

**Leitung:** Prim. Dr. Afschin Soleiman, afschin.soleiman@gene-im-zentrum.at  
**Labor:** Dr. DI Andrea Waltenberger, andrea.waltenberger@gene-im-zentrum.at

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

**Klinische Angaben/Fragestellung:**

**Untersuchungsmaterial:**

<input type="checkbox"/> <b>Paraffinblock + HE-Schnitt<sup>1</sup></b>	<input type="checkbox"/> <b>Harn<sup>2</sup> bei Hämaturie</b>	<input type="checkbox"/> <b>EDTA Blut<sup>3</sup></b>
Nummer: .....	(in Xpert Urine Transport System)	Abgenommen am: .....
Tumorentität: .....	Abgenommen am: .....	

**Befundkopie erbeten**

**Gewünschte Untersuchung nach Analyt:**

<u>Next Generation Sequencing:</u> <input type="checkbox"/> Cancer Hotspot Panel v2 (CHPv2) <sup>1</sup> für solide Tumore <input type="checkbox"/> BRCA1/BRCA2 Panel <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> AmpliSeq Custom Panel <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> FusionPlex Lung Panel <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> AmoyDx® HRD Focus Panel <sup>1</sup>	<u>Einzelmutationsnachweise:</u> <input type="checkbox"/> BRAF <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> KRAS <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> NRAS <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> Mikrosatelliteninstabilität <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> FISH <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> DPYD-Genotypisierung <sup>3</sup> <input type="checkbox"/> MLH1-Methylierung <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> MGMT-Methylierung <sup>1</sup>	<u>Einzelfusionsnachweise:</u> <input type="checkbox"/> NTRK1-3 Fusion <sup>1</sup> <u>Spezialuntersuchungen:</u> <input type="checkbox"/> EndoPredict® Test <sup>1*</sup> <input type="checkbox"/> Prolaris® Test <sup>1*</sup> <b>*Zusatz-Information auf Seite 2 ausfüllen</b> <input type="checkbox"/> Xpert® Bladder Cancer Detection <sup>2</sup>
---	--	---

**Gewünschte Untersuchung nach Entität:**

<u>Gastrointestinale Neoplasien:</u> <input type="checkbox"/> Colon NGS CHPv2 (inkl. KRAS, NRAS, BRAF) <input type="checkbox"/> GIST NGS CHPv2 (inkl. KIT, PDGFRA, KRAS, BRAF, NRAS) <input type="checkbox"/> Mikrosatelliteninstabilität <u>Gynäkologische Tumore, Mamma- und Prostatakzinome:</u> <input type="checkbox"/> NGS BRCA1/BRCA2 <input type="checkbox"/> NGS AmpliSeq Custom (inkl. ATM, BRCA1, BRCA2, PALB2, PIK3CA, POLE) <input type="checkbox"/> NGS AmoyDx® HRD Focus (inkl. BRCA1, BRCA2, HRD-Score) <input type="checkbox"/> Endopredict® Test <input type="checkbox"/> Prolaris® Test <u>Schilddrüsenkarzinome:</u> <input type="checkbox"/> BRAF Codon 600	<u>Blasenkarzinome:</u> <input type="checkbox"/> Xpert® Bladder Cancer Detection <u>NSCLC Adenokarzinome:</u> <input type="checkbox"/> NGS CHPv2 (inkl. EGFR, BRAF, ERBB2) <input type="checkbox"/> NGS FusionPlex Lung (inkl. ALK, ROS1, RET, MET Exon 14 skipping, NTRK 1-3) <u>Melanome:</u> <input type="checkbox"/> Cutanes Melanom NGS CHPv2 (inkl. BRAF, NRAS, KIT) <input type="checkbox"/> Uveales Melanom NGS CHPv2 (inkl. GNAS, GNAQ, GNA11) <u>Pankreas- und cholangiozelluläre Karzinome:</u> <input type="checkbox"/> NGS CHPv2 <input type="checkbox"/> NGS FusionPlex Lung <input type="checkbox"/> NGS BRCA1/BRCA2
---	--

<b>FISH:</b> <input type="checkbox"/> ALK/EML4 <input type="checkbox"/> ROS1 <input type="checkbox"/> bcl2 <input type="checkbox"/> bcl6 <input type="checkbox"/> c-myc	<input type="checkbox"/> CDKN2A/CEN9 <input type="checkbox"/> CIC <input type="checkbox"/> DDIT3 <input type="checkbox"/> EGFR <input type="checkbox"/> ERBB2 <input type="checkbox"/> ERG-TMPRSS	<input type="checkbox"/> EWSR1 <input type="checkbox"/> FGFR2 <input type="checkbox"/> FOXO1 <input type="checkbox"/> FUS <input type="checkbox"/> JAZF1 <input type="checkbox"/> MAML2	<input type="checkbox"/> MDM2/CEN12 <input type="checkbox"/> MET/CEN7 <input type="checkbox"/> MYB <input type="checkbox"/> MYC/CEN8 <input type="checkbox"/> NR4A3 <input type="checkbox"/> NTRK1	<input type="checkbox"/> NTRK2 <input type="checkbox"/> NTRK3 <input type="checkbox"/> PDGFB <input type="checkbox"/> RET <input type="checkbox"/> SS18 <input type="checkbox"/> USP6	<input type="checkbox"/> WWTR1 <input type="checkbox"/> YWHAE <input type="checkbox"/> 1p36/1q25
--	--	--	---	--	--

**Leitung:** Prim. Dr. Afschin Soleiman, afschin.soleiman@gene-im-zentrum.at  
**Labor:** Dr. DI Andrea Waltenberger, andrea.waltenberger@gene-im-zentrum.at

**EndoPredict® Test** - Zwingend erforderliche postoperative pathologische Parameter:

**Tumorgröße:**  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.

**Prolaris® 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 Prolaris® 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).