

Pathologie Moléculaire

Pathologie Medica Enge
Hottingerstrasse 9, 8032 Zürich
Tel. 044 269 99 88
molekularpathologie@patho.ch



**PATHOLOGIE
MEDICA ENGE**

42

W05

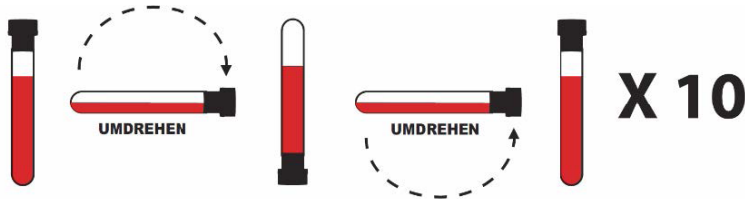
Patient		Expéditeur, Demandeur	
ID Patient:			
☐ féminin ☐ masculin ☐ enfant >> Père/Mère			
Nom		Médecin traitant: _____ E-Mail: _____	
Prénom			
Adresse			
NPA/Lieu			
c/o			
Date de naissance	Tél.	Facturation	
E-Mail			
N° AVS			
Résultats		☐ Assurance maladie N° d'assuré	
☐ Par téléphone N°:		☐ Ass. accident/militaire N° de sinistre	
☐ Par fax N°:		Date de l'accident	
☐ Copie pour:		☐ Payeur privé	
		☐ Expéditeur	
		☐ Hôpital ☐ Semi-priv./priv. ☐ com.	
		ID du cas	
		☐ Autre destinataire de la facture (s.v.p. information complète):	
Examens antérieurs (Institut/N° du dossier)			
Forfait ambulatoire: ☐ Non ☐ Oui → Si oui: indiquer le code du forfait: _____			

Marquer les cases
d'un trait noir

Ne pas utiliser de
feutres pour le
marquage!

Pathologie Moléculaire

Date de prélèvement:	Heure de prélèvement:
N° d'échantillon:	Matériau
NGS (Next Generation Sequencing)	☐ Paraffine ☐ Cytologie ☐ Sang / EDTA ☐ Moelle osseuse
☐ Diagnostic (par étapes) selon les directives	Analyse de fragments
☐ Oncomine™ Comprehensive Assay Plus, incl. TMB, MSI ☐ ADN (392 gènes, 333 CNV) ☐ ARN (51 gènes de fusion)	☐ Analyses de clonalité ☐ IgH (néoplasie des cellules B) ☐ Statut de mutation IgH ☐ TCRG (néoplasie de cellules T) ☐ IgK
☐ Oncomine™ Comprehensive v3 Assay ☐ ADN (135 gènes, 34 CNV) ☐ ARN (51 gènes de fusion)	☐ Instabilité des microsatellites ☐ PCR (Panel Bethesda, NR-21, NR-24, NR-27) ² ☐ Immunohistochimie (MLH1, MSH2, MSH6, PMS2) ☐ Immunohistochimie, si échec -> PCR ² ☐ Idylla™ MSI
☐ TSO500¹ ☐ ADN (523 gènes, 59 CNV) ☐ ARN (55 gènes de fusion) ☐ HRD	Méthylation
☐ Oncomine™ Precision Assay ☐ ADN (45 gènes, 14 CNV) ☐ ARN (19 gènes de fusion)	☐ Promoteur MGMT et méthylation enhancer (séquençage directe au bisulfite) ☐ Méthylation du promoteur MLH1 (séq. dir. au bisulfite)
☐ Oncomine™ BRCA (toutes les parties codantes des gènes BRCA1 et BRCA2)	Hybridation in situ (ISH)
☐ Oncomine™ Myeloid Assay GX v2 ADN (45 gènes)	☐ EBER ☐ HER2 (SISH)
☐ Tumor Mutational Burden (TMB)	Immunohistochimie (IHC)
Liquid Biopsy Panel (-> voir au verso)	☐ PD-L1 ☐ ALK ☐ pan-TRK ☐ PD1 ☐ CLDN 18.2 ☐ ERBB2/HER2 ☐ PTEN ☐ MSI (MLH1, MSH2, MSH6, PSM2)
* Partie d'un panel NGS, tous les gènes inclus dans le panel sont évalués et les variantes pertinentes sont rapportées.	
Pour toutes les analyses, nous vous prions de nous envoyer un bloc de paraffine représentatif avec la coupe HE correspondante. Ceux-ci vous seront renvoyés une fois l'analyse terminée.	
1 Exécution dans un laboratoire externe accrédité, 2 Veuillez fournir un échantillon sans tumeur (bloc de paraffine ou sang EDTA).	

