

Akademisches Lehrkrankenhaus der
Heinrich-Heine-Universität Düsseldorf

**Klinik für Onkologie /
Hämatologie und Palliativmedizin**

Chefarzt
Prof. Dr. med. Aristoteles Giagounidis

Oberärzte
F. Crespo, Dr. med. S. Dreke,
Dr. med. M. Klaiber-Hakimi, Dr. med. S. Gröpper,
Dr. med. S. Dirks

Hämato-onkologische Spezialsprechstunde
Prof. Dr. med. C. Aul

Hämatologisches Labor

Telefon 0211 - 4400 6879/ 77/ 74/ 72

Fax 0211 - 4400 2427

Patientenname:

Geburtsdatum:

Anschrift:

Krankenkasse:

Einsenderangaben:

Krankenhaus:

Station:

☐ Stationär ☐ Ambulant ☐ § 116b ☐ privat

Datum der Materialentnahme: ____-____-____

Material: ☐ Knochenmark ☐ Peripheres Blut ☐ Liquor ☐ Aszites
☐ Pleura ☐ Lymphknoten ☐ andere: _____

Gewünschte Untersuchungen:

☐ Zytomorphologie

Zytochemie

- ☐ Fe
☐ POX
☐ PAS
☐ UEs
☐ SP

Immunphänotypisierung

- ☐ Leukämie
☐ Lymphom ☐ B-NHL Screening
☐ Myelom-KM ☐ MM-Rezidiv-KM ☐ MM-PB
☐ MDS
☐ PNH
☐ Immunstatus
☐ CD34-Monitoring

☐ PCR-Diagnostik (Sars-CoV-2)

☐ FisH-Diagnostik (siehe Zusatzbogen)

Blutbild

Leukozyten $10^3/\mu\text{l}$
Erythrozyten $10^6/\mu\text{l}$
Hämoglobin g/dl
Hämatokrit %
MCV fl
MCH pg
Retikulozyten %
Thrombozyten $10^3/\mu\text{l}$

Differenzialblutbild

Blasten	%	Segmentkernige	%
Promyelozyten	%	Eosinophile	%
Myelozyten	%	Basophile	%
Metamyelozyten	%	Monozyten	%
Stabkernige	%	Lymphozyten	%

Klinische Angaben/ Verdachtsdiagnose:

Datum

Unterschrift/Stempel

Tel.

Zusatzbogen Fluoreszenz in situ Hybridisierung

Akute myeloische Leukämie (AML)

☐ rekurrente genetische Aberrationen (WHO 2022)

☐ PML::RARA-Rearrangement / t(15;17)(q24;q21)

☐ RUNX1::RUNX1T1-Rearrangement / t(8;21)(q22;q22)

☐ KMT2A (MLL)-Rearrangement (11q23)

☐ BCR::ABL1-Rearrangement / t(9;22)(q34;q11)

☐ weitere prognostisch relevante Aberrationen (Döhner et al. Blood, 2022; Grimwade et al. Blood, 2016)

☐ 5q31-Deletion (CDC25C, EGR1)

Myelodysplastische Neoplasie (MDS)

☐ 5q31-Deletion (EGR1)

☐ Trisomie 8 (cen8)

☐ 17p13-Deletion (TP53)

Myelodysplastische/myeloproliferative Neoplasien (MDS/MPN)

☐ 7q31-Deletion bzw. Monosomie 7 (D7S486, cen7)

☐ 17p13-Deletion (TP53)

☐ Trisomie 8 (cen8)

Chronisch myelomonozytäre Leukämie (CMML)

☐ 7q31-Deletion bzw. Monosomie 7 (D7S486, cen7)

☐ ETV6-Rearrangement bzw. ETV6-Deletion (12p13)

☐ Trisomie 8 (cen8)

☐ 5q31-Deletion (EGR1)

Myeloproliferative Neoplasien (MPN)

☐ BCR::ABL1-Rearrangement / t(9;22)(q34;q11)

☐ Trisomie 8 (cen8)

☐ ETV6::RUNX1-Rearrangement / t(12;21)(p13;q22)

☐ 17p13-Deletion (TP53)

☐ KMT2A (MLL)-Rearrangement (11q23)

Akute lymphatische Leukämie

☐ BCR::ABL1-Rearrangement / t(9;22)(q34;q11)

☐ ETV6::RUNX1-Rearrangement / t(12;21)(p13;q22)

☐ KMT2A (MLL)-Rearrangement (11q23)

☐ IGH::BCL2-Rearrangement / t(14;18)(q32;q21)

Reife B-Zellneoplasie (B-NHL)

☐ IGH::CCND1-Rearrangement / t(11;14)(q13;q32)

☐ 13q14-Deletion (DLEU)

☐ IGH::BCL2-Rearrangement / t(14;18)(q32;q21)

☐ 17p13-Deletion (TP53)

☐ Trisomie 12 (cen12)

Multiples Myelom

☐ IGH::FGFR3-Rearrangement / t(4;14)(p16;q32)

☐ IGH::MAF-Rearrangement / t(4;14)(p16;q32)

☐ 13q14-Deletion/ Monosomie 13 (DLEU)

☐ 1p32-Deletion / 1q21-Zugewinn (CDKN2C, CKS1B)

☐ IGH::CCND1-Rearrangement/t(11;14)(q13;q32)

☐ 11q22.3-Deletion (ATM)

☐ IGH::BCL2-Rearrangement / t(14;18)(q32;q21)