

Identificatie	UZ Leuven materiaal	(voorbehouden voor UZ Leuven PO)
	UZL PO referentie nr.: -	
	Extern materiaal	
	Referentie nr.:	
	Staalsoort:	
	Datum staalafname:/...../ 20.....	

Fixatie/ medium	Fixatieduur: ☐ < 6u ☐ 6 - 72u ☐ > 72u
	Fixatief: ☐ gebufferde formaldehyde 4% ☐ andere:
	☐ formaldehyde 4% ☐ geen: vers
	☐ Preservcyt®/Cytovich Red® ☐ geen: ingevroren

Aard materiaal	☐ Paraffineblok(ken) aantal:							
	☐ Coupe(s) aantal:							
	☐ ongekleurde, snijdatum:/...../ 20.....							
	☐ gekleurde: ☐ HE ☐ andere:							
	☐ Weefsel/vocht							
	<table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">Nr. recipiënt</th> <th style="width: 50%;">Inhoud</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>	Nr. recipiënt	Inhoud					
Nr. recipiënt	Inhoud							

Klinische inlichtingen:

 Revisie histopathologie vereist? ☐ Ja ☐ Nee

 Interpretatie moleculair resultaat vereist? ☐ Ja ☐ Nee

 Pathologie verslag meegestuurd? ☐ Ja ☐ Nee

Aantal reeds uitgevoerde en RIZIV getarifeerde IHC kleuringen:

Specificeer de reeds uitgevoerde moleculaire testen:

Identificatie Patholoog	
Naam:	Voornaam: (stempel)
Adres:	
Pathologie laboratorium:	
Kopie aan andere artsen:	

AANVRAAGDATUM: UUR ____ u ____ AANVRAGER Dr.: I.D. nr.: R.I.Z.I.V.nr.: Handtekening ADRES aanvrager: TEL. AANVRAGER	EENHEID: KAMER/BED: / PATIENT IDENTIFICATIE EAD-/HOS-nr. Naam: Voornaam: Adres: Geboortedatum: d d m m j j Geslacht: ____ VERZEKERINGSINSTELLING KG1/KG2: / Nr. verzekering Verwantschap ____ Stamnr. Indien patiënt elders gehospit. is; Naam inrichting Identificatienr.: Dienst:
---	--

