

Identificació pacient (UPN)		Centre de procedència	
Cognoms+nompacient:		Nom CENTRE:	
Data naixement: / / (____ anys)		Adreça:	
Nº pacient:		Servei:	
Orientació diagnòstica/motiu sol·licitud:		Metge sol·licitant:	
		Telèfon de contacte (molt important):	
		Adreça electrònica contacte (molt important):	
			Segell autorització centre peticionari:
			Data petició: / /

SERVEI D'HEMATOLOGIA / UNITAT DIAGNÒSTIC HEMATOLÒGIC (UDH)

1. ERITROPATOLOGIA / HEMATIMETRIA

<input type="checkbox"/> Anticossos antifactor intrínsec	<input type="checkbox"/> Estudi d'hemoglobinopatia (hemoglobinograma)
<input type="checkbox"/> Estudi d'hipervitanèmia B ₁₂ espúria (B ₁₂ pegilat)	<input type="checkbox"/> Estudi d'anèmia hemolítica hereditària
<input type="checkbox"/> Àcid metilmalònic	<input type="checkbox"/> Fragilitat osmòtica basal
<input type="checkbox"/> Receptor de la transferrina	<input type="checkbox"/> Test del glicerol acidificat
<input type="checkbox"/> Eritropoetina	<input type="checkbox"/> Revisió morfològica
<input type="checkbox"/> Hpcidina	<input type="checkbox"/> Escrutini G6PD
<input type="checkbox"/> Test de Kleihauer	<input type="checkbox"/> Hemosiderinúria
<input type="checkbox"/> Ferro en teixit hepàtic	<input type="checkbox"/> Estudi de pseudotrombopènia (trombopènia EDTA-dependent)
	<input type="checkbox"/> Plaquetes en citrat (si diagnòstic previ de trombopènia EDTA-dependent)

Altres (especifiqueu):

2. MARCADORS IMMUNOFENOTÍPICS

<input type="checkbox"/> CETLAM (diagnòstic)	<input type="checkbox"/> Estudi síndromes limfoproliferatives cròniques (SLPC)
<input type="checkbox"/> CETLAM (seguiment)	<input type="checkbox"/> Estudi leucèmia aguda
<input type="checkbox"/> Immunofenotip (sang perifèrica)	Altres (especifiqueu):

3. CITOGENÈTICA HEMATOLÒGICA

<input type="checkbox"/> Estudi citogenètica convencional	<input type="checkbox"/> Leucèmia Aguda Mieloide	<input type="checkbox"/> Moll d'os (Tub amb medi cultiu estèril+heparina)	
	Altres diagnòstics:		<input type="checkbox"/> Sang perifèrica (Tub heparina estèril)
<input type="checkbox"/> Estudi citogenètica molecular (FISH)	<input type="checkbox"/> LLC o síndrome limfoproliferativa amb expressió perifèrica	<input type="checkbox"/> Sang perifèrica (tub heparina estèril)	
	<input type="checkbox"/> Limfoma mantell		<input type="checkbox"/> Moll d'os (tub amb medi cultiu estèril+ heparina)
	<input type="checkbox"/> Limfoma fol·licular		
	<input type="checkbox"/> Limfoma anaplàstic		
	<input type="checkbox"/> Síndrome hipereosinofílica		
<input type="checkbox"/> Mieloma	<input type="checkbox"/> Moll d'os (tub amb medi cultiu estèril+ heparina)		

4. BIOLOGIA MOLECULAR HEMATOLÒGICA

ESTUDIS MOLECULARS	<input type="checkbox"/> CETLAM (diagnòstic)		
	<input type="checkbox"/> Estudi molecular neutropènia (DARC)		
	<input type="checkbox"/> Panell mieloide NGS		
	LLA	<input type="checkbox"/> BCR - ABL (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> E2A - PBX (estudi PCR quantitatiu)
		<input type="checkbox"/> AF4-MLL (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> TEL - AML1 (estudi PCR quantitatiu)
	LMA	<input type="checkbox"/> PML - RAR α (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> FLT3
		<input type="checkbox"/> AML1 - ETO (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> NPM1
		<input type="checkbox"/> CBF β - MYH11 (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> MLL - PTD
		<input type="checkbox"/> NPM1 (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> CEBPA
		<input type="checkbox"/> WT1 (estudi PCR quantitatiu)	<input type="checkbox"/> IDH1 <input type="checkbox"/> IDH2
	SMPC i SMD	<input type="checkbox"/> JAK2	<input type="checkbox"/> SETBP1
		<input type="checkbox"/> CALR	<input type="checkbox"/> CSF3R
		<input type="checkbox"/> MPL	<input type="checkbox"/> FIP1L1 - PDGFR α
		<input type="checkbox"/> ASXL1	<input type="checkbox"/> Mutacions ABL <input type="checkbox"/> Mutacions c-KIT
	SLPC	<input type="checkbox"/> BCL1 <input type="checkbox"/> BCL2	<input type="checkbox"/> C-MYC
<input type="checkbox"/> Mutacions VH		<input type="checkbox"/> Mutacions MYD88	
<input type="checkbox"/> Mutacions TP53		<input type="checkbox"/> Mutacions BRAF	
<input type="checkbox"/> Mutacions SF3b1		<input type="checkbox"/> Reordenament receptor limfòcits T (TCR)	
<input type="checkbox"/> Mutacions NOTCH		Altres (especifiqueu):	