



MEDISYN



Belmontstrasse 1
7000 Chur
T 058 400 14 50
labor.chur@medisyn.ch

Strickerstrasse 3
8400 Winterthur
T 0800 393 393
labor.winterthur@medisyn.ch

Gottfried-Keller-Strasse 7
8001 Zürich
T 0800 393 393
labor.stadelhofen@medisyn.ch

Alpenquai 14
6002 Luzern
T 0800 393 393
labor.luzern@medisyn.ch

Obachstrasse 33
4500 Solothurn
T 0800 450 460
labor.solothurn@medisyn.ch

www.medisyn.ch

Patient (bitte vollständig ausfüllen)

Name
Vorname
Geb. Datum ☐ W ☐ M Patienten ID / AHV Nummer
Strasse, Nr.
Adresszusatz
PLZ Ort

Onko Hämatologie

Auftraggeber

Es gelten unsere AGB auf www.medisyn.ch/AGB

Auftragsbarcode

1

☐ Dringende Analysen (Notfälle):

Zusätzliche Befundübermittlung

- ☐ Kopie an Patient ☐ Telefon
☐ Kopie an andere Ärzte: ☐ Fax

- ☐ Schwangerschaft SSW + Tag ☐ Check up

Behandelnder Arzt

Tel. direkt

Rechnungsstellung an:

- ☐ Krankenkasse (falls unzustellbar, an Patient)
☐ Andere ☐ Einsender ☐ Unfallversicherung
Name Versicherung / Andere, Strasse, PLZ Ort
☐ Ambulant ☐ Stationär

Visum

Entnahmedatum

Entnahmezeit

Gesendetes Material (Anzahl Röhrchen):

SP
MD
SP
MD

Legende zum Material

Peripheres Blut/ Knochenmark	EDTA
Peripheres Blut	EDTA
Knochenmark Blut	EDTA
Präanalytik	Externe analyse (EXT)

Heparin	SP
Heparin	MD

Klinische Angaben:

Diagnose / Verdacht auf Diagnose:

- ☐ CML ☐ CEL/NOS ☐ MDS ☐ ALL ☐ Zytopenie ☐ FCL ☐ Andere
☐ PV ☐ Mastozytose ☐ BPDNC ☐ Aplastische Anämie ☐ HCL ☐ MCL
☐ ET ☐ MPN mit Eosinophilie ☐ AML ☐ PNH ☐ T-Zell-Lymphome ☐ WD
☐ MF ☐ MDS/ MPN ☐ CLL ☐ MM-MGUS ☐ B-Zell-Lymphome ☐ T-LGL

Klinische Informationen:

- ☐ Hepatomegalie ☐ Splenomegalie ☐ Adenopathie ☐ Andere:

Stadium der Krankheit:

- ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall ☐ autolog ☐ allogene ☐ sex mis-match

Transplantation:

Behandlung:

- ☐ Nein ☐ Ja (spezifizieren):

Ethnische Herkunft

Vater
Mutter

Bekannte Blutsverwandtschaft?

- ☐ Ja
☐ Nein

Attestierung des antragstellenden Arztes

Mit seiner Unterschrift bestätigt der antragstellende Arzt, den Patienten ordnungsgemäß über die vorgeschlagenen genetischen Tests informiert zu haben und die Zustimmung des Patienten zur Durchführung dieser Tests erhalten zu haben. Der Arzt erklärt außerdem, dass er den Patienten darüber informiert hat, dass einige dieser Tests zufällig konstitutionelle genetische und/oder chromosomale Varianten aufdecken könnten, die Auswirkungen auf seine Gesundheit und die Gesundheit seiner Familie haben könnten.

Ort

Datum

Unterschrift des Arztes

Informierte Einwilligung des Patienten

Mit seiner Unterschrift bestätigt der Patient:

Alle gewünschten Informationen zu den vorgeschlagenen Analysen erhalten zu haben.
Eine Beratung über die Möglichkeit unerwarteter Ergebnisse, die Auswirkungen auf Ihre Gesundheit und die Ihrer Angehörigen haben könnten erhalten zu haben.
Die Zeit gehabt zu haben, alle notwendigen Fragen zu stellen.
Von einer notwendigen Reflexionszeit profitiert zu haben.

Ort

Datum

Unterschrift Patient

Für weitere Details zu Unterauftragnehmern und Analysen ausserhalb des akkreditierten Bereichs verweisen wir auf das Analysenverzeichnis www.medisyn.ch



