

PATIENTENDATEN (ggf. Aufkleber)

Name:
Vorname:
Geb. Datum: Geschlecht: m w
Straße:
PLZ: Ort:



Baldingerstraße
35043 Marburg
Telefon 06421 5863451
Telefax 06421 5863511

Anforderung molekulargenetische Diagnostik

ANGABEN ZUM KOSTENTRÄGER	ANGABEN ZUM EINSENDER (Anschrift, ggf. Arztstempel)
<input type="checkbox"/> GKV (gesetzlich; Labor-Ü-Schein Muster 10) - das Laborbudget des anfordernden Arztes wird nicht belastet - <input type="checkbox"/> PKV (privat; GOÄ-Rechnung an Patient) <input type="checkbox"/> Selbstzahler <input type="checkbox"/> Rechnung an Klinik / Praxis	

ANGABEN ZUM PROBENMATERIAL		
<input type="checkbox"/> EDTA-Blut (2-10 ml, Raumtemperatur)	<input type="checkbox"/> DNA (mind. 1 µg, Raumtemperatur)	Entnahmedatum:

KLINISCHE DATEN UND INDIKATION	
Diagnose und Klinische Daten:	(Befund bitte beilegen)
Untersuchung: <input type="checkbox"/> Patient erkrankt <input type="checkbox"/> Patient nicht erkrankt (falls die Untersuchung des Indexpatienten in einem Fremdlabor erfolgte, bitte Befunde beilegen) <ul style="list-style-type: none"> ▪ bekannte familiäre Mutation (Gen / Variante): ▪ Name und Verwandtschaft: 	

Einwilligungserklärung zur Durchführung genetischer Analysen gemäß GenDG

Nach Aufklärung gemäß Gendiagnostikgesetz (GenDG) durch meinen behandelnden Arzt bin ich mit den genetischen Untersuchungen entsprechend der beiliegenden Anforderung bzw. zur Klärung der obengenannten klinischen Fragestellung einverstanden. Ich habe verstanden, dass ich über Befunde informiert werde, die nach gegenwärtigem Wissen als Ursache der Erkrankung angesehen werden können. Ich wurde darüber aufgeklärt und stimme zu, dass die in der Analyse erhobenen Daten unter Beachtung des Datenschutzes und der ärztlichen Schweigepflicht aufgezeichnet, verarbeitet und ausgewertet werden und ggf. in anonymisierter Form wissenschaftlich verwendet und in wissenschaftlichen Datenbanken gespeichert werden.

Ich erkläre mich einverstanden mit:	Ja	Nein
1. der Weiterleitung des Untersuchungsauftrags bei Bedarf an ein spezialisiertes Kooperationslabor	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. der Aufbewahrung der Untersuchungsergebnisse über die vorgeschriebene Frist von 10 Jahren hinaus (ohne Anspruch)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. der Aufbewahrung von Untersuchungsmaterial für neue Diagnosemöglichkeiten und zur Qualitätssicherung (ohne Anspruch)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. der Aufbewahrung und Verwendung von Untersuchungsmaterial/Ergebnissen (in pseudonymisierter Form) zu wissenschaftlichen Zwecken und der Eintragung der Untersuchungsergebnisse (in pseudonymisierter Form) in wissenschaftliche Datenbanken	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. der Verwendung der Untersuchungsergebnisse für die Beratung und Untersuchung von Familienmitgliedern.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Ich wünsche, dass in einer zweiten Untersuchung ausgewählte Gene untersucht werden, für die bei Vorliegen pathogener Veränderungen eine Behandlungskonsequenz besteht (orientiert an den aktuell gültigen Richtlinien des American College of Medical Genetics and Genomics / ACMG). Es handelt sich um Zusatzbefunde, die nicht im Zusammenhang mit dem eigentlichen Untersuchungsauftrag stehen: Ja Nein

Falls Sie wünschen, dass die anfordernde Ärztin/der anfordernde Arzt Befundberichte auch an weitere Ärztinnen/Ärzte mitteilt, so nennen Sie diese bitte hier:

..... Name in DRUCKBUCHSTABEN (Patient) Name in DRUCKBUCHSTABEN (Arzt)
..... Ort, Datum, Unterschrift (Patient) Ort, Datum, Unterschrift (Arzt)

Augenerkrankungen

- Hornhautdystrophien
- Katarakt, hereditär
- Kongenitale stationäre Nachtblindheit
- Leber'sche kongenitale Amaurose (LCA)
- Makuladystrophie (M. Stargardt)
- Okuläre Fehlbildungen (Mikro-/Anophthalmie, Kolobom)
- Okulärer und okulokutaner Albinismus
- Optikusatrophie und Leber'sche hereditäre Optikusneuropathie
- Optikushypoplasie und Septo-optische Dysplasie (SOD)
- Retinitis pigmentosa
- Usher-Syndrom

