

DATOS DEL PACIENTE	MUESTRA
Paciente: Edad: Sexo: Fecha de toma de la muestra: / /	Código de la muestra: Tipo de muestra: <input type="checkbox"/> Sangre periférica <input type="checkbox"/> Médula ósea <input type="checkbox"/> Ganglio <input type="checkbox"/> Tejido fresco <input type="checkbox"/> Tejido parafina
CENTRO REMITENTE	DATOS CLÍNICOS
Centro remitente: Facultativo de contacto: Teléfono de contacto:	Diagnóstico: Momento diagnóstico: <input type="checkbox"/> Nuevo <input type="checkbox"/> Seguimiento Trasplantado: <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No Recibe quimio/radioterapia: <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

PRUEBAS SOLICITADAS	
<input type="checkbox"/> INMUNOFENOTIPO LEUCOCITARIO (<i>Tubo EDTA extra</i>)	<input type="checkbox"/> ARRAY CGH HEMATOLÓGICO (<i>Tubo EDTA extra</i>)
PATOLOGÍA MIELOIDE	PATOLOGÍA LINFOIDE
<p>LEUCEMIAS MIELOIDES AGUDAS</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH AML/ETO t(8;21) <input type="checkbox"/> Cariotipo espectral <input type="checkbox"/> FISH inv16 <input type="checkbox"/> FISH PML/RAR t(15;17) <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13) <input type="checkbox"/> FISH MLL(11q) <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL <input type="checkbox"/> FISH ETV6(12p13) <input type="checkbox"/> Mutación FLT3 (ITD) <input type="checkbox"/> Mutación WT1 (Ex 7,9) <input type="checkbox"/> Mutación FLT3 (Ex 14,15,20) <input type="checkbox"/> Mutación C-KIT (D816V) <input type="checkbox"/> Mutación NPM1 (Ex 12) <input type="checkbox"/> Mutación TET-2 (Ex3-11) <input type="checkbox"/> Mutación CEBPA GEN <input type="checkbox"/> Mutación IDH1/IDH2 <input type="checkbox"/> Mutación RAS <input type="checkbox"/> Mutación ASXL1 <p>SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH Cr 8 <input type="checkbox"/> FISH 7q31 <input type="checkbox"/> Cariotipo espectral <input type="checkbox"/> FISH 5q31-34 <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13) <input type="checkbox"/> FISH 20q <input type="checkbox"/> FISH INV3 (EVI1) <input type="checkbox"/> Mutación DNMT3A <input type="checkbox"/> Mutación TET2 <input type="checkbox"/> Mutación SF3B1 <input type="checkbox"/> Mutación ASXL1 <input type="checkbox"/> Mutación IDH1/IDH2 <p>LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL <input type="checkbox"/> Mutación ABL <input type="checkbox"/> Mutación SETBP1 (Exón 4) <input type="checkbox"/> PCR BCR/ABL cualitativo <input type="checkbox"/> Mutación CSF3R (T618I) <input type="checkbox"/> PCR BCR/ABL cuantitativo <input type="checkbox"/> Mutación CALR (Exón 9) <input type="checkbox"/> Mutación CEBPBA <p>OTROS SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH 20q <input type="checkbox"/> Mutación JAK-2 (V617F) <input type="checkbox"/> Si (-) JAK-2 (EXÓN 12) <input type="checkbox"/> Mutación JAK-2 cuantitativo (V617F) <input type="checkbox"/> Mutación MPL (505-515) <input type="checkbox"/> Calreticulina (EXÓN 9) <input type="checkbox"/> Mutación THPO <p>SÍNDROME HIPEREOSINOFÍLICO</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH FIP1L1PDGFRa <input type="checkbox"/> FISH PDGFRb <input type="checkbox"/> FISH FGFR1	<p>LEUCEMIAS LINFOIDES AGUDAS</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13) <input type="checkbox"/> FISH ALK (2p23) <input type="checkbox"/> FISH RUNX1 (21q) <input type="checkbox"/> FISH p16 (CDKN2A) <input type="checkbox"/> FISH MYB (6q23) <input type="checkbox"/> FISH t(1;19) (TCF3/PBX1) <input type="checkbox"/> FISH ETV6 (12p13) <input type="checkbox"/> BCR/ABL cualitativo <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL <p>LEUCEMIA LIFOIDE CRÓNICA</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH Perfil LLC (<i>Incluye TP53, ATM, 13q14, 6q23, CEP12</i>) <input type="checkbox"/> ZAP-70 <input type="checkbox"/> Estudio molecular PCR reordenamientos B <input type="checkbox"/> Mutación NOTCH1 <input type="checkbox"/> Estudio molecular PCR reordenamientos T <input type="checkbox"/> Mutación SF3B1 <input type="checkbox"/> Mutación TP53mut <p>LINFOMA</p> <input type="checkbox"/> Cariotipo <input type="checkbox"/> FISH BCL-1 t(11;14) <input type="checkbox"/> FISH MALT1 (18q21) <input type="checkbox"/> FISH BCL-2 t(14;18) <input type="checkbox"/> FISH c-MYC <input type="checkbox"/> FISH BCL-6 (3q27) <input type="checkbox"/> BRAF (leucemia células peludas) <input type="checkbox"/> PCR reordenamientos B (IgH) <input type="checkbox"/> Mutación STAT3 (EXÓN 21) (LGL cél grandes) <input type="checkbox"/> PCR reordenamiento T (TCR β/γ)
	MIELOMA MÚLTIPLE
	<input type="checkbox"/> Cariotipo Anotar % de células plasmáticas <input type="checkbox"/> FISH Perfil Mieloma <i>Incluye TP53, IGH@, 13q14, Aneuploidias, 1q Amplificaciones, 6q23</i> *Si IgH+: incluye t(4;14), t(14,16), t(11;14) *Si las anteriores (-): t(14;20), t(6;14) <input type="checkbox"/> Mutación MYD88-L265P (Waldestrom) <input type="checkbox"/> Mutación CXCR4 (Waldestrom)
	OTRAS
	<input type="checkbox"/> Mastocitosis: Mutación SRSF2 (Codón 95) <input type="checkbox"/> LMA-SMD Familiar: Mutación GATA2 <input type="checkbox"/> Leucemia mielomonocítica juvenil: PTPNM, SD1, KRAS, RAF1 <input type="checkbox"/> LNH Familiar: RAD54L, CASP10, RAD54B, PNF1

OTRAS PRUEBAS SOLICITADAS:

Se recuerda a los médicos peticionarios que para la realización de pruebas genéticas se debe tener el adecuado consentimiento informado.