



Anmeldung zur molekularpathologischen Diagnostik
FISH

F

Befundender Pathologe:

Patient

Datum:

E-Nr.: .

Material:

DD-Fragestellung:

Bemerkungen

Nachweis:

Bruchereignisse (Break-apart Sonden):

- ALK
- BCL2
- BCL6
- DDIT3 (CHOP)
- ETV6
- EWSR1
- FOXO1 (FKHR)
- FUS
- IgH
- IRF-DUSP22
- JAZF1
- MALT1
- MYC
- NR4A3
- NTRK1, 2, 3
- RET
- ROS1
- SS18 (SYT)
- USP6
- WT1
- WWTR1

Translokationen:

- BCR/ABL, t(9;22)
- BCL2/IgH, t(14;18)
- CCND1/IgH, t(11;14)
- MYC/IgH, t(8;14)

Amplifikationen:

- C-MYC
- EGFR
- HER2
- HER2/TOP2A
- MET
- MDM2
- N-MYC

Deletionen:

- 5q (5q31)
- 7q (7q31)
- 13q (13q14)
- 17p (17p13.1)
- 20q (20q12)

Sonstiges:

- Trisomie 8
- Trisomie 9
- X/Y Chromosomen Nachweis

Bitte beachten!

- Folgende Angaben/Materialien werden benötigt:*
- Leerschnitt(e) plus korrespondierender (!) HE-Schnitt
 - Anzahl Leerschnitte entsprechend der Zahl der Nachweise
 - Markierung des FISH-Areals (1 cm Durchmesser) im HE-Schnitt
 - Angabe der Gewebeart (KM, LK, anderes)

Leistungen werden vom Labor erfasst - nicht diktieren!

im Befundsystem erfasst