

**Modulo di richiesta analisi patologie oncoematologiche**

<b>U.O. Richiedente:</b>		<b>Tel.</b>	
<b>Cognome:</b>		<b>Luogo e Data Nascita:</b>	
<b>Nome:</b>		<b>Codice Fiscale:</b>	
<b>Paziente</b>	<input type="checkbox"/> Esterno (impegnative)	<input type="checkbox"/> Ricoverato - DH	<input type="checkbox"/> Altra ULSS (autorizzazione alla spesa)
<b>Materiale inviato</b>	<input type="checkbox"/> Sangue midollare	<input type="checkbox"/> Sangue Periferico	<input type="checkbox"/> Altro:
<b>Quesito clinico:</b>		<b>Marcatore molecolare noto:</b>	
<b>Fase di Malattia:</b>	<input type="checkbox"/> Esordio	<input type="checkbox"/> Monitoraggio (concordare con lab.)	<input type="checkbox"/> Ricaduta
<b>Analisi Richieste</b> (per ciascun campione inserire la prestazione 91.36.1)		<b>Analisi disponibili per patologia</b>	
<input type="checkbox"/> <b>Cariotipo</b> (91.33.5 + 91.31.3)		<b>Leucemia Acuta Mieloide:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>FISH</b> (91.37.3 x ciascuna sonda)		<b>Diagnosi:</b> cariotipo, FISH KMT2A, FISH MECOM, BCR::ABL, RUNX1::RUNX1T1, CBFβ::MYH11, FLT3-ITD, FLT3-TKD, pannello traslocazioni AMLPlex, CGH Array, MLPA, NGS mieloide, NGS fusioni,	
<input type="checkbox"/> <b>BCR::ABL</b> (diagnosi 91.36.5 +91.29.4 x2, MRD 91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)		<b>Monitoraggio:</b> traslocazione nota, IDH1/2, NGS mieloide pre e +90 BMT	
<input type="checkbox"/> <b>RUNX1::RUNX1T1</b> (diagnosi 91.36.5+91.29.4x2, MRD 91.36.5 +91.29.3+91.29.4 x2)			
<input type="checkbox"/> <b>PML::RARa</b> (diagnosi 91.36.5 +91.29.4 x2, MRD 91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)		<b>Leucemia Acuta Linfoblastica:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>PLZF::RARa</b> ( 91.36.5 +91.29.3 x 2)		<b>Diagnosi:</b> cariotipo, FISH KMT2A, BCR::ABL, NGS fusioni	
<input type="checkbox"/> <b>CBFβ::MYH11</b> (diagnosi 91.36.5 +91.29.4 x2, MRD 91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)		<b>Monitoraggio:</b> BCR::ABL	
<input type="checkbox"/> <b>NPM1</b> (diagnosi 91.36.5 +91.29.4 x2, MRD 91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)			
<input type="checkbox"/> <b>FLT3-ITD</b> ( 91.36.5 +91.29.4 x 2)		<b>Leucemia Mieloide Cronica:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>FLT3-TKD</b> ( 91.36.5 +91.29.3 x 2, +91.30.3 x 2)		<b>Diagnosi:</b> cariotipo, BCR::ABL	
<input type="checkbox"/> <b>AMLplex</b> (91.36.5_0 x1 91.29.3_0 x11)		<b>Monitoraggio:</b> cariotipo, BCR::ABL	
<input type="checkbox"/> <b>JAK2 V617F</b> ( 91.36.5 +91.29.4 x2)		<b>Mielodisplasia o Aplasia Midollare:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>JAK2 ex12</b> ( 91.36.5 +91.29.4 x2)		<b>Diagnosi:</b> cariotipo, NGS Mieloide, CGH array, MLPA	
<input type="checkbox"/> <b>CALR</b> ( 91.36.5 +91.29.4 x2)			
<input type="checkbox"/> <b>MPL</b> ( 91.36.5 +91.29.4 x2)		<b>Neoplasia Mieloproliferativa Cronica:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>KIT D816V</b> (91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)		<b>Diagnosi poliglobulia:</b> JAK2 V617F, JAK2 ex.12	
<input type="checkbox"/> <b>IDH1/2</b> (MRD 91.36.5 +91.29.3 +91.29.4 x2)		<b>Diagnosi non poliglobulia:</b> cariotipo, JAK2 V617F, CALR, MPL, NGS mieloide	
<input type="checkbox"/> <b>TP53</b> ( 91.36.5 +91.30.3 x8)			
<input type="checkbox"/> <b>MYD88</b> (91.36.5 +91.29.3 x2)		<b>Sindrome Ipereosinofila:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>Riarrangiamento geni Ig</b> (91.36.5 +91.29.3x2 +91.29.4 x2)		<b>Diagnosi:</b> cariotipo, FISH riarrangiamenti di PDGFRa, FISH riarrangiamenti di PDGFRb, FISH riarrangiamenti di FGFR1 e FISH PMC1::JAK2, NSG Mieloide, NGS fusioni	
<input type="checkbox"/> <b>Riarrangiamento geni TCR</b> (91.36.5 +91.29.3x1 +91.29.4 x1)			
<input type="checkbox"/> <b>Stato mutaz. IGHV</b> (91.36.5 +91.29.3x2 +91.29.4 x2, 91.30.3 x2)		<b>Mieloma Multiplo:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>CGH Array</b> (91.36.5 + 91.37.2 x 6)		<b>Diagnosi:</b> FISH riarrangiamento IgH e eventuale identificazione: t(4;14), t(14;16), t(11;14), FISH 1q, FISH 17p, MLPA	
<input type="checkbox"/> <b>MLPA</b> (91.36.5 + 91.29.1 x 3)			
<input type="checkbox"/> <b>NGS mieloide</b> (91.36.5 + 91.30.3 x 15)		<b>Leucemia Linfatica Cronica:</b>	
<input type="checkbox"/> <b>NGS fusioni</b> (91.36.5 + 91.30.3 x 15)		<b>Diagnosi:</b> stato mutazionale geni IGHV	
<i>Spazio riservato al laboratorio</i>		<b>Pretrattamento:</b> TP53, CGH array	
		<b>Linfoma non-Hodgkin o Malattia Linfoproliferativa:</b>	
		<b>Diagnosi:</b> riarrangiamento geni Ig o TCR	
		<b>Mastocitosi Sistemica:</b>	
		<b>Diagnosi:</b> KIT D816V, NGS mieloide	
		<b>Data:</b>	
		<b>Richiedente:</b>	