PATIENTENDATEN (ggf. Aufkleber)		
Name:		
Vorname:		
Geb. Datum:	Geschlecht: □ m □ w	
Straße:		
PLZ:	Ort:	



Baldingerstraße 35043 Marburg Telefon 06421 5863451 Telefax 06421 5863511

Anforderung molekulargenetische Diagn	ostik			
ANGABEN ZUM KOSTENTRÄGER	ANGABEN ZUM EINSENDER (Anschrift, ggf. Arztstempel)			
□ GKV (gesetzlich; Labor-Ü-Schein Muster 10) - das Laborbudget des anfordernden Arztes wird nicht belastet - □ PKV (privat; GOÄ-Rechnung an Patient) □ Selbstzahler □ Rechnung an Klinik / Praxis	Tel.:			
ANGABEN ZUM PROBENMATERIAL				
	d. 1 μg, Raumtemperatur) Entnahmedatum:			
KLINISCHE DATEN UND INDIKATION				
	(Befund bitte beilegen)			
Untersuchung: Patient erkrankt Patient nicht erkrankt (falls die Untersuchung des Indexpatienten in einem Fremdlabor erfolgte, bitte Befunde beilegen)				
Einwilligungserklärung zur Durchführung genetischer A				
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 wissenschatlich verwendet und in wissenschaftlichen Datenbanken gespeichert werden. Ich erkläre mich einverstanden mit:				
1. der Weiterleitung des Untersuchungsauftrags bei Bedarf an ein spezialisiertes Kooperationslabor 2. der Aufbewahrung der Untersuchungsergebnisse über die vorgeschriebene Frist von 10 Jahren hinaus (ohne Anspruch) 3. der Aufbewahrung von Untersuchungsmaterial für neue Diagnosemöglichkeiten und zur Qualitätssicherung (ohne Anspruch) 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 5. der Verwendung der Untersuchungsergebnisse für die Beratung und Untersuchung von Familienmitgliedern.				
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 Befuhier:	undberichte auch an weitere Ärztinnen/Ärzte sendet, so nennen Sie diese bitte			
Name in DRUCKBUCHSTABEN (Patient)	Name in DRUCKBUCHSTABEN (Arzt)			
Ort. Datum. Unterschrift (Patient)	Ort. Datum. Unterschrift (Arzt)			

