

Il Labor Berlin

Humangenetik

		Patient*in			
		Name:		Humangenetik Prof. Dr. Stefan Mundlos	
		Vorname:		Molekulargenetik	
		Geburtsdatum:		Leitung Dr. Jörg Schuldes	
- Praxisstempel -		Geschlecht: □ w	□ m □ d	Kontakt Tel. +49 (030) 405 026 432 Fax +49 (030) 405 026 77 432 www.laborberlin.com/humangenetik Info-humangenetik@laborberlin.com	
ANFORDER	UNGSSCHEIN MOLEKULAR	RGENETIK			
Datum:		n/Arzt:	Unterschr	ift:	
Kosten-	<u>Ambulant</u>		Probenentnahme / Tran	nsport	
Übernahme ☐ Gesetzlich versichert, 10ei ☐ Privat versichert* ☐ Rechnung an Patient*in		-Überweisungsschein liegt bei □ Selbstzahler*in (IGeL)*	· ·	EDTA-Blut , 2-5 ml □ DNA, 1-5 μg Sonstiges (bitte vorab Rücksprache mit Labor halten)	
	□ Rechnung an Einsender □ §116b		Alle Proben müssen leserlich Geburtsdatum des/der Patie	<u>n beschriftet sein:</u> Name, Vorname, nten/in, Entnahmedatum	
	<u>Stationär</u> □ Rechnung an Krankenhaus	*	Eingang im Zentrallabor Mor	ntag-Sonntag, Postversand ungekühlt	
durch den Kostent	ig kann nur erfolgen, wenn eine Kostenül räger bzw. zur Preisinformation. zur genetischen Diagnostik nac		erstellen wir ein Angebot zur vorhe	erigen Abklärung der Kostenübernahme	
Elliwinigung 2	ur genetischen Diagnostik nac	Genibo			
'Cloud'-Serverr Ebenso wurder Familienmitglie	n innerhalb Europas. Weiterhin we n die möglichen Konsequenzen, eder ergeben können, ausführlich	erden Daten ggf. für die Abre die sich aus den Ergebniss besprochen.	chnung der Diagnostik zur je en der genetischen Untersu	nservern gespeichert, teilweise auf weiligen Krankenkasse übermittelt. Ichung für mich oder auch andere rzt auch weitergeleitet werden an:	
Frau/Herr:		Anschr	ift:		
Bei genetischen Untersuchungen kann es zu Ergebnissen kommen, die nicht im Zusammenhang mit der klinischen Fragestellung stehen, aber nach aktuellem Wissensstand (angelehnt an die Empfehlungen des ACMG https://www.laborberlin.com/Zufallsbefunde) eine Behandlungs- oder Vorsorgekonsequenz für mich oder Angehörige haben können. Ich bitte auch um Mitteilung von derartigen Zufallsbefunden. □ nein					
Mit der Aufbewahrung von überschüssigem Untersuchungsmaterial für ggf. ergänzende Untersuchungen zur Diagnosefindung und für laboranalytische Kontrollmaßnahmen bin ich einverstanden. Das Ankreuzen von "nein" führt zur Vernichtung des Probenmaterials nach Abschluss der Diagnostik.					
Ich bin einverstanden, dass die Untersuchungsergebnisse über die gesetzlich vorgeschriebene Frist von 10					
Ich bin einverstanden, dass erhobene Daten/Ergebnisse über die infrage stehende Erkrankung in verschlüsselter (pseudonymisierter) Form für wissenschaftliche und qualitätssichernde Zwecke genutzt und anonymisiert in Fachzeitschriften veröffentlicht werden.					
ohne dass mir Nichtwissen). N	r daraus Nachteile entstehen, u dir ist bekannt, dass ich eingeleit ungsmaterials einschl. aller dara	und dass ich das Recht ha tete Untersuchungsverfahrer	abe, Untersuchungsergebnis n bis zur Ergebnismitteilung	oder teilweise zurückziehen kann, sse nicht zu erfahren (Recht auf jederzeit stoppen, die Vernichtung nobenen Ergebnisse und Befunde	
	Patient*in) / gesetzl. Vertreter*i	n (Druckbuchstaben)	Ärztin/Arzt (Dru	ckbuchstaben)	
Datum	Patient*in / gesetzl. Vertreter*ir		Ärztin/Arzt (Uı	nterschrift)	

□ ALS Stufe 1				
C9ORF72 (nur Triplet-repeat-primed PCR (TP-PCR)), FUS, SOD1, TARDBP				
☐ C9ORF72-Repeatanalyse <u>nicht</u> erwünscht				
□ ALS Stufe 2				
ALS2, ANG, ANXA11, CHCHD10, CHMP2B, ERBB4, FIG4, HNRNPA1, MATR3, OPTN, PFN1, SETX, SPG11, SQSTM1, SLC52A2, SLC52A3, TBK1, TIA1, TUBA4A, UBQLN2, VAPB, VCP				
☐ Spät manifestierende Myopathie				
ACTA1, ANO5, BAG3, CACNA1S, CRYAB, DES, DMD, DNAJB6, DNM2, FKRP, FLNC, GAA, MYH2, MYH7, MYOT, PABPN1, RYR1, LDB3, TIA1, VCP				
☐ Kongenitale Myasthene Syndrome (CMS)				
ALG14, AGRN, ALG2, AK9, CHAT, CHRNA1, CHRNB1, CHRND, CHRNE, CHRNG, COL13A1, COLQ, DOK7, DPAGT1, GFPT1, GMPPB, LAMB2, LRP4, MUSK, MYO9A, PKNOX1, PLEC, PREPL, RAPSN, RPH3A, SCN4A, SLC18A3, SLC25A1, SLC5A7, SNAP25, SYT2, UNC13A, VAMP1				

Patient / Klinische Angaben							
Patient betroffen (diagnostisch)	□ ja	□ nein (prädiktiv)					
Familienanamnese:	□ auffällig	□ unauffällig □ unbekannt					
Elterliche Blutsverwandtschaft:	□ ja	□ nein					
Alter Erstmanifestation:							
Diagnose / Verdacht:							
□ Entwicklungsverzögerung oder Intelligenzminderung □ mild □ moderat □ schwer							
□ Epilepsie wenn ja, erstes Auftreten							
□ Demenz wenn ja, seit							
□ Motorische Retardierung ()							
□ Spastik	()					
☐ Musk. Hypotonie	()					
☐ Cerebelläre Störung	()					
□ Sehstörung	()					
□ Hautveränderung ()							
☐ Infekt-Neigung	()					
□ Kopfumfang auffällig □ mikrozephal □ makrozephal							
□ Andere :							
□ bereits durchgeführte molekulargenetische Untersuchungen (z.B. Chromosomenanalyse / Array CGH):							

Stammbaum (Skizze):	
	männlich
	O weiblich
	Geschlecht unbekannt
	Indexpatientin
	♦ Schwangerschaft
	Fehlgeburt, Abort
	Erkrankte, Merkmalsträger
	Heterozygote, Überträger, klinisch Gesund
	☑ Ø verstorben
	Partner
	Blutsverwandtenpaarung
	Eineilge Zwillinge
	\sim
	Zweleilige Zwillinge
	Beispiel
	■ O Bespiel