000021060011

MPN	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	CML-Diagnose ☐ BCR-ABL qualitativ ☐ Karyotyp ☐ FISH CML ☐ Myeloisches NGS Panel	MPN (Typ PV, ET, MF) ☐ BCR-ABL qualitativ ☐ Karyotyp ☐ FISH Panel PMF/PV ☐ NGS-Panel ☐ Myeloisch (40 Gene) ☐ Prognose ET ☐ Prognose MF ☐ Prognose PV ☐ Mutationsscreening ☐ CALR ☐ JAK2 Exon 12 Mutation ☐ JAK2 V617F ☐ MPL reflex: W515L, ex10 ☐ MPN reflex: JAK2 V617F, CARL, MPL ☐ PV reflex: JAK2 V617F, ex12 ☐ SNP-array	MDS/MPN (CMML, atypische CML, RARS-T) ☐ Karyotyp ☐ FISH CMML ☐ FISH SMD/SMP ☐ JAK2 V617F (RARS-T) ☐ SF3B1-Mutation (RARS-T) ☐ SNP-array CEL, NOS ☐ BCR-ABL qualitativ ☐ Karyotyp ☐ TCRG Rearrangement ☐ FISH panel Eosinophilie ☐ Myeloisches NGS Panel Mastozytose ☐ Karyotyp ☐ c-KIT D816V ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ ASXL1, KIT, RUNX1, SRSF2
	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ CML ☐ PV ☐ ET ☐ MF ☐ CEL, NOS ☐ MDS/ MPN ☐ Myeloische/lymphoide Neoplasie mit Eosinophilie ☐ Mastozytose ☐ Hypereosinophilie Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ CD34 quantitativ ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	CML-Verlauf ☐ BCR-ABL quantitativ ☐ TKI-Resistenz Eosinophilie ☐ Karyotyp ☐ FISH Eosinophilie ☐ FIP1L1-PDGFRα (qPCR) ☐ FIP1L1-PDGFRα (FISH) ☐ FGFR1 (FISH) ☐ JAK2 (FISH) ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ PDGFRB (FISH)		
MDS	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ MDS	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	MDS ☐ Karyotyp ☐ FISH MDS ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ SNP-array
ZYTOPENIE	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ Zytopenie ☐ PNH ☐ MDS	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Ausschluss von Neoplasien ☐ PNH ☐ Andere: ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	Zytopenie ☐ Karyotyp ☐ NGS bone marrow failure ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ SNP-array
AML	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	AML-Diagnose ☐ AML-Mutationen ☐ FLT3 TKD/ITD ☐ IDH1/ IDH2 ☐ NPM1 ☐ TP53 (NGS) ☐ AMLTD (PCR) ☐ AML1-ETO/ t(8;21) ☐ FLT3 TKD/ ITD ☐ CBFB-MYH11/ inv(16) ☐ PML-RARA/ t(15;17)	AML-Diagnose ☐ Karyotyp ☐ FISH AML ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ SNP-array BPDCN ☐ Karyotyp ☐ FISH CDKN2A/B ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ SNP-array	AML-Verlauf ☐ AML1-ETO (qPCR) ☐ CBFB-MYH11B (qPCR) ☐ FLT3 TKD/ITD ☐ IDH1 ☐ IDH2 ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ NPM1 (qPCR) ☐ PML-RARA (qPCR)
	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ AML ☐ BPDCN Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP			
ALL	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ ALL	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	ALL ☐ BCR-ABL qualitativ ☐ BCR-ABL quantitativ ☐ Karyotyp ☐ FISH ALL ☐ SNP-array
LPD	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ CLL ☐ HCL ☐ T-LGL ☐ FCL ☐ WD ☐ MCL ☐ T-Zell-Lymphome ☐ B-Zell-Lymphome	LPD ☐ BRAF V600E Mutation ☐ Karyotyp ☐ CyclinD1 - Expression ☐ Rearrangement IgH ☐ TCRG Rearrangement ☐ FISH Panel CCL ☐ FISH DLBCL/ Burkitt ☐ FISH Panel FCL ☐ FISH Panel MALT ☐ FISH Panel MCL ☐ IGVH Mutationsstatus	LPD ☐ MYD88-L265P-Mutation ☐ NGS Panel (CLL) ☐ NGS Panel (T-LGL) ☐ Panel WD ☐ (CXCR4, TP53, MYD88) ☐ SNP-array ☐ TP53-Mutation ☐ T-PLL (SNP-array, inv (14), TCR) ☐ Bcl-1-Transkript (MCL) ☐ BCL2 t(14;18) PCR ☐ FISH WD
	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP			
MM-MGUS	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ MM ☐ MGUS ☐ Amyloidose	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	MM-MGUS ☐ Karyotyp ☐ FISH MM an CD138+ ☐ NGS Panel MM ☐ SNP-array ☐ TP53 (NGS)
APLASTISCHE ANÄMIE	Stadium der Krankheit ☐ Debüt ☐ Verlauf ☐ Rückfall	Kaskadierendes Diagnosepanel* ☐ Aplastische Anämie ☐ PNH	Spezielle Hämatologie ☐ Immunphänotypisierung ☐ Ausschluss von Neoplasien ☐ PNH ☐ Andere: ☐ Morphologie ☐ MD ☐ SP	Aplastische Anämie ☐ Karyotyp ☐ NGS bone marrow failure ☐ Myeloisches NGS Panel ☐ SNP-array

* benötigt Knochenmark Heparin und EDTA, Blut Heparin und EDTA

MD MD SP SP