FISH	Indication clinique / Commentaire
Néoplasies hématologiques -> Pour l'analyse des lymphomes, veuillez utiliser le formulaire de demande séparé pour l'hématopathologie. Parties molles ☐ COL1A1 Translocation (17q21 break-apart) ☐ MDM2/CEN 12 Amplification (12q15) Glandes salivaires ☐ MAML2 Translocation (11q21 break-apart)	
Séquençage d'un seul gène (Sanger Sequencing) ☐ BRAF (exon 15, incl. V600E) ☐ MYD88 (exon 5, incl. L265P et L273P respectivement) ☐ Promoteur TERT ☐ KIT (exon 9,11,13,14,17) ☐ PDGFRA (exon 12,18)	
Diagnostic infectieux moléculaire (analyses PCR)	
☐ Résistances d' <i>Helicobacter pylori</i> * (clarithromycine / lévofloxacine) (FFPE)	*analyse non accréditée
NGS (Next Generation Sequencing) Liquid Biopsy (ADN sans cellules, ADNc)	
☐ Oncomine™ Pan-Cancer Cell-Free Assay (52 gènes, ADN et ARN, hotspots, CNV)	
Prélèvement sanguin Liquid Biopsy (ADN acellulaire, ADNc) Veuillez annoncer le prélèvement au moins un jour à l'avance au numéro de téléphone 044 269 99 88. Des tubes Cell-Free DNA BCT CE (société Streck®) sont nécessaires pour le prélèvement sanguin. Ces tubes Cell-Free DNA BCT CE (société Streck®) peuvent être commandés à l'avance chez nous au numéro de téléphone 044 269 99 88. Nous vous les enverrons volontiers par la poste ou par coursier. Remarque sur le prélèvement sanguin: 1. Veuillez utiliser une aiguille de 21G ou 22G pour le prélèvement sanguin veineux. 2. En cas d'utilisation d'un set d'aiguilles Butterfly pour la ponction veineuse, veuillez d'abord prélever partiellement un tube non additif ou de déchets EDTA afin d'éliminer l'air ou l'«espace mort» de la tubulure. Ordre si différents tubes doivent être remplis pendant le même prélèvement de sang: Le tube Cell-Free DNA BCT CE doit être prélevé après le tube EDTA et avant le tube contenant l'oxalate de fluorure (inhibiteur de la glycolyse) Si un tube Cell-Free DNA BCT CE suit directement un tube d'héparine dans l'ordre de prélèvement, il est recommandé de prélever d'abord dans un tube non additif ou EDTA comme tube de déchets. ->Veuillez remplir complètement 2 tubes Cell-Free DNA BCT CE. Mélanger immédiatement le tube en le retournant lentement 8 à 10 fois. Un mélange inadéquat ou retardé peut entraîner des résultats d'analyse erronés ou une mauvaise performance du produit. Un tour correspond à une rotation complète du poignet de 180 degrés et inversement, comme indiqué sur le schéma ci-dessous: 	
Après le prélèvement, les tubes sont envoyés à température ambiante conformément à la discussion lors de l'inscription ou sont récupérés par le coursier. Veuillez ne pas les congeler ou les mettre au frais.	