



Hôpitaux
Universitaires
Genève



DIAGNOSTIQUE / Service de Pathologie Clinique
Centre Médical Universitaire
1 rue Michel Servet - 1211 Genève 14

Laboratoire de pathologie moléculaire et génomique

PATH-MOL

<https://www.hug.ch/feuilles-de-demande>

Médecin Chef : Prof. Laura Rubbia-Brandt
Médecin Responsable : Dre A.-L. Rougemont (022 37) 28 568
Responsable technique : Margaret Berczy (022 37) 24 942
Bâtiment E-F - 5^{ème} étage - Local : E05.2949.a

Nom :

Prénom :

Date de naissance :

Rue/N°:.....

Localité, No postal :.....

Adresse pour facturation: Patient Demandeur Assurance

N° AVS (AI obligatoire) :

Assurance : N° Assuré :

Prescripteur (Nom/Prénom - Rue/N°- Localité, No postal - Tel/Fax) :

Médecins en copie (Nom/Prénom - Rue/N°- Localité, No postal - Tel/Fax): *Le laboratoire demandeur/prescripteur a obtenu l'accord du prescripteur/patient pour transmettre des copies à d'autres médecins que le médecin prescripteur :*

Matériel : Biopsie fixée Biopsie fraîche/congelée 2^e intention Sang Moelle

Diagnostic/ Renseignements cliniques :

Cette liste comprend l'ensemble des analyses du Pathologie Moléculaire réalisées par le Service de Pathologie Clinique.

Les pathologistes se réservent le droit d'évaluer la pertinence de la demande et de la modifier en fonction du diagnostic histologique ou présomptif. De plus, le choix de la technique la plus adéquate incombe aux biologistes du laboratoire, et sera fonction de la qualité/quantité du matériel notamment.

Les analyses en grisé sont réservées à la prescription par les pathologistes.

- Pour toute demande concernant du matériel provenant d'un autre laboratoire, veuillez nous faire parvenir un bloc de paraffine représentatif, accompagné de la lame HE correspondante et du rapport histologique. Le matériel sera restitué à l'issue de l'analyse.

- Pour les demandes concernant du sang ou de la moelle, veuillez nous faire parvenir un tube Citraté (hémogard bleu clair 3ml), EDTA (hémogard mauve 3ml) ou Hépariné (hémogard vert 4ml).

PANEL NGS	Inclus dans le rapport	+ Autres	TARMED
Panel hotspot 100 gènes*:			5x 37.0570
<input type="checkbox"/> Adénocarcinome du côlon	KRAS, NRAS, BRAF		
<input type="checkbox"/> Carcinome du poumon	EGFR, BRAF, KRAS, HER2	ALK, ROS	
<input type="checkbox"/> Mélanome	BRAF, NRAS, KIT		
<input type="checkbox"/> GIST	KIT, PDGFRa		
<input type="checkbox"/> Gliome	IDH1, IDH2	MGMT, TERT, Del 1p/19q,	
<input type="checkbox"/> Autre (screening)			
<input type="checkbox"/> Panel BRCA1/2 somatique (inclus dans le panel 400 gènes)			5x 37.0570
<input type="checkbox"/> Screening 100 gènes*			5x 37.0570
<input type="checkbox"/> Panel Screening 400 gènes ***			7x 37.0570
<input type="checkbox"/> Panel Fusion**			5x 37.0570

Liste des gènes de panels sous :

* Pour la liste complète des gènes, s'adresser au laboratoire. Agilent SureSelect XT HS Target Enrichment System. La liste est visible sous <http://www.intrahug.ch/activites/feuilles-de-demandes> et <https://www.hug.ch/feuilles-de-demande> et PATHMOL-HEMOPAT - Liste des gènes du panel NGS 100
** <https://support.illumina.com/downloads/trusight-rna-fusion-gene-list.html>

