

---

## LINFOMI

---

**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: .....

 Sangue Periferico\* Aspirato midollare\*

Osservazioni .....

\*Accordarsi preventivamente con il laboratorio tel. +41 (0)91 811 42 01, [laboratoriopatologiamolecolare.ICP@eoc.ch](mailto:laboratoriopatologiamolecolare.ICP@eoc.ch)

<b>Profilo genico tumorale<sup>1</sup></b> (Next Generation Sequencing)*	<b>Analisi di mutazioni<sup>2</sup></b>  <b>Analisi di frammenti<sup>2</sup></b>	<b>Immunoistochimica<sup>3</sup></b>  <b>FISH<sup>4</sup></b>
<p><b>Ricerca completa (qualsiasi target terapeutico)</b></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><b>Ricerca specifica</b></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"/> Oncomine™ Tumor Mutation Load Assay (409 geni)</p>	<p><b>Analisi di mutazioni</b></p> <p><input type="checkbox"/> MYD88</p> <p><input type="checkbox"/> TP53</p> <p><b>Analisi di frammenti</b></p> <p><input type="checkbox"/> Clonalità B</p> <p><input type="checkbox"/> Clonalità T</p>	<p><b>IHC</b></p> <p><input type="checkbox"/> PD-L1</p> <p><b>FISH</b></p> <p><input type="checkbox"/> ALK</p> <p><input type="checkbox"/> BCL2</p> <p><input type="checkbox"/> BCL6</p> <p><input type="checkbox"/> CCND1</p> <p><input type="checkbox"/> IRF/DUSP22</p> <p><input type="checkbox"/> MALT</p> <p><input type="checkbox"/> MYC</p>

<b>Tariffe</b>		
1	NGS - Ricerca completa NGS - Ricerca specifica	3294.2 PT OCAV3: 1882.4 PT, TML: 2353.0 PT Altri pannelli: 1411.8 PT
2	Analisi di mutazione Analisi di frammenti	470.6 PT 470.6 PT
3	IHC	87.0 PT per singolo marcatore
4	FISH	470.6 PT per singolo gene

\*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](mailto:laboratoriopatologiamolecolare.ICP@eoc.ch).

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