
<input type="checkbox"/> FGFR1 (8p11)
<input type="checkbox"/> JAK2 (9p24)
<input type="checkbox"/> CSF1R (del5q)
<input type="checkbox"/> CUX1/EZH2/CEN7 (del7q/Monosomie 7)
<input type="checkbox"/> PTPRT/20q11 (del20q)
<input type="checkbox"/> TP53/17q22 (delTP53/Isochromosom 17)
<input type="checkbox"/> CEN8 (Trisomie 8) |
|--|--|--|

Nachweis BCR-ABL1 Transkripte bei CML

- BCR-ABL1 qualitativ* (Erstdiagnose, Transkriptbestimmung)
 BCR-ABL1 quantitativ (Verlauf bei bekanntem Transkript e13a2/b2a2 bzw. e14a2/b3a2)
 Vortherapie nein ja, mit TKI..... Zeitraum:..... Dosierung:.....
 Aktuelle Therapie nein ja, mit TKI..... Zeitraum:..... Dosierung:.....
 Bei Ersteinsendung: falls vorhanden bitte Vorwerte (%IS / MR) mitschicken.
 ABL1 Resistenzmutation*

Gensequenzierungen

- NGS: Oncomine Myeloid Assay GX v2 (DNA)
 BRAF
 MYD88
 JAK2**
 CALR**
 MPL**
 TP53**

Klonalitätsanalyse

- IGH
 IGH Mutationsstatus
 IGK
 TCRG

* In Zusammenarbeit mit Partnerlabor, ** Teil eines NGS-Panels, es werden alle im Panel enthaltenen Gene beurteilt und relevante Varianten berichtet

- | | | |
|-----------------------------------|---|-------------------|
| Zur internen Verwendung bestimmt: | <input type="checkbox"/> T-, B-, NK-Lymphozyten (CD4, CD8, CD19, CD20, CD16/CD56; mLab)
<input type="checkbox"/> T-Lymphozyten (CD4,CD8; mLab)
<input type="checkbox"/> B-Lymphozyten (CD19,CD20; mLab)
<input type="checkbox"/> Andere Fragestellung (A-Nr.; kein mLab) | Bitte frei lassen |
|-----------------------------------|---|-------------------|