

## Žádanka na laboratorní vyšetření – Onkogenetický panel CZECANCA

Osobní data pacienta (štítek)	Indikuje:
Jméno a příjmení: Číslo pojištěnce: Datum narození: Pojišťovna: <span style="float: right;">samoplátce</span> Pohlaví: <span style="margin-left: 100px;">muž</span> <span style="margin-left: 100px;">žena</span> Adresa:  Diagnóza (MKN):	(jméno, odbornost, IČP, pracoviště, razítko, podpis)
Primární vzorek:	
periferní krev (5 ml nesrážlivé krve v K3EDTA - nutné 2 zkumavky krve z nezávislých odběrů) periferní krev - analýza RNA (5 ml nesrážlivé krve, 2x Tempus zkumavky)	bukální stěr izolovaná DNA z:.....
Datum a čas odběru:	Datum a čas indikace (pokud se liší od data odběru):

Klinická data: (doplní odesílající lékař)	STATIM
Nutno vyplnit druhou stranu žádanky nebo přiložit klinicko-genetickou zprávu s uvedenými údaji!	
Požadovaná vyšetření:	
Prediktivní testování známé familiární mutace – specifikace genu a mutace na straně 2)	
ONKO 1: BRCA1, BRCA2, CHEK2, TP53, PALB2, ATM, RAD51C, RAD51D, BRIP1, NBN, CDH1, PTEN, STK11, BARD1, RAD50	
ONKO 2: MLH1, MSH2, MSH6, EPCAM, MUTYH, PMS2	ONKO 3: APC, MUTYH, POLE, POLD1
Samoplátci BRCA1 a BRCA2	
Jiné (vypsat)*: .....	
<small>*další dostupné geny jsou k dispozici na <a href="http://www.gennet.cz">www.gennet.cz</a> v sekci Dokumenty k akreditaci laboratoří: Záznam o flexibilitě - Vyšetření genových mutací metodou masivně paralelního sekvenování</small>	
Informovaný souhlas* – vyšetřovaná osoba:	
SOUHLASÍ s vyšetřením vzorku s využitím vzorku k výzkumným účelům s uskladněním vzorku	NESOUHLASÍ s uskladněním vzorku
<small>*) Odesláním žádanky indikující lékař potvrzuje, že pacientem či zákonným zástupcem je podepsán IS, který je buď uložen v dokumentaci pacienta nebo je přiložen k této žádance.</small>	
Vyšetření provádí: GENNET, s. r. o., Laboratoře GENNET, Pekařská 635/6, 158 00 Praha 5 – Jinonice, Tel: 226 231 691	
<b>Záznamy laboratoře:</b> Datum a čas příjmu vzorku/žádanky:	Vzorek/žádanku přijal(a):



## Anamnestické údaje pacienta

Indikace pro dědičný nádorový syndrom:	
Hereditární karcinom prsu/ovaria	Familiární melanom
Hereditární nepolypózní kolorektální karcinom (Lynch s.)	Neurofibromatóza
Familiární adenomatózní polypóza	Hereditární difuzní karcinom žaludku
Li-Fraumeni s.	Fanconioho anémie
Cowden s.	Retinoblastom
Peutz-Jeghers s.	Jiný:

<b>OA:</b>	<b>Zdráv</b>	<b>Věk při Dg.:</b>
<b>RA:</b>		
<b>Pozitivní mutace v rodině:</b>	Ano – gen.:	název mutace
		Ne
<b>Rodokmen přiložen:</b>	Ano	Ne

### Vyplnit u hereditárního karcinomu prsu (C50) a ovária (C56)

Indikace s RA:	Indikace bez RA:
C50 2x (1x do 50 let nebo obě do 60 let)	C56
C50 do 50 let + Ca asociovaný s HBOC (především Ca slinivky, prostaty)	C50 u muže C50 dg. do 45 let (do 50 let pokud není známa vůbec RA) Dva primární C50 (1x do 50 let nebo oba 60, bilaterální nebo ipsilaterální/synchronní nebo metachronní) Triple negativní (nebo medulární) C50 do 60 let Duplicita C50 a Ca slinivky v jakémkoliv věku
<b>Jiný důvod indikace:</b>	

### Vyplnit u karcinomu prsu

C50 informace: C50._	cTNM			pTNM		
histologie	ER	%	HER2: IHC: 0	1+	2+	3+
(např. 8500.3, 8520.3, ...)	PR	%	FISH	pos.	neg.	
grade:	Ki-67	%	Údaje nejsou k dispozici			

