



## PRESCRIPTION D'ANALYSES IMMUNOHISTOCHIMIQUES ET MOLECULAIRES

URGENT

Date de la prescription : __ / __ / __	
Identification prescripteur	Identification établissement à facturer
Prénom et NOM : ..... Spécialité : ..... Adresse : ..... Téléphone : ..... Mail : .....	Nom : ..... Numéro FINESS (obligatoire) : .....  <i>Signature du médecin et/ou cachet de l'établissement</i>
Identification patient	
Prénom et NOM : ..... Sexe : ..... NOM de naissance : ..... Date de naissance : .....	
Identification prélèvement (joindre <b>OBLIGATOIREMENT</b> le compte-rendu anapath)	
Date du prélèvement : ..... Médecin préleveur : ..... Laboratoire ayant réalisé l'analyse : ..... Numéro d'examen externe : ..... Pathologiste en charge du prélèvement : ..... Localisation : ..... Statut tumoral : <input type="checkbox"/> Primitif <input type="checkbox"/> Métastase Type de prélèvement : <input type="checkbox"/> Biopsie <input type="checkbox"/> Pièce opératoire	

ANALYSE(S) DEMANDEE(S)	
<b>Analyse immunohistochimique</b> (Cotation CCAMv2)	
<input type="checkbox"/> <b>ALK seul, ROS1 seul ou ALK + ROS1</b> (56 euros / ZZQX081) <input type="checkbox"/> <b>ALK + ROS1 + PDL1</b> (83 euros / ZZQX045)	
<input type="checkbox"/> <b>PD-L1</b> (56 euros / ZZQX081) <input type="checkbox"/> <b>Protéines MMR</b> (68 euros / ZZQX027)	
<b>Analyse moléculaire</b> (Cotation RIHN 2022 et liste complémentaire 2022)	
<b>Gynéco basse</b>	<b>Cancer colo-rectal</b>
<input type="checkbox"/> <b>MSI</b> (PCR Pentaplex, 162 euros / N005 + N500) <input type="checkbox"/> <b>Recherche d'hyperméthylation du promoteur de MLH1</b> (137.70 euros / N533) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS gynéco (dont POLE)</b> (plateforme Genexus®, 938.9 euros / N005 + N452) <input type="checkbox"/> <b>Score GIS seul</b> (Myriad Mychoice®, 2205.9 euros / N454) <input type="checkbox"/> <b>BRCA1/BRCA2 somatique seul</b> (Myriad Mychoice®, 1503.9 euros / N453) <input type="checkbox"/> <b>Score HRD complet (BRCA + GIS)</b> (Myriad Mychoice®, 2205.9 euros / N454)	<input type="checkbox"/> <b>KRAS + NRAS</b> (plateforme Idylla®, 496.1 euros / N005 + N523) <input type="checkbox"/> <b>BRAF</b> (plateforme Idylla®, 172.1 euros / N005 + N501) <input type="checkbox"/> <b>MSI</b> (plateforme Idylla®, 162 euros / N005 + N500) <input type="checkbox"/> <b>Recherche d'hyperméthylation du promoteur de MLH1</b> (137.70 euros / N533) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS colo-rectal**</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>KRAS, NRAS, BRAF, PIK3CA</b> et <b>AKT1</b> - Recherche de fusions dont <b>ALK, RET</b> et <b>NTRK1</b> - Recherche d'amplifications dont <b>MET</b> et <b>ERBB2</b>
<b>Cancer broncho-pulmonaire</b>	<b>Cancer du sein</b>
<input type="checkbox"/> <b>EGFR seul (4 exons)</b> (plateforme Idylla®, 371.9 euros / N005 + N504) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS poumon*</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>EGFR, BRAF, KRAS, ERBB2, MET</b> (saut de l'exon 14) et <b>TP53</b> - Recherche de fusions dont <b>ALK, ROS1, RET, NRG1</b> et <b>NTRK</b> - Recherche d'amplifications dont <b>MET</b> et <b>ERBB2</b>	<input type="checkbox"/> <b>Test Endopredict</b> (Myriad, 1849.5 euros / N537) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS sein***</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>ERBB2, ERBB3, PIK3CA, ESR1, PTEN</b> et <b>AKT1</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK</b> - Recherche d'amplifications dont <b>ERBB2</b>
<b>Cancer gastrique</b>	<b>Cancer pancréatique</b>
<input type="checkbox"/> <b>MSI</b> (plateforme Idylla®, 162 euros / N005 + N500) <input type="checkbox"/> <b>Recherche d'hyperméthylation du promoteur de MLH1</b> (137.70 euros / N533) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS estomac***</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>ERBB2, ERBB3, MET</b> et <b>PIK3CA</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK, ROS1</b> et <b>RET</b> - Recherche d'amplifications dont <b>ERBB2, EGFR, MET</b> et <b>FGFR2</b>	<input type="checkbox"/> <b>Panel NGS pancréas***</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>KRAS, PIK3CA, BRAF</b> et <b>ERBB2</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK, ALK, RET, NRG1</b> et <b>ROS1</b> - Recherche d'amplifications dont <b>ERBB2</b>
<b>Carcinome hépato-cellulaire</b>	<b>Cholangiocarcinome</b>
<input type="checkbox"/> <b>Panel NGS CHC***</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>KRAS</b> et <b>PIK3CA</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK</b> - Recherche d'amplifications dont <b>MET</b>	<input type="checkbox"/> <b>Panel NGS cholangiocarcinome***</b> (plateforme Genexus®, 2261.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>IDH1, BRAF, ERBB2</b> et <b>PIK3CA</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK</b> et <b>FGFR2</b> - Recherche d'amplifications dont <b>ERBB2</b> et <b>MET</b>
<b>Mélanome</b>	<b>Urologie</b>
<input type="checkbox"/> <b>BRAF</b> (plateforme Idylla®, 172.1 euros / N005 + N501)	<input type="checkbox"/> <b>BRCA1/BRCA2 somatique seul</b> (Myriad Mychoice®, 2205.9 euros / N453) <input type="checkbox"/> <b>Panel NGS prostate/vessie</b> (plateforme Genexus®, 1503.9 euros / N005 + N454) - Recherche de mutations dont <b>PTEN, AKT1, FGFR 1 à 4</b> et <b>PIK3CA</b> - Recherche de fusions dont <b>NTRK</b> et <b>FGFR 1 à 4</b> - Recherche d'amplifications dont <b>FGFR1 à 4</b>
<p>Cotation N005 à 56 euros facturée une seule fois en cas de choix multiples</p> <p>* Panel conforme aux recommandations INCA 2023 (Patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules / indications des tests moléculaires en vue de la prescription de traitements de précision).</p> <p>** Panel conforme aux recommandations INCA 2022 (Patients atteints d'un adénocarcinome colorectal / indications des tests moléculaires en vue de la prescription de traitements de précision).</p> <p>*** Panel conforme aux recommandations ESMO 2020 (Mosele F et al. Recommendations for the use of next-generation sequencing (NGS) for patients with metastatic cancers: a report from the ESMO Precision Medicine Working Group. Ann Oncol. 2020 Nov;31(11):1491-1505. doi: 10.1016/j.annonc.2020.07.014. Epub 2020 Aug 24. PMID: 32853681)</p>	