

## Gegevens patiënt

BSN \_\_\_\_\_

Sanquin onderzoeknummer \_\_\_\_\_

Geboortedatum (dd-mm-jiji) \_\_\_\_\_

Naam en voorletters \_\_\_\_\_

Geslacht \_\_\_\_\_

Adres \_\_\_\_\_

Deze ruimte niet beschrijven

Postcode, woonplaats \_\_\_\_\_

Datum en tijdstip afname \_\_\_\_\_

Vorig Sanquin onderz.nr. \_\_\_\_\_

Uw patiëntnummer \_\_\_\_\_

Betaler / Nota zenden aan (indien afwijkend van opdrachtgever)

Uw referentie / labnummer \_\_\_\_\_

Naam \_\_\_\_\_

**Opdrachtgever /  
Uitslag zenden aan**

Adres \_\_\_\_\_

Naam \_\_\_\_\_

Postcode en plaats \_\_\_\_\_

Ziekenhuis \_\_\_\_\_

**Behandelend arts**

Afdeling \_\_\_\_\_

Naam \_\_\_\_\_

Adres \_\_\_\_\_

Contactgegevens \_\_\_\_\_

Postcode en plaats \_\_\_\_\_

## Proliferatieve bloedziekten (020) 512 3390/3227

### Chronische lymfoproliferatieve ziekten

- P908 Somatische hypermutatiestatus bij B-CLL • 20 ml vers EDTA-bloed, zo mogelijk meer, als aantal leuko's < 5x10<sup>9</sup>/l is; en/of > 1 ml EDTA ontstond beenmerg.\*\*
- P044 Prognostische chromosomale afwijkingen bij B-CLL m.b.v. MLPA
- X023 TP53 mutatieanalyse m.b.v. NGS
- P911 BRAF V600E mutatieanalyse °
- P913 MYD88 L265P mutatieanalyse °°
- P074 cKIT D816V mutatieanalyse

### Myeloproliferatieve ziekten en myelodysplasie

- P003 JAK2 V617F mutatieanalyse ° • Zie hierboven
- P902 JAK2 exon 12 mutatieanalyse °
- P017 CALR mutatieanalyse °
- P925 cMPL exon 10 mutatieanalyse °
- P926 PV cascade onderzoek °
- P927 ET/MF cascade onderzoek °
- P928 FIP1L1::PDGFRa fusietranscript
- P029 BCR::ABL 1 fusietranscript bij diagnose CML
- P009 Monitoring (kwantificering) BCR::ABL 1 fusietranscript tijdens therapie
- P048 Mutatieanalyse BCR::ABL 1 bij TKI-resistentie
- X068 MDS/MPN mutatieanalyse m.b.v. NGS

### Non-Hodgkin lymfoom

- P013 t(14;18)-chromosoomtranslocatie bij folliculaire NHL • Zie linkerkolom
- P036 t(11;14)-chromosoomtranslocatie bij mantelcel NHL

### Acute myeloïde leukemie

- P042 Moleculaire screening bij AML • Zie linkerkolom
- P031 PML::RARA fusietranscript t(15;17)
- P034 CBFβ::MYH11 fusietranscript inv(16)
- P038 RUNX1::RUNX1T1 fusietranscript t(8;21)
- P051 NPM1 kwantificering bij therapie

### Acute lymfatische leukemie

- P030 Pakket chromosoomtranslocaties bij ALL • Zie linkerkolom
- P009 Monitoring (kwantificering) BCR::ABL 1 fusietranscript tijdens therapie

### Overig

- P025 Configuratie, generschikking T-cel receptor (TCR) genen • Zie linkerkolom
- P024 Celscheiding en invriezen van bloedcellen
- P083 Celscheiding en invriezen van beenmerg
- P075 Lactose intolerantie m.b.v. MCM6 genotypering °
- P069 Percentage CD34 in bloed °
- P071 Immunofenotypering van vochten en punctaten
- P082 DPD genmutaties °
- P084 Spoed DPD genmutaties °
- P906 MRD Ig/TcR TID • 20 ml vers EDTA-bloed of > 1 ml EDTA-ontstond beenmerg met >5% blasten (in geval van ALL) of >1% leukemische cellen (in geval van MCL).

- P907 MRD Ig/TcR FU • Zie linkerkolom

PNH-onderzoek: zie E027 (ommezijde, rechterkolom)

## Ingezonden materiaal

- Ingezonden materiaal is  EDTA ontstond bloed  
 EDTA ontstond beenmerg  
 wangslijmvlies  
 liquor  
 lymfklierbiopt  
 lymfklierpunctie

Code aubergine

Temperatuurlimiet  
2°C - 8°C.

Code oranje

Uitsluitend  
kamertemperatuur.

\*\*

Moet binnen 24 uur  
na afname bij  
Sanquin Diagnostiek zijn,  
vóór 9 uur.

Spoedbepalingen alleen  
na telefonisch contact  
(020) 512 3390



Sanquin

Diagnostiek B.V.  
Plesmanlaan 125  
1066 CX Amsterdam

Laboratoria:  
zie telefoonnummer bij  
betreffend onderzoek

