

BON DE DEMANDE

Onco-Hématologie

Cytogénétique / Biologie moléculaire

Date de demande du test :



Gagnez du temps ! Si vous ne souhaitez pas remplir ce document à la main, vous pouvez utiliser la prescription dématérialisée sur <https://diag-connect.fr/>

RENSEIGNEMENTS PATIENT

Nom : Nom de jeune fille :

Prénom :

Date de Naissance :/...../..... Sexe : ☐ F ☐ M

RENSEIGNEMENTS PRESCRIPTEUR

Établissement :

Médecin :

Date de prélèvement :/...../.....

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES

- | | | | | |
|---|---|-------------------------------|--------------------------------------|--|
| ☐ LMC | ☐ Polyglobulie de Vaquez | ☐ LMMC | ☐ Aplasie | ☐ LAL |
| ☐ LMC atypique | ☐ Thrombocytémie Essentielle | ☐ SMD | ☐ LLC | ☐ Lymphome B |
| ☐ Syndrome hyperéosinophilie | ☐ Myélofibrose | ☐ LAM | ☐ Waldenström | ☐ Autre : |

CYTOGÉNÉTIQUE

- ☐ SANG OU ☐ MOELLE
- ☐ Caryotype / FISH (CAFIM)
-  1 tube Héparine sans gel + 1 tube EDTA
- ☐ FISH sur TISSU (FISHI)

BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

- | | | |
|--|--|--|
| <p>☐ SANG
4 tubes EDTA</p> <p></p> <p>☐ BCR-ABL <u>qualitatif</u> (diagnostic)</p> <p>☐ BCR-ABL <u>quantitatif</u> (suivi)</p> <p>⇒ Type de transcrit</p> <p>☐ M-bcr (Major)</p> <p>☐ m-bcr (minor)</p> <p>☐ μ-bcr (micro)</p> <p>☐ Recherche mutation ABL1 (résistance LMC) (NGS)</p> <p>☐ JAK2 V617F en qPCR</p> <p>☐ CALR / MPL / exon 12 JAK2 (NGS)</p> <p>☐ Diagnostic LAM :</p> <p>⇒ Mutation :</p> <p>✓ FLT3 ITD / TKD</p> <p>✓ NPM1</p> <p>✓ IDH1 /2</p> <p>⇒ Transcrit de fusion :</p> <p>✓ PML-RARA</p> <p>✓ CBFB-MYH11</p> <p>✓ AML1-ETO</p> <p>✓ BCR-ABL</p> <p>✓ DEK-CAN</p> <p>✓ SEK-CAN</p> <p>✓ RBM15-MKL1</p> | <p>OU</p> <p>☐ Panel LMC atypique (NGS)</p> <p>(CSF3R, ETNK1, SETBP1, TP53)</p> <p>☐ Panel NMP (NGS)</p> <p>(ABL1, ANKRD26, ASXL1/2, CALR, CBL, CSF3R, DNMT3A, ETNK1, ETV6, EZH2, GATA2, IDH1/2, JAK2, KIT, KRAS, MPL, NPM1, NRAS, PTPN11, RHOA, RUNX1, SF3B1, SETBP1, SH2B3, SRSF2, STAG2, TET2, TP53, U2AF1, ZRSR2)</p> <p>☐ Panel LMMC (NGS)</p> <p>(ASXL1/2, BCOR, CALR, CBL, DNMT3A, EZH2, FLT3, IDH1/2, JAK2, KRAS, MPL, NF1, NPM1, NRAS, RHOA, RUNX1, SF3B1, SETBP1, SH2B3, SRSF2, TET2, TP53, U2AF1, ZRSR2)</p> <p>☐ Panel SMD / LAM (NGS)</p> <p>(ABL1, ANKRD26, ASXL1/2, BCOR, BCORL1, BRAF, CALR, CBL, CEBPA, CSF3R, CUX1, DDX41, DNMT3A, ETNK1, ETV6, EZH2, FLT3, GATA2, GNB1 HRAS, IDH1/2, IKZF1, JAK2, KIT, KMT2A, KRAS, MPL, NF1, NPM1, NRAS, PHF6, PPM1D, PRPF8, PTPN11, RHOA, RUNX1, SF3B1, SETBP1, SH2B3, SRSF2, STAG2, TET2, TP53, UBA1, U2AF1, WT1, ZRSR2)</p> <p>☐ UBA1 (vexas) (NGS)</p> <p>☐ cKIT (mastocytose) (NGS)</p> | <p>☐ MOELLE
2 tubes EDTA</p> <p></p> <p>☐ Panel LLC (NGS)</p> <p>⇒ Diagnostic :</p> <p>(BAX, BCL2, BTK, CARD11, EP300, MCL1, NOTCH1, PLCG2, SF3B1, TP53)</p> <p>⇒ Pronostic :</p> <p>(ARID1A, ATM, BCOR, BAX, BCL2, BIRC3, BRAF, BTK, CARD11, EGR2, EP300, FBXW7, HRAS, KRAS, MAP2K1, MCL1, MGA, MYD88, NFKBIE, NOTCH1, NRAS, PLCG2, POT1, RPS15, SAMHD1, SF3B1, TP53, XPO1)</p> <p>☐ TP53 isolé (NGS)</p> <p>☐ Statut mutationnel (IGVH)</p> <p>☐ Panel Waldenström complet (NGS)</p> <p>(ARID1A, BTK, CARD11, CD79A, CD79B, CXCR4, MYD88, NOTCH2, PLCG2, TP53)</p> <p>☐ MYD88 / CXCR4 / BRAF (NGS)</p> <p>☐ Panel Lymphome B (NGS)</p> <p>(ARID1A, ATM, BCOR, BAX, B2M, BCL2, BCL6, BIRC3, BRAF, BTK, CARD11, CCND1, CCND3, CDKN2A, CD19, CD22, CD79A, CD79B, CREBBP, CXCR4, DIS3, DNMT3A, EGR2, EP300, ETV6, EZH2, FAS, FBXW7, FOXO1, GNA13, HRAS, ID3, IDH2, IRF4, KMT2D, KLF2, KRAS, MAP2K1, MEK2, MCL1, MGA, MYC, MYD88, NFKBIE, NOTCH1, NOTCH2, NRAS, PAX5, PIM1, PLCG2, POT1, PRDM1, PTEN, RHOA, RPS15, SAMHD1, SF3B1, SGK1, SMARCA4, SOCS1, STAT3, STAT5B, STAT6, TENT5C, TET2, TNFAIP3, TNFRSF14, TP53, XPO1)</p> |
|--|--|--|

RÉSERVÉ AU LABORATOIRE TRANSMETTEUR

Date de transmission :/...../.....

Nombre de tubes transmis : EDTA / Héparine

Documents à joindre **OBLIGATOIRE**

- ⇒ Myélogramme (si réalisé)
- ⇒ Ordonnance
- ⇒ Bon de demande rempli