Seite 1 von 2 v.4.1 2025

UNIER	SUCHUNGSAUF I RAG: Panel-Diagnostik Humangeneti	k offitte	i umoruispositionssynurome	
<u>Augenerkrankungen</u>		<u>Hirnentwicklungsstörungen</u>		
	Hornhautdystrophien		Holoprosenzephalie	
	Katarakt, hereditär		Leukodystrophie und Leukenzephalopathie	
	Kongenitale stationäre Nachtblindheit		Lissenzephalie	
	Leber'sche kongenitale Amaurose (LCA)		Makrozephalie	
	Makuladystrophie (M. Stargardt)		Mikrozephalie	
	Okuläre Fehlbildungen (Mikro-/Anophthalmie, Kolobom)		Polymikrogyrie	
	Okulärer und okulokutaner Albinismus		Periventrikuläre noduläre Heterotopie	
	Optikusatrophie und Leber'sche hereditäre		Pontozerebelläre Hypoplasie	
	Optikusneuropathie	NI	la de de Palmanton des	
	Optikushypoplasie und Septo-optische Dysplasie (SOD)	Neuro	logische Erkrankungen	
	Retinitis pigmentosa		Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)	
	Usher-Syndrom		Ataxie + Differentialdiagnosen (ohne Repeat-Erkrankungen)	
Binded	jewebserkrankungen		Dystonie	
			Familiäre Hemiplegische Migräne (FHM)	
	Ehlers-Danlos-Syndrom, klassischer Typ		Neurodegeneration mit Eisenablagerung im Gehirn (NBIA)	
	Ehlers-Danlos-Syndrom, vaskulärer Typ		Neuronale Ceroid-Lipofuscinose (NCL)	
	Marfan-Syndrom und ähnliche Erkrankungen		Leukodystrophie und Leukoenzephalopathie	
	Thorakale Aortenaneurysmen und Aortendissektion		Hereditäre spastische Paraplegie (HSP, SPG)	
	Stickler-Syndrom Cutis laxa		Parkinson-Syndrom	
Ш	Cutis laxa		Zerebrale Mikroangiopathie	
Entwic	klungsstörung/Intelligenzminderung	Neuro	muskuläre Erkrankungen	
	Entwicklungstörung (gesamtes Panel)			
	Angelman-Syndrom + Differentialdiagnosen		Arthrogrypose Distale Myonathian	
	Rett-Syndrom + Differentialdiagnosen		Distale Myopathien	
	XLMR (V. a. X-chromosomale mentale Retardierung)		Fetale Akinesie und kongenitale Kontraktur-Syndrome	
	ALMIN (V. a. A-chilomosomale mentale Netardierding)		Gliedergürtel-Muskeldystrophie (LGMD)	
Epilep	sie_		Kongenitale Myasthenie-Syndrome Kongenitale Myopathien	
	Aicardi-Goutieres-Syndrom		Metabolische Myopathien	
	Epileptische Enzephalopathien / DEE		Neuropathie Typ 1 (primär demyelinisierend, ggf. <i>PMP22</i> -	
	Benigne Neugeborenenkrämpfe		MLPA vorgeschaltet)	
	Generalisierte und Fokale Epilepsien (inkl. SCN1A und		Neuropathie Typ 2 (primär axonal)	
_	SLC2A1, Absence-Epilepsie der Kindheit etc.)		Neuropathie, hereditäre autonome ((HSN)	
	Nächtliche Frontallappenepilepsie		Neuropathie, hereditäre distale motorische (HMN)	
	Progressive Myoklonus-Epilepsie	_	,	
		Skelet	<u>terkrankungen</u>	
<u>Hauter</u>	<u>krankungen</u>		Skelettdysplasien (umfassende Diagnostik)	
	Kongenitale Ichthyosen		Kleinwuchs (SHOX-Diagnostik ggf. vorgeschaltet)	
	Epidermolysis bullosa		Kraniosynostose	
	Ektodermale Dysplasie		Osteogenesis imperfecta	
	Progerie / progeroide Syndrome		Osteopetrose (Marmorknochenkrankheit)	
Llavadi	täre Schwerhörigkeit	04-55	and and advantage of the second	
		Stoffw	<u>echselerkrankungen</u>	
	Panel Schwerhörigkeit (bei V. a. autosomal rezessive Form		Familiäre Hypercholesterinämie	
_	wird eine GJB2-Mutationsanalyse vorgeschaltet)		Glykogenspeichererkrankungen	
	Usher-Syndrom		Hereditäre Porphyrien	
Herzer	krankungen		MODY (Monogener Diabetes)	
		Ziliopa	uthian	
	Dilatative Kardiomyopathien			
	Hypertrophe Kardiomyopathien		Bardet-Biedl-Syndrom	
	Herzrhythmusstörungen/Arrhythmien (incl. Long-QT-		Joubert-Syndrom	
П	und Brugada-Syndrom) Linksventrikuläre Non Compaction-Kardiomyopathie		Kurzrippen-Polydaktylie-Syndrom (SRTD)	
	(LVNC)		Meckel-Gruber-Syndrom	
	Noonan-Syndrom bzw. RASopathien		Nephronophthise (O.E.)	
	Weitere kongenitale Herzfehlbildungen		Orofaziodigitales Syndrom (OFD)	
_			Primäre ziliäre Dyskinesie (CILD)	
Syndro	omologie:		Senior-Loken-Syndrom	
	Coffin-Siris-Syndrom		Ziliopathien (gesamtes Panel)	
	Cornelia-de-Lange-Syndrom (CdLS)	Sonsti	ae	
	Kabuki-Syndrom			
	Noonan-Syndrom		Hereditäre Pankreatitis	
	Rubinstein-Taybi-Syndrom		Maturity Onset Diabetes of the Young (MODY)	
	Sotos-Syndrom		Mitochondriopathien (nukleäre Gene) M. Osler	
	Zellweger-Syndrom		M. Osier Neutropenie	
			Primäre Immundefekte/PID	
			i imale illinuluciente/FID	
Altorna	tiv können Sie auch eine Whole Eveme Diegnestik mit ermatemb	haciortor	Augustung (z. B. HPO-Torms) anfordern	
Alternativ können Sie auch eine Whole-Exome-Diagnostik mit symptombasierter Auswertung (z. B. HPO-Terms) anfordern.				
□ WES mit symptombasierter Auswertung				

Seite 2 von 2 v.4.1 2025