

Leitung: Prim. Dr. Afschin Soleiman, soleiman@patho.at

Labor: Dr. DI Andrea Waltenberger, waltenberger@patho.at

PatientInnendaten: Familienname: Vorname: <input type="checkbox"/> w <input type="checkbox"/> m Geburtsdatum: __. __. ____ SV-Nr.: Vers.:	EinsenderIn: Arzt/Ärztin: Klinik/Abteilung: Tel.Nr.: Unterschrift:
---	---

Klinische Angaben/Fragestellung:

Untersuchungsmaterial:

Paraffinblock + HE-Schnitt

Nummer:

Tumorentität:

Befundkopie erbeten

Gewünschte Untersuchung nach Analyt:

Next Generation Sequencing:

- Cancer Hotspot Panel v2 (CHPv2) für solide Tumore
- BRCA1/BRCA2 Panel
- AS Custom Panel
- Comprehensive Panel v3 (CPv3)
- FusionPlex Lung Panel (inkl. NTRK1-3)
- FusionPlex Sarcoma Panel
- AmoyDx® HRD/HRR Panel

Einzelmutationsnachweise:

- BRAF
- KRAS NRAS
- Mikrosatelliteninstabilität
- MLH1-Methylierung

Spezialuntersuchungen:

- EndoPredict® Test
- Polaris® Test

Zusatz-Information auf Seite 2 ausfüllen

Gewünschte Untersuchung nach Entität:

Gastrointestinale Neoplasien:

- Colon NGS CHPv2 (inkl. KRAS, NRAS, BRAF)
- GIST NGS CHPv2 (inkl. KIT, PDGFRA, KRAS, BRAF, NRAS)
- Mikrosatelliteninstabilität
- NGS FusionPlex Lung (inkl. NTRK 1-3)

NSCLC Adenokarzinome:

- NGS CHPv2 (inkl. EGFR, BRAF, ERBB2)
- NGS FusionPlex Lung (inkl. ALK, ROS1, RET, MET Exon 14 skipping, NTRK 1-3)

Melanome:

- Cutane Melanom NGS CHPv2 (inkl. BRAF, NRAS, KIT)
- Uveales Melanom NGS CHPv2 (inkl. GNAS, GNAQ, GNA11)

Pankreas- und cholangiozelluläre Karzinome:

- NGS CHPv2
- NGS FusionPlex Lung
- NGS BRCA1/BRCA2

Gynäkologische Tumore, Mamma- und Prostatakarzinome:

- NGS BRCA1/BRCA2
- NGS CHPv2 (inkl. TP53)
- NGS AS Custom (inkl. ATM, BRCA1, BRCA2, PALB2, PIK3CA, POLE)
- NGS AmoyDx® HRD/HRR (inkl. BRCA1, BRCA2, HRD-Score, HRR)
- Endopredict® Test
- Polaris® Test

Schildrüsenkarzinome:

- BRAF Codon 600

Granulosazelltumore:

- NGS CPv3 (inkl. FOXL2)

Sarkome:

- NGS FusionPlex Sarcoma

Leitung: Prim. Dr. Afschin Soleiman, soleiman@patho.at
Labor: Dr. DI Andrea Waltenberger, waltenberger@patho.at

EndoPredict® Test - Zwingend erforderliche postoperative pathologische Parameter:

Tumogröße: pT1a pT1b pT1c pT2 pT3

Lymphknotenstatus postoperativ: pN0 1-3 4-10 >10

Hinweis: Das EndoPredict® Kit ist ein Produkt für die *in vitro*-Diagnostik für PatientInnen mit Östrogenrezeptor-positivem, Her2-negativem primären Mamma-Karzinom zur Bestimmung des Fernmetastasen-Risikos und zur Abschätzung des adjuvanten Chemotherapie-Benefits.

Polaris® Test - Zwingend erforderliche pathologische sowie klinische Parameter:

Alter des Patienten bei Diagnose: _____ Jahre

Prä-Biopsie PSA [ng/ml]: _____

Klinisches T-Stadium: _____

Biopsie Gleason Score: _____ + _____ (Primärer Grad + Sekundärer Grad)

Gesamtzahl Biopsieproben: _____

Gesamtzahl positiver Biopsieproben: _____

Hinweis: Der Polaris® Test ist ein Produkt für die *in vitro*-Diagnostik für Patienten mit diagnostiziertem lokalisiertem Prostatakarzinom. Er bestimmt das individuelle Prostatakarzinom-spezifische 10-Jahres-Mortalitätsrisiko sowie 10-Jahres-Metastasierungsrisiko nach definitiver Therapie (Operation oder Strahlentherapie).