

Entité d'application : GHS - IPBC - Post-analytique_BioMol

Emetteur: PBP - P2A - HEM

EN_LAB_17_2087

Ind : 06

Page : 1/2

<u>Pour les demandes extérieures au CHU</u>, ces demandes doivent être accompagnées, dans la mesure du possible, de renseignements cliniques et/ou d'une NFS et/ou d'un compte-rendu de myélogramme (transmis avec le bon de demande ou ultérieurement par mail à l'adresse <u>cytogeneticien.ghs@chu-bordeaux.fr</u>). Le transport doit s'effectuer à T° ambiante et en moins de 72H. Tous les prélèvements doivent être faits sur tubes EDTA. Consentement à joindre à la demande : consentement CRB-Tumorothèque EX_CRB_18_1345.

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

CATALOGUE DES ACTES BIOLOGIE MOLECULAIRE HEMATOLOGIE

Type de pathologie	Matériel			Anomalies recherchées		Délai de rendu de résultat	Code Actes DGOS + Liste (RIHN ou	Code	Coût
	Moelle	Sang	Produits dérivés	Nomenclature HUGO		(après réception)	C=complémentaire ou NABM)	BHN	Euros
Leucémie Aigüe Lymphoïde (LAL) LAL B – Diagnostic	1 à 2 mL de moelle	3 tubes (si blastes circulants)	ARN (puis ADNc)	Mise en évidence des transcrits de fusion par <u>RT-</u> <u>MLPA</u> dont :	BCR::ABL1* t(4;11) MLL::AFF1 t(1;19) TCF3::PBX1 t(12;21) ETV6::RUNX1 t(17;19) E2A::HLF	7 jours	N318 RIHN + (par séquençage si positif) N906 C	670 + 570	167.5 + 142.5
LAL B - Suivi	1 à 2 mL de moelle	3 tubes	ARN (puis ADNc)	BCR::ABL1*		1 mois	1035 NABM	460	115
LAL T - Diagnostic	1 à 2 mL de moelle	3 tubes (si blastes circulants)	ARN (puis ADNc)	Mise en évidence des transcrits de fusion par <u>RT-MLPA</u> dont <i>BCR::ABL1, SIL::TAL, NUP214::ABL1</i>		7 jours	N318 RIHN + (par séquençage si positif) N906 C	670 + 570	167.5 +142.5
LAL T - Suivi	1 à 2 mL de moelle	3 tubes	ARN (puis ADNc)	BCR::ABL1*		1 mois	1035 NABM	460	115
Leucémie Aigüe Myéloïde (LAM) - Diagnostic	1 à 2 mL de moelle	3 tubes (si blastes circulants)	ARN (puis ADNc)	t(15;17) PML::RARA t(8;21) RUNX1::RUNX1T1 inv 16 CBFB::MYH11 t(6;9) DEK::NUP214 MLL::MLLT3		1 semaine	N408 RIHN	420	105
					des transcrits de fusion par RT-MLPA		N318 RIHN + (par séquençage si positif) N906 C	670 + 570	167.5 +142.5
LAM - Suivi		3 tubes	ARN (puis ADNc)	t(8;21) <i>R</i> inv 16 <i>CBFB::</i>	7) PML::RARA UNX1::RUNX1T1 MYH11 type A, D et E type A, B et D	2 semaines	N451 RIHN	1170	292.5
LAM - Diag + Suivi		3 tubes (si blastes circulants)	ADN	Panel NGS myéloïde	complet** (64 gènes, 175kb)	1 à 2 semaines	N454 RIHN	8170	2042.5
LAM - Théranostique		3 tubes		CALR, CEBPa, CSF3R,	NJA (16 gènes, 19kb) : FLT3, IDH1, IDH2 , JAK2, KRAS, TBP1, SF3B1 , SRY, TP53, UBA1	7 jours	N452 RIHN	3270	817.5

^{*} MBCR (=p210) E13A2 (B2A2), E14A2 (B3A2) ou E14A3 (B3A3). mBCR (=p190) E1A2. BCR atypiques E8A2 ou E6A2. µBCR (=p230) E19A2

^{**} Ce panel à façon est composé de 64 gènes qui sont ANKRD26, ASXL1, ASXL2, BCOR, BCORL1,BRAF, CALR, CBL, CCND2, CEBPA, CSF3R, CUX1, DDX41, DHX15, DNMT3A, ETNK1, ETV6, EZH2, FLT3, GATA1, GATA2, GNAS, GNB1, IDH1, IDH2, IKZF1, JAK2, KDM6A, KMT2A, KIT, KRAS, MPL, MYC, NF1, NFE2, NPM1, NRAS, PHF6, PPM1D, PRPF8, PTEN, PTPN11, RAD21, RIT1, RUNX1, SAMD9, SAMD9L, SETBP1, SF3B1, SH2B3, SMC1A, SMC3, SRSF2, SRY, STAG2, TERC, TERT, TET2, TP53, UBA1, UBTF, U2AF1, WT1, ZRSR2



Entité d'application : GHS - IPBC - Post-analytique_BioMol

Emetteur: PBP - P2A - HEM

EN_LAB_17_2087

Ind : 06

Page : 2/2

CATALOGUE DES ACTES BIOLOGIE MOLECULAIRE HEMATOLOGIE

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Type de pathologie	Matériel			Anomalies recherchées Délai de rendu de résultat		Code Actes DGOS + Liste (RIHN ou	Code	Coût
	Moelle	Sang	Produits dérivés	Nomenclature HUGO	(après réception)	C=complémentaire ou NABM)	BHN	Euros
Leucémie Myéloïde Chronique (LMC) - Diagnostic	si acutisation 1 à 2mL de		ARN (puis ADNc)	BCR::ABL1*	1 semaine	1035 NABM	460	115
LMC-Suivi	moelle			BCR::ABL1*	1 mois	1035 NABM	460	115
				Mutation BCR::ABL1***	1 mois	N421 RIHN	1010	252.5
Syndrôme MyéloProlifératif (SMP) - Diagnostic	х	3 tubes	ADN	Mutation JAK2 V617F	2 semaines	N417 C	430	107.5
				Mutation JAK2 exon 12	1 mois	N455 RIHN	460	115
				Mutation MPL, et / ou CALR			400	
	1 à 2 mL	3 tubes		Mutation <i>c-Kit</i>		N451 RIHN	1170	292.5
SMP - Suivi	х	3 tubes	ADN	Mutation JAK2 V617F	2 semaines	N417 C	430	107.5
				Mutation <i>CALR, MPL</i>	1 mois	N455 RIHN	460	115
	1 à 2 mL	3 tubes		Mutation <i>c-Kit</i>		N451 RIHN	1170	292.5
SMP (Pronostic) + SMP atypiques	х	3 tubes	ADN	Panel NGS NINJA (16 gènes, 19kb) : CALR, CEBPa, CSF3R, FLT3, IDH1, IDH2 , JAK2, KRAS, ML, NPM1, NRAS, SETBP1, SF3B1 , SRY, TP53, UBA1	7 jours	N452 RIHN	3270	817.5
				Panel NGS myéloïde complet** (64 gènes, 175kb)	1 mois	N454 RIHN	8170	2042.5
	x	3 tubes	ARN	PDGFR alpha beta quantitatif	3 semaines	N451 RIHN x2	1170	292.5
SMP Hyperéosinophilie - Diagnostic				FIP1L1::PDGFR alpha (si PDGFR alpha positif)		N408 RIHN	420	105
				PDGFRB::ETV6 t(5;12) (si PDGFR beta positif)				
				BCR::PDGFR alpha				
				ETV6::ABL1				
SMP Hyperéosinophilie -Suivi			ARN (puis ADNc)	PDGFR alpha beta	1 mois	N451 RIHN x2	1170	292.5
				FIP1L1::PDGFR alpha		N451 RIHN	1170	292.5
				PDGFRB::ETV6 t(5;12)				
				BCR::PDGFR alpha				
				ETV6::ABL1				
Syndrômes MyéloDysplasiques SMD	1 à 2 mL de moelle	х	ADN	Panel NGS myéloïde complet** (64 gènes, 175kb)	1 mois	N454 RIHN	8170	2042.5
				Panel NGS NINJA (16 gènes, 19kb) : CALR, CEBPa, CSF3R, FLT3, IDH1, IDH2 , JAK2, KRAS, ML, NPM1, NRAS, SETBP1, SF3B1 , SRY, TP53, UBA1	7 jours	N452 RIHN	3270	817.5
Leucémie MyéloMonocytaire Chronique LMMC	1 à 2 mL de moelle	х	ADN	Panel NGS myéloïde complet** (64 gènes, 175kb)	1 mois	N454 RIHN	8170	2042.5
Leucémie Lymphoïde Chronique LLC	х	3 tubes	ADN	Mutations somatiques des IgH	1 mois	N420 C	620	155
				Panel NGS TP53	1 mois	N452 RIHN	3270	817.5