

ANTRAG AUF MOLEKULARPATHOLOGISCHE BEGUTACHTUNG

Prof. Dr. med. Dipl. Phys. Frederick Klauschen

Direktor des Pathologischen Instituts der LMU München

Institut Campus Großhadern
Marchioninistr. 68, 81377 München
Telefon (089) 2180 - 76602
Telefax (089) 2180 - 76605
Rohrpost 4203

Barcode
Pathologie

Institut Campus Innenstadt
Thalkirchnerstr. 36, 80337 München
Telefon (089) 2180 - 73611
Telefax (089) 2180 - 73742
molpath@med.uni-muenchen.de
www.pathologie.med.uni-muenchen.de

Krankenkasse		
Name d. Versicherten	Vorname	geb. am
Name d. Patienten/In	Vorname	geb. am
Anschrift d. Versicherten (Straße, Hausnummer)		
PLZ	Wohnort	

Bitte hier **Patienten-BARCODE** aufkleben –
Klinikum der Universität München

<input type="checkbox"/> ambulant	<input type="checkbox"/> stationär
Abrechnung mit	
<input type="checkbox"/> Klinik	
<input type="checkbox"/> Patient (Selbstzahler, privat: mit Einverst. d. Pat.)	
<input type="checkbox"/> Sonstige (Bundeswehr, BG, ...)	
Einsender (Stempel, Unterschrift)	

Anforderung

Molekulares Tumorboard (\rightarrow S.2)

Organ:

Tumormaterial: Gewebe
 Liquid Biopsy

OP/ Biopsiedatum:

Journalnummer Pathologie LMU (sofern bekannt):

Klinische Information:

Primäranalyse Resistenz: Linie _____
Biomarker / Mutation
① _____ _____
② _____ _____

Therapeutikum

Einzel-Gen/ Protein-Analyse

Solide Tumoren

- ALK-Status:
 Expression (IHC)
 Gen-Fusion (RNA)
 AR-Expression (IHC)
 BRAF-Mutationsanalyse
 CTNNB1-Mutationsanalyse
(β -Catenin)
 DICER1/FOXL2-Mutationsanalyse
 EGFR-Expression
 EGFR-Mutationsanalyse
 NSCLC IB-IIIA (Ex19 del,L858R)
 Resistenz (T790M)
 ER/PR-Expression
 ESR1-Mutationsanalyse

- FGFR2 Gen-Fusion (RNA)
 Her2/neu-Status (IHC/FISH)
 KIT/PDGFR-A-Mutationsanalyse
 Mikrosatelliteninstabilität:
 MMRD (IHC) MSI (PCR)
 NTRK1-3 Gen Fusion (RNA)
 PD-L1-Expression (IHC)
 PIK3CA-Mutationsanalyse
 RAS-Mutationsanalyse(gesamt)
 nur KRAS nur NRAS
 RET-Mutationsanalyse
 Gen-Fusion Translokation
 ROS1
 Gen-Fusion Translokation

Myeloische Neoplasien

- CALR-Mutationsanalyse
 CSF3R-Mutationsanalyse
 JAK2-Mutationsanalyse
 KIT-Mutationsanalyse
 MPL-Mutationsanalyse
 SF3B1-Mutationsanalyse
 SRSF2-Mutationsanalyse
- Lymphatische Neoplasien**
- BCL2-Translokation
 BCL6-Translokation
 EZH2-Mutationsanalyse
 Klonalität
 IgH IgL TCRB TCRG
 MYC-Translokation
 MYD88-Mutationsanalyse

Multigen-Analysen und Unterschrift folgen auf Seite 2 →

ANTRAG AUF MOLEKULARPATHOLOGISCHE BEGUTACHTUNG

Prof. Dr. med. Dipl. Phys. Frederick Klauschen

Direktor des Pathologischen Instituts der LMU München

Multigen-Analyse (NGS)

