

Datos del paciente	Muestra
Paciente: <input type="text"/>	Código de la muestra: <input type="text"/>
Edad: <input type="text"/> Sexo: <input type="text"/>	Tipo de muestra: <input type="checkbox"/> Sangre periférica <input type="checkbox"/> Médula ósea
Fecha de toma de la muestra: <input type="text"/> / <input type="text"/> / <input type="text"/>	<input type="checkbox"/> Ganglio <input type="checkbox"/> Tejido fresco <input type="checkbox"/> Tejido parafina
Centro remitente	Datos clínicos
Centro remitente: <input type="text"/>	Diagnóstico: <input type="text"/>
Facultativo de contacto: <input type="text"/>	Momento diagnóstico: <input type="checkbox"/> Nuevo <input type="checkbox"/> Seguimiento
Teléfono de contacto: <input type="text"/>	Trasplantado: <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
	Recibe quimioterapia: <input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

### Pruebas solicitadas

- INMUNOFENOTIPO LEUCOCITARIO (Tubo EDTA extra)       ARRAY CGH ONCOHEMATOLÓGICO (Tubo EDTA extra)

Patología mieloide	Patología linfóide
<p><b>LEUCEMIAS MIELOIDES AGUDAS</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH AML/ETO t(8;21)</p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo espectral                           <input type="checkbox"/> FISH inv16</p> <p><input type="checkbox"/> FISH PML/RAR t(15;17)                    <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH MLL(11q)                                <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL</p> <p><input type="checkbox"/> FISH ETV6(12p13)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación FLT3 (ITD)                        <input type="checkbox"/> Mutación WT1 (Ex 7,9)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación FLT3 (Ex 14,15,20)           <input type="checkbox"/> Mutación C-KIT (D816V)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación NPM1 (Ex 12)                    <input type="checkbox"/> Mutación TET-2 (Ex 3-11)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación CEBPA GEN                      <input type="checkbox"/> Mutación IDH1/IDH2</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación RAS                                 <input type="checkbox"/> Mutación ASXL1</p> <p><b>SÍNDROMES MIELODISPLÁSICOS</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH Cr 8                                      <input type="checkbox"/> FISH 7q31</p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo espectral                        <input type="checkbox"/> FISH 5q31-34                                <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH 20q                                      <input type="checkbox"/> FISH INV3 (EVI1)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación DNMT3A                         <input type="checkbox"/> Mutación TET2</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación SF3B1                             <input type="checkbox"/> Mutación ASXL1</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación IDH1/IDH2                      <input type="checkbox"/> Panel SMD/NMP 30genes</p> <p><b>LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación ABL                                <input type="checkbox"/> Mutación SETBP1 (Exón 4)</p> <p><input type="checkbox"/> PCR BCR/ABL cualitativo                <input type="checkbox"/> Mutación CSF3R (T618I)</p> <p><input type="checkbox"/> PCR BCR/ABL cuantitativo              <input type="checkbox"/> Mutación CALR (Exón 9)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación CEBPBA</p> <p><b>OTROS SÍNDROMES MIELOPROLIFERATIVOS</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH 20q</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación JAK-2 (V617F)                <input type="checkbox"/> Si (-) JAK-2 (EXÓN 12)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación JAK-2 cuantitativo (V617F) <input type="checkbox"/> Mutación MPL (505-515)</p> <p><input type="checkbox"/> Calreticulina (EXÓN 9)                 <input type="checkbox"/> Mutación THPO</p> <p><b>SÍNDROME HIPEREOSINOFÍLICO</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH FIP1L1PDGFRa                        <input type="checkbox"/> FISH PDGFRb</p> <p><input type="checkbox"/> FISH FGFR1</p>	<p><b>LEUCEMIAS LINFOIDES AGUDAS</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH TP53(17p13)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH ALK (2p23)                            <input type="checkbox"/> FISH RUNX1 (21q)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH p16 (CDKN2A)                        <input type="checkbox"/> FISH MYB (6q23)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH t(1;19) (TCF3/PBX1)                <input type="checkbox"/> FISH ETV6 (12p13)</p> <p><input type="checkbox"/> BCR/ABL cualitativo                        <input type="checkbox"/> FISH BCR/ABL</p> <p><b>LEUCEMIA LIFOIDE CRÓNICA</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo</p> <p><input type="checkbox"/> FISH Perfil LLC (Incluye TP53, ATM, 13q14, 6q23, CEP12)</p> <p><input type="checkbox"/> Estudio molecular PCR reordenamientos B      <input type="checkbox"/> Mutación NOTCH1</p> <p><input type="checkbox"/> Estudio molecular PCR reordenamientos T      <input type="checkbox"/> Mutación SF3B1</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación TP53mut</p> <p><b>LINFOMA</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      <input type="checkbox"/> FISH BCL-1 t(11;14)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH MALT1 (18q21)                        <input type="checkbox"/> FISH BCL-2 t(14;18)</p> <p><input type="checkbox"/> FISH c-MYC                                    <input type="checkbox"/> FISH BCL-6 (3q27)</p> <p><input type="checkbox"/> BRAF (leucemia células peludas)            <input type="checkbox"/> PCR reordenamientos B (IgH)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación STAT3 (EXÓN 21) (LGL cél grandes)      <input type="checkbox"/> PCR reordenamiento T (TCR β/γ)</p> <p style="background-color: #c00000; color: white; text-align: center; padding: 2px;"><b>MIELOMA MÚLTIPLE</b></p> <p><input type="checkbox"/> Cariotipo                                      Anotar % de células plasmáticas</p> <p><input type="checkbox"/> FISH Perfil Mieloma <i>Incluye TP53, IGH@, 13q14, Aneuploidías, 1q Amplificaciones, 6q23</i> <i>*Si IgH+: incluye t(4;14), t(14,16), t(11;14)</i> <i>*Si las anteriores (-): t(14;20), t(6;14)</i></p> <p><input type="checkbox"/> Mutación MYD88-L265P (Waldestrom)</p> <p><input type="checkbox"/> Mutación CXCR4 (Waldestrom)</p> <p style="background-color: #c00000; color: white; text-align: center; padding: 2px;"><b>OTRAS</b></p> <p><input type="checkbox"/> <b>Mastocitosis:</b> Mutación SRSF2 (Codón 95)</p> <p><input type="checkbox"/> <b>LMA-SMD Familiar:</b> Mutación GATA2</p> <p><input type="checkbox"/> <b>Leucemia mielomonocítica juvenil:</b> PTPNM, SD1, KRAS, RAF1</p> <p><input type="checkbox"/> <b>LNH Familiar:</b> RAD54L, CASP10, RAD54B, PNF1</p>

OTRAS PRUEBAS SOLICITADAS: