

Institut für Pathologie, Neuropathologie und Molekularpathologie Müllerstraße 44 6020 Innsbruck +43 512 9003 71349 +43 512 9003 73301	Einsender:	Probenetikett				
<p>Name: _____ Vorname: _____ SV-Nummer/Geb.-Datum: _____ Adresse: _____ M <input type="checkbox"/> W <input type="checkbox"/> stationär/ambulant</p>		<p>E-Datum: _____ histologische Probe in Formalin, am _____ um _____ zytologische Probe entnommen, am _____ um _____</p>				
ÖGK	KUF	SVS-GW	SVS-LW	BVAEB - Eisenbahn	BVAEB – öfftl. Bed.	PRIVAT
UNTERSUCHUNGSMATERIAL <input type="checkbox"/> Feuchtmaterial für: <input checked="" type="checkbox"/> Histologie <input type="checkbox"/> Zytologie Express <input checked="" type="checkbox"/> Schnellschnitt <input type="checkbox"/> archivierter Tumorblock externe E-Nr.: _____ <input type="checkbox"/> interne E-Nr.: _____ Studie: _____				KLINISCHE DIAGNOSE oder KURZTITEL DES PROJEKTES, LOKALISATION: Nur für Studie: Ethikvotum Nr.: _____		
Zusatzleistungen Molekularbiologie (bei Fragen bitte +43 512 9003 71318)						
Gastrointestinale Tumore				Weichteiltumore		
PAN-RAS-Testung (NRAS und KRAS: Kodon 12, 13, 59, 61, 117, 146) (Pyrosequenzierung)				Beta-Catenin Mutation (Exon 3) (Sanger-Sequenzierung) EWSR1 (Translokation) (FISH, BAP)		
KRAS Mutation (Kodon 12, 13, 61) (Pyrosequenzierung)				SYT (Translokation) (FISH, BAP)		
BRAF Mutation (Kodon 600, 464-469) (Pyrosequenzierung)				MDM2/CEN12 (Amplifikation) (FISH)		
C-Kit Mutation (Exon 9, 11, 13, 17, 18) (Sanger-Sequenzierung)				CDK4/CEN12 (Amplifikation) (FISH)		
				Lymphome		
PDGFRA Mutation (Exon 12, 14, 18) (Sanger-Sequenzierung)				C-MYC (Translokation) (FISH, BAP)		
GNAS1 Mutation (Exon 9) (Sanger-Sequenzierung)				BCL-2 (Translokation) (FISH, BAP)		
HNPPC-Prädagnostik (IHC/MSI-Analyse)				BCL-6 (Translokation) (FISH, BAP)		
Beta-Catenin Mutation (Exon 3) (Sanger-Sequenzierung)				CCND1 (Translokation) (FISH, BAP)		
Lunge						
				B-Zell Klonalität (IGH, IGK) (Fragmentlängenanalyse)		
EGFR Mutation (Exon 18-21) (Real-Time PCR)				T-Zell Klonalität (TCRB, TCRG) (Fragmentlängenanalyse)		
Her2/CEN 17 (Amplifikation) (FISH)				MYD88 Mutation (Exon 3, 4, 5) (Sanger-Sequenzierung)		
Her2 Mutation (Exon 19, 20) (Sanger-Sequenzierung)				CXCR4 Mutation (Exon 2) (Sanger-Sequenzierung)		
ALK (Translokation/Inversion) (FISH, BAP)				Erreger Diagnostik		
ROS1 (Translokation) (FISH, BAP)				Mycobacterium tuberculosis (nested PCR)		
RET (Translokation) (FISH, BAP)				Morbus Whipple (Tropheryma whippelii) (PCR)		
C-MET/CEN17 (Amplifikation) (FISH)				HPV – high risk/low risk (in situ Hybridisierung)		
EGFR- <u>Resistenz</u> -Mutation (T790M, L858 und Deletion Exon 19) (Real-Time PCR – auch an <u>Liquid Biopsy</u>)				EBV (in situ Hybridisierung)		
Neuropathologie						
ALK- <u>Resistenz</u> -Mutation (Exon 22, 23, 25) (Sanger-Sequenzierung)				1p/19q (LOH) (FISH)		
				MGMT Promotor-Methylierung (Pyrosequenzierung)		
Mamma						
P53 Mutation (Exon 5-8) (Sanger-Sequenzierung)				Sonstige Leistungen		
Her2/CEN17 (Amplifikation) (FISH)						
Melanom						
BRAF Mutation (Kodon 600- 464-469) (Pyrosequenzierung)						
NRAS Mutation (Kodon 12, 13, 61) (Pyrosequenzierung)						
C-Kit Mutation (Exon 9, 11, 13, 17, 18) (Sanger-Sequenzierung)						