		RNA
<input type="checkbox"/> Umfangreiche Multigen-NGS-Analyse (MTB-Panel) <ul style="list-style-type: none">• bis zu 520 Genen (DNA: SNV, del, ins, delins, dup, CNV)• Gen-Fusionen (RNA)• Signaturen: MSI, TMB	TSO500 DNA	TST170 Archer Oncology Research
<input type="checkbox"/> Fokussierte Multigen-NGS-Analyse <ul style="list-style-type: none">• für zugelassene zielgerichtete Therapien• DNA 26 Gene, RNA 17 Gene	Archer Panel DNA	Archer Lung RNA ALK, BRAF, EGFR, ERBB2, FGFR1-4, HRAS, IDH1/2, JAK1, KEP1, KRAS, MEK1, MET, NRAS, NTRK1-3, PIK3CA, PTEN, RET, ROS1, STK11
<input type="checkbox"/> LiquidPlex-Panel <ul style="list-style-type: none">• für Liquid Biopsy und zugelassene zielgerichtete Therapien• DNA 28 Gene	Archer Panel DNA	AKT1, ALK, AR, BRAF, CTNNB1, EGFR, ERBB2, ERBB3, ESR1 (Exon 5, 7, 8), FGFR1, FGFR2, FGFR3, HRAS, IDH1, IDH2, KIT (Exon 11), KRAS, MAP2K1, MET, NRAS, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PDGFRA, PIK3CA, RET, ROS1, TP53 CNV: AR, BRAF, CDK6, EGFR, ERBB2, ERBB3, FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET
<input type="checkbox"/> Sarkompanel (diagnostisch) <ul style="list-style-type: none">• Molekularpathologische Klassifikation (55 Gene)• Gen-Fusionen (RNA)	Archer Expanded Sarcoma Panel	ALK, BCOR, BRAF, CAMTA1, CIC, CSF1, CTNNB1, EGFR, EPC1, ERG, ESR1, EWSR1, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FOS, FOSB, FOXO1, FUS, GLI1, HMGAA2, JAZF1, MDM2, MEAF6, MET, MGEA5, MKL2, MYOD1, NCOA1, NCOA2, NR4A3, NTRK1, NTRK2, NTRK3, NUTM1, PAX3, PDGF, PHF1, PLAG1, PRKCA, PRKCB, PRKCD, RAF1, RET, ROS1, SS18, STAT6, TAF15, TCF12, TFE3, TFG, USP6, VGLL2, YAP1, YWHAE
<input type="checkbox"/> HRD (homologous recombination deficiency) <ul style="list-style-type: none">• BRCA1 und BRCA2-Gene• HRD-Kombinationsscore: LOH, LST, TAI	TSO500 HRD	- verwendet Myriad MyChoice Algorithmus
<input type="checkbox"/> BRCA1/2-Mutationsanalyse (ohne HRD)	AmpliSeq for Illumina BRCA Panel	
<input type="checkbox"/> Hämato-Onkologie Multigen-NGS-Analyse <ul style="list-style-type: none">• Gen-Mutationen und -Amplifikationen (DNA, 199 Gene)• Gen-Fusionen (RNA, 71 Gene)	Archer FusionPlex PanHeme Panel	
<input type="checkbox"/> Sonderanforderung:	Anfragen: 089-2180 - 73630 (Prof. Dr. Andreas Jung) - 73694 (PD Dr. Jörg Kumbrink) molpath@med.uni-muenchen.de	

Voraussetzungen für Vorstellung im Molekularen Tumorboard (MTB) des CCCM LMU:

<http://www.klinikum.uni-muenchen.de/CCC-Muenchen/de/Aerzte/tumorboards/MTB/Patientenanmeldung/index.html>

- Patient wurde bereits im organspezifischen Tumorboard diskutiert, Vorstellung im MTB wurde empfohlen.
- Anmeldung beim Koordinator MTB: e-mail an MTB@med.uni-muenchen.de
Zusammen mit ① letztem Tumorboard-Beschluss, ② Histologie, ③ aktuellem Arzt-/Verlaufsbericht
- Patient kommt für experimentellen Therapieansatz in Frage und ist dazu bereit.

Datum

Unterschrift

Name in Druckbuchstaben/ Stempel

Telefon/ Funk für Rückfragen

Bitte leserlich und vollständig – insbes. Name und Telefonnummer – ausfüllen, um zeitnahe Nachfragen zu ermöglichen.

ab hier von der Pathologie auszufüllen: