

Información del paciente:

Nombre: _____

Fecha de nacimiento: _____

Datos clínicos, paraclínicos, diagnóstico radiológico y diagnóstico clínico:

Información clínica

Fecha _____

Médico tratante _____

Obligatorio: la historia clínica y otros informes aplicables.

Razón para referir:

Nuevo diagnóstico

Recaída

En remisión

Vigilancia

Exámenes tumorales

NeoTYPE perfiles de cáncer

- NeoTYPE Perfil de tumor de mama
- NeoTHYPE perfil de precisión
- NeoTYPE perfil de descubrimiento
- Otro NeoTYPE: _____

FISH

- HER2 FISH de mama
- Otro FISH: _____

Molecular

- BRCA1/2 Análisis de mutación para tumores.
- EGFR
- Otro molecular.

Predicción / Perfiles de riesgo de recurrencia

- Índice de cáncer de mama (BCI)
- Predicción de la probabilidad de beneficio de la terapia endocrina y riesgo de recurrencia tardía a distancia
- Prosigna Assay
- Riesgo pronóstico de recurrencia a distancia
- El paciente y la muestra deben cumplir los siguientes criterios
- Marque todo lo que corresponda (obligatorio).

- Mujer postmenopáusica
- ER+ PR (uno o ambos deben de ser positivos)
- Estadio y estado de ganglios linfáticos (elija uno)
 - I o II con 0 ganglios positivos.
 - II con 1-3 ganglios positivos
- Tipo de tumor (elija uno)
 - Ductal invasor.
 - Lobulillar invasor
 - Ductal y lobulillar invasor
 - Carcinoma invasor (sin otra especificación)

IHQ

- ER/PgR/HER2
- ER/PgR/HER2/Ki67
- ER/PgR/HER2/Ki67/p53
- Tinción individual:
 - ER PgR HER2 Ki67 p53

Reflejar HER2 FISH de mama si la IHQ HER2 es:
 0+ 1+ 2+ 3+

Se agregará HER2 FISH de mama al menos que marque aquí:
 No reflejar
 Reflejar PDL-1, SP142 FDA (TECENTRIQ) para TNBC si el perfil de ER/PR/HER2 es negativo

- PDL-1 SP142 FDA (TECENTRIQ) para TNBC (mama)
- PDL-L1 22C3 FDA (KEYTRUDA) para gástrico/GEA (CPS 1)
- Otra IHQ: _____

Exámenes línea germinal

- Mutación BRCA1 / 2
- Panel completo de cáncer hereditario