

## Aanvraag Moleculaire analyses bij Hematologische aandoeningen

(Uitsluitend gebruiken bij onbeschikbaarheid elektronisch aanvraagstelsel of externe aanvragen)

<b>Identificatie Patiënt</b> Naam: ..... Voornaam: ..... Adres: ..... ..... Geboortedatum: ..... Geslacht: <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F INSZ nr: .....	<b>Identificatie aanvrager (DOORSTUREND LABORATORIUM)</b> Naam laboratorium: ..... Naam verantwoordelijke: ..... ..... <b>Naam + RIZIV-nr. Voorschrijvende arts</b>
Aanvraagdatum: ..... Afname datum: ...../...../..... a ftime uur: ...h ...min ID/Ref monster: ..... <b>Staal</b> <input type="checkbox"/> Perifeer Bloed <input type="checkbox"/> Beenmerg <input type="checkbox"/> Biopt <input type="checkbox"/> DNA (ID/Ref + concentratie) ..... <input type="checkbox"/> Andere: .....	
<b>Klinische inlichtingen (Verplicht in te vullen)</b>	
Klinische info: ..... ..... <input type="checkbox"/> Nieuw Diagnose <input type="checkbox"/> Staging <input type="checkbox"/> Follow-up remissie <input type="checkbox"/> Progressie/Relapse <b>Vermoeden van / opvolging van:</b> <input type="checkbox"/> AML <input type="checkbox"/> ALL <input type="checkbox"/> CML <input type="checkbox"/> CLL <input type="checkbox"/> MPN type ..... <input type="checkbox"/> MDS/MPN type ..... <input type="checkbox"/> MDS <input type="checkbox"/> Hodgkin Lymfoom <input type="checkbox"/> Mastocytose <input type="checkbox"/> Andere: .....	

Moleculaire testen (HCMD)	
<b>Acute Leukemie (AML, ALL of MDS-EB2)</b> <input type="checkbox"/> Translocatiescreening (Hemavision, AML)* <input type="checkbox"/> PML::RARA <input type="checkbox"/> FLT3-ITD en TKD mutaties <input type="checkbox"/> WT1 overexpressie <input type="checkbox"/> NGS Mutatie screening (Myeloid uitgebreid panel)* <input type="checkbox"/> Fusiegentranscripten screening met NGS (ALL)* <b>Lymfoïde neoplasieën</b> <input type="checkbox"/> IGH-genherschikking <input type="checkbox"/> TCR-genherschikking <input type="checkbox"/> MYD88 p.L265P mutatie\$ <input type="checkbox"/> NGS Mutatie screening (Lymfoïd panel)* <input type="checkbox"/> Somatische Hypermutatiestatus\$	<b>MPN, MDS/MPN, MDS, Mastocytose</b> <input type="checkbox"/> JAK2 p.V617F mutatie <input type="checkbox"/> KIT p.D816V mutatie <input type="checkbox"/> BCR::ABL1 p210 <input type="checkbox"/> BCR::ABL1 p190 <input type="checkbox"/> FIP1L1::PDGFRA <input type="checkbox"/> NGS Mutatie screening (Myeloid uitgebreid panel)* <input type="checkbox"/> NGS Mutatie screening (MPN panel)* <input type="checkbox"/> BCR::ABL1 kinase domein mutaties\$ <input type="checkbox"/> Andere specifiek: .....(HCMD)

\$ Deze test wordt uitbesteed aan een ander labo.

\* Zie Labogids (<https://labogids.uza.be/>) voor meer detail over de geanalyseerde genen en target regio's.