Tumortype	Test
LONG	☐ breed onderzoek genmutaties en genfusies voor doelgerichte therapie (NGS RNA-Seq, Archer CTL)*,d ☐ gericht onderzoek naar: ☐ <i>ALK</i> ^a ALK IHC resultaat: ☐ pos ☐ neg ☐ onbekend ☐ <i>EGFR</i> hotspots incl. p.T790M (Plasma, aanvraag en bloedstaal te sturen naar CME, UZ Leuven) ^d Indien in kader van resistentie, primaire mutatie: ☐ PD-L1 IHC ^a Specifieer antilichaam: ☐ andere:
OVARIUM	☐ HRD inclusief <i>BRCA1/2</i> ☐ andere:
PROSTAAT	☐ <i>BRCA1/2</i> (somatisch) via NGS*,d ☐ andere:
CENTRAAL ZENUWSTELSEL	☐ gericht onderzoek naar: ☐ 1p/19q co-deletie ☐ <i>MGMT</i> promotor methylatie ^d ☐ breed onderzoek naar genmutaties via NGS DNA* (<i>IDH1/2, H3,...</i>) ^d ☐ genoomwijde DNA methylatieprofilering + kopij nummer afwijkingen ^d ☐ andere:
BORST	☐ MammaPrint Blueprint NGS RNA-Seq (Gen Expressie Profilering test) ^{c,d} ☐ breed onderzoek naar genmutaties via NGS DNA* (<i>PIK3CA, ESR1, HER2,...</i>) ^d ☐ gericht onderzoek naar: ☐ <i>HER2</i> genamplificatie HER2 IHC ^a score: ☐ 0/1+ ☐ 2+ ☐ 3+ ☐ onbekend ☐ <i>PIK3CA</i> hotspot mutaties (Plasma, aanvraag en bloedstaal te sturen naar CME, UZ Leuven) ^d ☐ <i>ESR1</i> hotspot mutaties (Plasma, aanvraag en bloedstaal te sturen naar CME, UZ Leuven) ^d ☐ andere:
MAAG	☐ <i>HER2</i> genamplificatie ^b HER2 IHC ^a score: ☐ 0/1+ ☐ 2+ ☐ 3+ ☐ onbekend ☐ andere:
WEKE DELEN/ BOT	☐ gericht onderzoek naar specifieke afwijking (FISH <i>MDM2, EWSR1,</i>) ☐ breed onderzoek naar genfusies (NGS RNA-Seq, Archer Sarcoma) ^d ☐ genoomwijde DNA methylatieprofilering + kopij nummer afwijkingen ☐ andere:
BLAAS	☐ breed onderzoek naar genmutaties en genfusies (NGS RNA-Seq, Archer)*,d
NIER	☐ breed onderzoek naar genmutaties via NGS DNA*,d ☐ <i>TFE3</i> translokatie ☐ <i>TFEB</i> translokatie/amplificatie ☐ LPS (Low Pass Sequencing voor kopij nummer afwijkingen) ^d ☐ andere:
SPEEKSELKLIER	☐ breed onderzoek genmutaties en genfusies (NGS RNA-Seq, Archer)*,d ☐ andere:
FAMILIALE	Familiale kanker screening (kiembaan panel) op tumor weefsel (Indien de patiënt nog in leven is, gelieve voor screening een bloedstaal op te sturen voor deze test naar CME, UZ Leuven met aanvraagbon 3028.) ☐ Context van testing:.....
ALGEMEEN	☐ NGS DNA panel (zie labogids) ^d ☐ Wordt besproken in multidisciplinair overleg* ☐ Colorectaal (<i>BRAF, KRAS, NRAS, ...</i>) ☐ (uveaal) melanoma (<i>BRAF, KIT, NRAS, ...</i>) ☐ Endometrium (<i>POLE, TP53, ...</i>) ☐ Pancreas (<i>KRAS, BRCA1/2, ...</i>) ☐ Grootcellig neuroendocrien carcinoom (<i>RB1, TP53, ...</i>) ☐ Andere: ☐ MSI PCR (Parallel bloedstaal naar CME, UZ Leuven met aanvraagbon 3028) MSI IHC resultaat:..... ☐ PD-L1 IHC ^a Specifieer antilichaam: ☐ Pan-TRK IHC ^a (indien positief volgt bevestiging met NGS RNA-Seq/Archer CTL) ☐ andere:

* Wordt besproken in multidisciplinair overleg, zoals vereist binnen de NGS pilootstudie

^a Farmacodiagnostische test.

^b Uitbesteding ZOL Genk.

^c Voor MammaPrint testen geldt een specifieke regeling voor de facturatie. UZ Leuven zal als uitvoerend en rapporterend laboratorium een bedrag overeenkomstig de geldende vergoeding vanwege het RIZIV voor het uitvoeren van de GEP-test factureren aan het aanvragende ziekenhuis.
(https://www.riziv.fgov.be/nl/professionals/verzorgingsinstellingen-en-diensten/laboratoria#terugbetaling-genexpressieprofilering-bij-vroegstadium-borstkanker)
Het is de verantwoordelijkheid van de aanvragende arts/ziekenhuis om de tegemoetkoming van het RIZIV aan te vragen conform de wettelijke bepalingen en de voorwaarden.
De vergoeding gefactureerd door UZ Leuven is steeds verschuldigd ongeacht of er een terugbetaling door de aanvragende arts/ziekenhuis verkregen wordt van het RIZIV.
Indien niet voldaan is aan de criteria tot terugbetaling kan UZ Leuven dit rechtstreeks aan de patiënt factureren aan het huidige geldende tarief, mits getekende akkoordverklaring patiënt.

^d Voor labogids zie: <https://laboboeken.nexuzhealth.com/pboek/intralab/GHB%20CME>
Zoektermen: Archer, SeqCap, Methylatie, Plasma, MammaPrint