



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

Emetteur : PBP - P2A - HEM

EN_LAB_17_2087

Ind : 06

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Page : 1/2

CATALOGUE DES ACTES BIOLOGIE MOLECULAIRE HEMATOLOGIE

Pour les demandes extérieures au CHU, 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 cytogeneticien.ghs@chu-bordeaux.fr). 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-Tumorotheque EX_CRB_18_1345.

Type de pathologie	Matériel			Anomalies recherchées		Délai de rendu de résultat (après réception)	Code Actes DGOS + Liste (RIHN ou C=complémentaire ou NABM)	Code BHN	Coût Euros
	Moelle	Sang	Produits dérivés	Nomenclature HUGO					
Leucémie Aigüe Lymphoïde (LAL) LAL B – Diagnostic	1 à 2 mL de moelle	3 tubes (si blastés circulants)	ARN (puis ADNc)	Mise en évidence des transcrits de fusion par RT- MLPA 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 blastés circulants)	ARN (puis ADNc)	Mise en évidence des transcrits de fusion par RT- MLPA dont BCR::ABL1, SIL::TAL, NUP214::ABL1		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 blastés circulants)	ARN (puis ADNc)	t(15;17) PML::RARA		1 semaine	N408 RIHN	420	105
t(8;21) RUNX1::RUNX1T1									
inv 16 CBFB::MYH11									
t(6;9) DEK::NUP214									
MLL::MLLT3									
Mise en évidence des transcrits de fusion par RT-MLPA									
LAM - Suivi		3 tubes	ARN (puis ADNc)	t(15;17) PML::RARA t(8;21) RUNX1::RUNX1T1 inv 16 CBFB::MYH11 type A, D et E NPM1 type A, B et D		2 semaines	N451 RIHN	1170	292.5
LAM - Diag + Suivi		3 tubes (si blastés circulants)	ADN	Panel NGS myéloïde complet** (64 gènes, 175kb)		1 à 2 semaines	N454 RIHN	8170	2042.5
LAM - Théranostique		3 tubes		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

* 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

DOCUMENT D'ENREGISTREMENT

Page : 2/2

CATALOGUE DES ACTES BIOLOGIE MOLECULAIRE HEMATOLOGIE

Type de pathologie	Matériel			Anomalies recherchées	Délai de rendu de résultat (après réception)	Code Actes DGOS + Liste (RIHN ou C=complémentaire ou NABM)	Code BHN	Coût Euros
	Moelle	Sang	Produits dérivés	Nomenclature HUGO				
Leucémie Myéloïde Chronique (LMC) - Diagnostic	si acutisation 1 à 2mL de moelle	3 tubes	ARN (puis ADNc)	BCR::ABL1*	1 semaine	1035 NABM	460	115
LMC-Suivi				BCR::ABL1*	1 mois	1035 NABM	460	115
				Mutation BCR::ABL1***	1 mois	N421 RIHN	1010	252.5
Syndrome MyéloProlifératif (SMP) - Diagnostic	X	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	N451 RIHN		1170		292.5		
	Mutation c-Kit							
SMP - Suivi	X	3 tubes	ADN	Mutation JAK2 V617F	2 semaines	N417 C	430	107.5
	1 à 2 mL	3 tubes		Mutation CALR, MPL	1 mois	N455 RIHN	460	115
				Mutation c-Kit	N451 RIHN	1170	292.5	
SMP (Pronostic) + SMP atypiques	X	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
SMP Hyperéosinophilie - Diagnostic	X	3 tubes	ARN	PDGFR alpha beta quantitatif	3 semaines	N451 RIHN x2	1170	292.5
				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	X	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	X	ADN	Panel NGS myéloïde complet** (64 gènes, 175kb)	1 mois	N454 RIHN	8170	2042.5
Leucémie Lymphoïde Chronique LLC	X	3 tubes	ADN	Mutations somatiques des IgH	1 mois	N420 C	620	155
				Panel NGS TP53	1 mois	N452 RIHN	3270	817.5

*** Remplir le formulaire de renseignements spécifique EN_LAB_19_3398 ou à défaut indiquer le type et le taux de transcrit (p210,p190, autre), la pathologie (LMC ou LA), le type d'échantillon (moelle ou sang) et le traitement