



DT9397

**SEIN
BIOMARQUEURS**
Version 1.1.0.0

Date de naissance	N° chambre	N° de dossier	
Nom			
Prénom			
N° d'assurance maladie			
Adresse			
Code postal	Ind. rég.	Téléphone	Sexe <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F

N° de rapport	
---------------	--

<input type="checkbox"/> + Résultats Page 1	<input type="checkbox"/> + Méthodes Page 4
--	---

Les éléments de données précédés de ce symbole « + » ne sont pas obligatoires. Toutefois, ils peuvent être cliniquement importants quoique non encore validés ou utilisés régulièrement dans la prise en charge des usagers.

Sélectionner un seul élément, sauf indication contraire.

+ RÉSULTATS
Statut des récepteurs d'oestrogène (ER) (note A)
<input type="checkbox"/> Positif (pourcentage des cellules avec positivité nucléaire)* Préciser : <input type="checkbox"/> % ou intervalle (note A) : <input type="checkbox"/> 1 à 10 % (préciser) : _____ %* <input type="checkbox"/> 11 à 20 % <input type="checkbox"/> 21 à 30 % <input type="checkbox"/> 31 à 40 % <input type="checkbox"/> 41 à 50 % <input type="checkbox"/> 51 à 60 % <input type="checkbox"/> 61 à 70 % <input type="checkbox"/> 71 à 80 % <input type="checkbox"/> 81 à 90 % <input type="checkbox"/> 91 à 100 % + Moyenne de l'intensité du marquage : + <input type="checkbox"/> Faible + <input type="checkbox"/> Modérée + <input type="checkbox"/> Forte <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Cellules de contrôle interne présentes et marquage comme attendu <input type="checkbox"/> Cellules de contrôle interne absentes <input type="checkbox"/> Autre (préciser) : _____ <input type="checkbox"/> Ne peut être déterminé (indéterminé)** <input type="checkbox"/> Cellules de contrôle interne présentes; absence d'immunoréactivité des cellules tumorales ou des cellules de contrôle interne <input type="checkbox"/> Autre (préciser) : _____

N° de rapport

N° de dossier

Statut des récepteurs de progestérone (PR) (note A)

Positif (pourcentage des cellules avec positivité nucléaire)*

Préciser : % ou intervalle (note A) :

1 à 10 % (préciser) : _____%*

11 à 20 %

21 à 30 %

31 à 40 %

41 à 50 %

51 à 60 %

61 à 70 %

71 à 80 %

81 à 90 %

91 à 100 %

+ Moyenne de l'intensité du marquage :

+ Faible

+ Modérée

+ Forte

Négatif

Cellules de contrôle interne présentes et marquage comme attendu

Cellules de contrôle interne absentes

Autre (préciser) : _____

Ne peut être déterminé (indéterminé)**

Cellules de contrôle interne présentes; absence d'immunoréactivité des cellules tumorales ou des cellules de contrôle interne

Autre (préciser) : _____

* Le pourcentage de cellules avec positivité nucléaire peut être rapporté de façon précise s'il est supérieur à 10 %.

**Problèmes techniques empêchant de rapporter le test comme positif, négatif ou équivoque. Cela peut survenir dans les circonstances suivantes : manipulation inadéquate, artéfacts (écrasement, effet de bordure) qui rendent difficile l'interprétation, ou l'échec du test analytique.

HER2 (par étude immunohistochimique) (note B)

Négatif (score 0)

Négatif (score 1+)

Équivoque (score 2+)

Positif (score 3+)

Indéterminé (expliquer) : _____

Non effectué

Pourcentage des cellules tumorales avec un marquage membranaire complet intense et uniforme : _____%

HER2 (ERBB2) (par hybridation in situ) (note B)

Négatif (non amplifié)

Équivoque

Positif (amplifié)

Indéterminé (expliquer) : _____

Non effectué

En attente

Suite de la section à la page suivante

N° de rapport

N° de dossier

HER2 (ERBB2) (par hybridation in situ) (note B) – suite

Nombre d'observateurs : _____

Nombre de cellules tumorales infiltrantes comptées : _____

Analyse à deux sondes

Nombre moyen de signaux HER2 par cellule tumorale : _____

Nombre moyen de signaux CEP17 par cellule tumorale : _____

Ratio HER2/CEP17 : _____

Analyse à une sonde :

Nombre moyen de signaux HER2 par cellule tumorale : _____

+ Aneusomie (comme définie par le distributeur de la trousse utilisée)

+ Non décelée

+ Présente

+ Signaux hétérogènes

+ Non décelés

+ Présents

+ Pourcentage de cellules avec amplification HER2 : _____ %

+ Ki-67 (note C)

+ Pourcentage de cellules avec amplification HER2 : _____ %

+ Analyse d'expression génique/protéique multiparamétrique (note D)

+ Nom du test : _____

+ Risque faible

+ Risque modéré

+ Risque élevé

+ Score de récidence : _____

Durée de l'ischémie froide et durée de la fixation

Conformes à la dernière version des recommandations de l'ASCO/CAP

Non conformes à la dernière version des recommandations de l'ASCO/CAP

Ne peuvent être déterminées (expliquer) : _____

N° de rapport

N° de dossier

MÉTHODE

+ Analyse effectuée sur le ou les blocs portant le ou les numéros : _____

Fixatif

Formaline

Autre (préciser) : _____

Récepteurs d'œstrogène

Anticorps primaire

SP1

6F11

1D5

Autre (préciser) : _____

Récepteurs de progestérone

Anticorps primaire

1E2

636

16

SP2

1A6

1294

312

Autre (préciser) : _____

+ Méthode d'évaluation pour ER et PR :

+ Pas de méthode d'évaluation différente utilisée

+ Allred

+ Score proportionnel : _____

+ Score d'intensité : _____

+ Score total d'Allred : _____

+ Autre (préciser) : _____

HER2 (par immunohistochimie)

Anticorps primaire

4B5

HercepTest

A0485

SP3

CB11

Autre (préciser) : _____

+ Ki-67

+ Anticorps primaire

+ MIB1

+ SP6

+ MM1

+ 30-9

+ IR/IS626

+ Autre (préciser) : _____