Bindegewebserkrankungen

- Ehlers-Danlos-Syndrom, klassischer Typ
- Ehlers-Danlos-Syndrom, vaskulärer Typ
- Marfan-Syndrom und ähnliche Erkrankungen
- Thorakale Aortenaneurysmen und Aortendissektion
- Stickler-Syndrom
- Cutis laxa

Entwicklungsstörung/Intelligenzminderung

- Entwicklungsstörung (gesamtes Panel)
- Angelman-Syndrom + Differentialdiagnosen
- Rett-Syndrom + Differentialdiagnosen*
- XLMR (V. a. X-chromosomale mentale Retardierung)

Epilepsie

- Aicardi-Goutieres-Syndrom
- Epileptische Enzephalopathien (DEE)
- Benigne Neugeborenenkrämpfe*
- Generalisierte und Fokale Epilepsien (inkl. *SCN1A* und *SLC2A1*, *Absence-Epilepsie der Kindheit* etc.)
- Nächtliche Frontallappenepilepsie
- Progressive Myoklonus-Epilepsie

Hauterkrankungen

- Kongenitale Ichthyosen
- Epidermolysis bullosa
- Ektodermale Dysplasie
- Progerie / progeroide Syndrome

Hereditäre Schwerhörigkeit

- Panel Schwerhörigkeit (bei V. a. autosomal rezessive Form wird eine *GJB2*-Mutationsanalyse vorgeschaltet)
- Usher-Syndrom

Herzkrankungen

- Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie (ARVD)
- Dilatative Kardiomyopathien
- Hypertrophe Kardiomyopathien
- Herzrhythmusstörungen/Arrhythmien (inkl. Long-QT- und Brugada-Syndrom)
- Linksventrikuläre Non Compaction-Kardiomyopathie (LVNC)
- Noonan-Syndrom bzw. RASopathien

Syndromologie:

- Coffin-Siris-Syndrom
- Cornelia-de-Lange-Syndrom (CdLS)
- Kabuki-Syndrom
- Noonan-Syndrom
- Rubinstein-Taybi-Syndrom
- Sotos-Syndrom

Hirnentwicklungsstörungen

- Holoprosenzephalie
- Leukodystrophie und Leukenzephalopathie
- Lissenzephalie
- Makrozephalie
- Mikrozephalie
- Polymikrogyrie
- Pontozerebelläre Hypoplasie

Neurologische Erkrankungen

- Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)
- Ataxie + Differenzialdiagnosen (ohne Repeat-Erkrankungen)
- CADASIL + Differenzialdiagnosen
- Dystonie
- Familiäre Hemiplegische Migräne (FHM)
- Neurodegeneration mit Eisenablagerung im Gehirn (NBIA)
- Neuronale Ceroid-Lipofuscinose (NCL)
- Leukodystrophie und Leukoenzephalopathie
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP, SPG)
- Parkinson-Syndrom

Neuromuskuläre Erkrankungen

- Arthrogrypose
- Distale Myopathien
- Fetale Akinesie und kongenitale Kontraktur-Syndrome
- Gliedergürtel-Muskeldystrophie (LGMD)
- Kongenitale Myasthenie-Syndrome
- Kongenitale Myopathien
- Metabolische Myopathien
- Neuropathie Typ 1 (primär demyelinisierend, ggf. *PMP22*-MLPA vorgeschaltet)
- Neuropathie Typ 2 (primär axonal)
- Neuropathie, hereditäre autonome (HSN)
- Neuropathie, hereditäre distale motorische (HMN)

Skeletterkrankungen

- Skelettdysplasien (umfassende Diagnostik)
- Kleinwuchs (ggf. *SHOX*-Diagnostik vorgeschaltet)
- Kraniosynostose
- Osteogenesis imperfecta (*COL1A1*, *COL1A2*)
- Osteopetrose (Marmorknochenkrankheit)

Stoffwechselerkrankungen

- Familiäre Hypercholesterinämie
- Glykogenspeichererkrankungen
- Hereditäre Porphyrien
- MODY (Monogener Diabetes)

Ziliopathien

- Bardet-Biedl-Syndrom
- Joubert-Syndrom
- Kurzrippen-Polydaktylie-Syndrom (SRTD)
- Meckel-Gruber-Syndrom
- Nephronophthise
- Orofaziodigitales Syndrom (OFD)
- Primäre ziliäre Dyskinesie (CILD)
- Senior-Loken-Syndrom
- Ziliopathien (gesamtes Panel)

Sonstige

- Hereditäre Pankreatitis
- Mitochondriopathien (nukleäre Gene)
- M. Osler
- Neutropenie
- Primäre Immundefekte/PID

Alternativ können Sie auch eine **Whole-Exome-Diagnostik** mit symptombasierter Auswertung (z. B. HPO-Terms) anfordern.

- WES mit symptombasierter Auswertung**