

## Žádanka na genetické vyšetření – Onkogenetický panel CZECANCA

Osobní data pacienta (štítek)	Indikuje:
Jméno a příjmení: Číslo pojištěnce: Datum narození: Pojišťovna: <span style="float: right;">samoplátce</span> Pohlaví:           muž                               žena 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: (doplň 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>	
<b>Vyšetření provádí:</b> GENNET, s. r. o., Laboratoře GENNET, Pekařská 635/6, 158 00 Praha 5 – Jinonice, Tel: 226 231 691	
Záznamy laboratoře:	
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 u muže
C50 do 50 let + Ca asociovaný s HBOC (především Ca slinivky, prostaty)	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		