*** Pour la liste des gènes, s'adresser au laboratoire Agilent SureSelect XT HS Target Enrichment System

VARIATION DU NOMBRE DE COPIES		TARMED
<input type="checkbox"/> Oncoscan	<input type="checkbox"/> y compris HRD	4x 37.0530

LYMPHOMES		TARMED
Clonalité IgH/TCR :	<input type="checkbox"/> Immunoglobulines (IgH)	3x 37.0540
	<input type="checkbox"/> Récepteurs des cellules T (TCR)	3x 37.0540
Translocation Lymphomes :	<input type="checkbox"/> <i>BCL1 (CCND1)</i> <input type="checkbox"/> <i>BCL2</i> <input type="checkbox"/> <i>BCL6</i> <input type="checkbox"/> <i>CMYC</i> <input type="checkbox"/> <i>MALT1</i> <input type="checkbox"/> <i>IgH</i>	1x 37.0530

LLC par Oncoscan uniquement sur tissu fixé. Pour ponction de moelle fraîche voir feuille de demande CYTOHEM-HEMOPAT		TARMED
<input type="checkbox"/> Marqueurs pronostiques (perte ATM, TP53, 13q14, et trisomie 12)		4x 37.0530

SARCOMES / TUMEURS DES TISSUS MOUS		TARMED
Voir panel fusion incluant entre autres :		
<input type="checkbox"/> <i>EWSR1</i>	<input type="checkbox"/> <i>FOXO1(FKHR)</i> <input type="checkbox"/> <i>SS18</i> <input type="checkbox"/> <i>DDIT3</i> <input type="checkbox"/> <i>FUS</i> <input type="checkbox"/> <i>USP6</i> <input type="checkbox"/> <i>TFE3</i> <input type="checkbox"/> <i>ETV6</i>	
<input type="checkbox"/> <i>BRAF-KIAA1549</i>		
Liste des gènes : https://support.illumina.com/downloads/trusight-rna-fusion-gene-list.html		5x37.0570

GENES REPARATEURS DE L'ADN statut de méthylation par HRM PCR		TARMED
<input type="checkbox"/> <i>MGMT</i> <input type="checkbox"/> <i>MLH1</i>		2x 37.0540

METHYLOME par Infinium EPIC Chip Array		TARMED
<input type="checkbox"/> Classification des tumeurs cérébrales ^{na}		1x 37.0530

AGENT INFECTIEUX PAR PCR uniquement sur prélèvement fixé		TARMED
<input type="checkbox"/> Human Papilloma Virus (HPV) - typisation		2x 37.0540
<input type="checkbox"/> Mycobactérie Tuberculosis Complex (IS6110)		1x 37.0540

MUTATIONS / InDel par séquençage Sanger (ordre alphabétique)			TARMED
<input type="checkbox"/> <i>BRAF</i> exons 11, 15	<input type="checkbox"/> <i>KRAS</i> exons 2, 3, 4		
<input type="checkbox"/> <i>CTNNB1</i> exon 3, 7, 8	<input type="checkbox"/> <i>MET</i> Skipping exon 14		
<input type="checkbox"/> <i>CXCR4</i> exon 2	<input type="checkbox"/> <i>MYD88</i> exon 5		
<input type="checkbox"/> <i>EGFR</i> exons 18-21	<input type="checkbox"/> <i>NRAS</i> exons 2, 3, 4		
<input type="checkbox"/> <i>GNAS</i> exons 8,9	<input type="checkbox"/> <i>PDGFRα</i> exons 12, 14, 18		
<input type="checkbox"/> <i>HRAS</i> exons 2,3	<input type="checkbox"/> <i>PIK3CA</i> exons 10, 21		
<input type="checkbox"/> <i>IDH1</i> exon 4	<input type="checkbox"/> <i>POLE</i> exons 9, 13		
<input type="checkbox"/> <i>IDH2</i> exon 4	<input type="checkbox"/> <i>TERT</i> promoteur		
<input type="checkbox"/> <i>KIT</i> exons 8, 9, 11, 13, 17			1x 37.0540/exon

na = non accrédité