

Avdeling for klinisk patologi, Drammen sykehus
Molekylærpatologi
Tlf. 32 80 36 18
Postadresse: Vestre Viken HF
Postboks 800, 3004 Drammen

Til bruk for laboratoriet

Ikke skriv her

Rekvirent	
Navn	HPR-nummer
Avdeling	Hvis innlagt: Post
Adresse	Telefon
Postnr.	Poststed
Rekvireringsdato	

CITO Pakkeforløp

Pasient	
Fødselsnr. (11 siffer)	Kjønn
Etternavn - fornavn	<input type="checkbox"/> Dagpas. <input type="checkbox"/> Polikl. <input type="checkbox"/> Innlagt
Adresse	
Postnr.	Poststed

Kopi av svar sendes til			
Navn (Etternavn, for og mellomnavn)	HPR-nr.	Enhet / Legekontor	Adresse
Navn (Etternavn, for og mellomnavn)	HPR-nr.	Enhet / Legekontor	Adresse

Kliniske opplysninger	
Klinisk diagnose/Funn/Problemstilling	Tidl. relevant hist/cyt us. (inst./nr./år/diagnose)

Prøvemateriale	
<input type="checkbox"/> Parafinblokk; angi preparatnummer: <input type="checkbox"/> Annet; spesifiser: _____	Prøvetakingsdato:

Analyser	
Enkeltgenanalyse <input type="checkbox"/> BRAF <input type="checkbox"/> EGFR <input type="checkbox"/> KRAS <input type="checkbox"/> BRAF/ NRAS <input type="checkbox"/> MSI (Mikrosatellitt instabilitet)	Analysepakker- Dypsekvensering (NGS) <input type="checkbox"/> Kolorektalkarsinom (DNA) KRAS, NRAS, BRAF , Her-2 amplifikasjon <input type="checkbox"/> Malignt melanom (DNA) BRAF, NRAS, KIT, CTNNB1, GNAQ <input type="checkbox"/> Ikke småcellet lungekarsinom (NSCLC) (DNA/RNA) KRAS, EGFR, Her-2/ERBB2, ROS1-fusjon, ALK-fusjon, NTRK, ETV6 <input type="checkbox"/> Thyreoida (DNA) BRAF, RAS <input type="checkbox"/> Annen sykdomsgruppe; spesifiser i kliniske opplysninger *Ved ønsket analyse som ikke er angitt på rekvisisjon, vennligst kontakt Seksjon for spesiallaboratorier ved Avdeling for klinisk patologi

Avdeling for klinisk patologi, Drammen sykehus
Tlf. 32 80 36 18
Postadresse: Vestre Viken HF
Postboks 800, 3004 Drammen

Dypsekvensering utføres med Oncomine Focus Assay fra Thermo Fisher Scientific. Assay inneholder mutasjoner, kopitallvariasjoner og fusjonstranskripter av 52 gener.

I vårt svar angir vi kun genforandringer som er relevante for sykdomsgruppen.

Dersom det er behov for mer informasjon, kan Seksjon for spesiallaboratorier ved Avdeling for klinisk patologi kontaktes.