



UROGENITALE E MAMMELLA

Paziente (etichetta)

Nome e cognome

.....

Data di nascita

.....

Indirizzo (via, NPA, località)

.....

.....

.....

femmina

maschio

degente

ambulatoriale

Medico richiedente (timbro)

Copia del referto a:

1.

.....

2.

.....

3.

.....

Data della richiesta:

Motivo della richiesta:

Ricerca di qualsiasi target terapeutico

Ricerca di specifici target terapeutici

Monitoraggio

Altro:

Materiale:

Campione istologico, numero referto:

Campione citologico, numero referto:

Sede:

Diagnosi:

Note:

Biopsia Liquida*

Osservazioni

**Il campione deve pervenire entro 24h dal prelievo: accordarsi preventivamente con il laboratorio tel. +41 (0)91 811 42 01, laboratoriopatologiamolecolare.ICP@eoc.ch*

Profilo genico tumorale¹ (Next Generation Sequencing)*	Analisi di mutazioni² Microsatelliti² Metilazione² Fusioni geniche²	Biopsia liquida³ (Next Generation Sequencing)*	Immunoistochimica⁴ FISH⁵ HPV⁶
<p>Ricerca completa (qualsiasi target terapeutico)</p> <p><input type="checkbox"/> Oncomine™ Comprehensive Assay v3 + Archer FusionPlex Custom Panel (mutazioni in 146 geni + fusioni geniche in 65 geni) + MSI</p> <p>Ricerca specifica</p> <p><input type="checkbox"/> EndoPredict®</p> <p><input type="checkbox"/> Oncomine™ Comprehensive Assay v3 (146 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Ion AmpliSeq™ Cancer Hotspot Panel v2 (50 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Endometrial Custom Panel (6 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Oncomine™ BRCA Research Assay (2 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Oncomine™ Tumor Mutation Load Assay (409 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Archer FusionPlex Custom Panel (65 geni)</p> <p><input type="checkbox"/> Archer® FusionPlex Lung (14 geni)</p>	<p>Analisi di mutazioni</p> <p><input type="checkbox"/> CTNNB1 (β-catenina)</p> <p><input type="checkbox"/> KRAS</p> <p><input type="checkbox"/> PIK3CA</p> <p>Microsatelliti</p> <p><input type="checkbox"/> MSI (PCR)+ MMR protein (IHC)</p> <p>Metilazione</p> <p><input type="checkbox"/> MLH1</p> <p>Fusioni geniche</p> <p><input type="checkbox"/> FGFR1/2/3</p> <p><input type="checkbox"/> NTRK1/2/3</p>	<p>Ricerca specifica</p> <p><input type="checkbox"/> Oncomine™ Colon cfDNA Assay (14 geni)</p>	<p>IHC</p> <p><input type="checkbox"/> HER2 se score 2 segue FISH</p> <p><input type="checkbox"/> MMR</p> <p><input type="checkbox"/> p16</p> <p><input type="checkbox"/> PD-L1</p> <p>FISH</p> <p><input type="checkbox"/> HER2</p> <p>Tipizzazione</p> <p><input type="checkbox"/> HPV</p>

Tariffe

1	NGS - Ricerca completa NGS - Ricerca specifica	3294.2 PT Endopredict: 2353.0 PT, OCAV3: 1882.4 PT, Endometrial: 470.6 PT, BRCA:1882.4 PT, TML: 2353.0 PT Archer Custom: 1882.4 PT, altri pannelli: 1411.8 PT
2	Analisi di mutazione Microsatelliti Metilazione Fusioni geniche	470.6 PT per singolo gene 470.6 PT 470.6 PT 1411.8 PT
3	Biopsia Liquida	1882.4 PT
4	IHC	HER2:174.0 PT; altri marcatori: 87.0 PT
5	FISH	HER2: 941.2 PT
6	HPV	135.3 PT

*Per il dettaglio dei geni inclusi nei pannelli NGS e dei tipi di alterazioni molecolari valutabili, consultare la pagina <https://www.eoc.ch/patologia/medici/esami-patologia-molecolare.html>.
Per altre informazioni tel. +41 (0)91 811 42 01, laboratoriopatologiamolecolare.ICP@eoc.ch.

Il laboratorio si riserva la possibilità di scegliere la metodica più appropriata.