

Richiesta esami Ematologia speciale

Morfologia, Immunofenotipizzazione, Patologia, Citogenetica, Biologia molecolare

Paziente

Cognome _____ Nome _____

Data di nascita _____

Medico richiedente _____

Tel/Fischietto _____, Fax _____

Reparto _____

Ospedale _____

Data del prelievo _____

Ev. copia a _____

Nr. ID campione: _____

Etichetta

Diagnosi/Stato clinico

- Linfadenopatia Splenomegalia Epatomegalia G-CSF
 Sospetto Stadiazione Follow-up Recidiva/Progressione

Studio:

- Materiale da inviare per uno studio

Materiale (p.f. allegare valori ematologici ADVIA completi con reticolociti e 5 strisci periferici)

- Sangue* *Midollo* *Liquor** *Altro:* _____

- Localizzazione Cresta iliaca post. Sterno Altro

*Accordarsi preventivamente con il laboratorio

Esami richiesti

Morfologia

- Aspirato midollare Striscio biopsia Striscio periferico Altro

Istologia

- Biopsia (formalina) FISH (traslocazioni di linfomi)
 Riarrangiamento T Riarrangiamento B

Immunofenotipizzazione *3 ml midollo/puntato (eparina)* *5 ml sangue (EDTA)*

- liquor (provetta sterile senza anticoagulante)*

- Popolazioni linfocitarie (T4/T8) Linfoma Mieloma
 Leucemia acuta Mielodisplasia PNH
 Mastocitosi Leucaferesi (CD34)
 MRD MPN (CD34)

Ematologia IOSI
Laboratorio di ematologia EOLAB
Tel. 091 811 92 61/64
Fax 091 811 92 62
Ospedale S. Giovanni
6500 Bellinzona

Laboratorio di citogenetica EOLAB
Tel. 091 811 89 12/11
Fax 091 811 89 13
Ospedale S. Giovanni
6500 Bellinzona

Laboratorio di diagnostica Molecolare EOLAB
Tel. 091 811 17 11
Fax 091 811 17 19
Via Mirasole 22A
6500 Bellinzona

Istituto Cantonale di Patologia
Tel. 091 816 07 11
Fax 091 816 07 19
Via in Selva 24
6600 Locarno

Citogenetica convenzionale/ 3-5 ml midollo (eparina) 3-5 ml sangue (eparina)

FISH

Quale(i) anomalia(e) ricercare con la FISH* :

**in assenza di domanda specifica, la ricerca di anomalie verrà fatta in base alla diagnosi o al risultato ottenuto o all'anomalia messa in evidenza nell'esame precedente*

Biologia molecolare* 5 ml midollo (eparina o EDTA) 20 ml sangue (EDTA)

Malattia linfoproliferativa

Mutazione TP53 Mutazione MYD88 Mutazione IGHV
 Mutazione BRAF TCR

Neoplasia mieloproliferativa

Mutazione JAK2 Mutazione KIT Mutazione CALR
 BCR/ABL qualitativo Mutazione MPL FIP1L1/PDGFR

Leucemia acuta mieloide

AML1/ETO, CBFβ/MYH11, PML/RARA, FLT3 ITD, NPM1, CEBPA, EVI1

Leucemia acuta linfoide

BCR/ABL, MLL/AF4, E2A/PBX1, TEL/AML1 NOTCH1, FBXW7 T/ALL

Monitoraggio

BCR/ABL quantitativo CBF/MYH11 quantitativo Mutazioni ABL
 PML/RARA quantitativo AML1/ETO quantitativo NPM1 quantitativo
 IGH/TCR

Altre richieste:

**in assenza di domanda specifica, la ricerca di anomalie verrà fatta in base alla diagnosi o al risultato ottenuto o all'anomalia messa in evidenza nell'esame precedente*

Referto diagnostico integrato *Il referto diagnostico integrato prevede l'interpretazione finale di tutti i referti da parte di un ematologo e l'attribuzione della diagnosi secondo WHO 2008, entro 3 settimane dal prelievo.*

Invio Laboratori

(laboratorioematologia.osg@eoc.ch)
(eolab.citogenetica@eoc.ch)
(renzo.lucchini@eoc.ch)

Invio Studi

(giancarla.busi@eoc.ch)
(vanessa.escudero@eoc.ch)
(laura.moser@eoc.ch)

- **inviare** il modulo premendo il bottone "Invio laboratori"
- **stampare** il documento compilato (in seguito chiudere senza salvare i dati)
- **allegare il modulo cartaceo (firmato dal medico richiedente)** all'invio del materiale

Data

Firma del medico richiedente:
