

Einsender/in

verantwortliche/r Ärztin/Arzt (Stempel):

Patient/in

☐ weiblich ☐ männlich

Nachname

Vorname

Geburtsdatum

Straße

Postleitzahl

Ort

Kostenträger/in

☐ gesetzlich versichert (Überweisungsschein Muster 10) ☐ privat versichert ☐ Rechnung an Klinik ☐ Selbstzahler/in (IGeL)

Indikation

Die Indikationsstellung und die Voruntersuchungen sind Grundlage für die molekulargenetische Untersuchung. Bitte beachten Sie unbedingt die Rückseite!

Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung

Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)

wurde ich hinreichend informiert und aufgeklärt.

- ☐ Die gewonnene Probe wird grundsätzlich nach Abschluss der Diagnostik vernichtet (Gendiagnostikgesetz §13).
- ☐ Die Ergebnisse sollen über die 10-Jahresfrist hinaus aufbewahrt werden.
- ☐ Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.

Frau/Herr Dr.

hat meine Fragen ausführlich beantwortet, ich habe keine weiteren Fragen.

Über die Ergebnisse sollen folgende Personen einen schriftlichen Befund erhalten:

ich selbst ☐ Ja ☐ Nein

behandelnde Ärzte:

Einwilligung der Patientin/des Patienten

Ich hatte nach der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit.
Ich willige in die oben genannten Untersuchungen ein.
Über den Umfang der genetischen Untersuchung bin ich unterrichtet und stimme zu.

☐ Ja ☐ Nein

Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine
erneute genetische Beratung.

☐ Ja ☐ Nein

Bei genetischen Untersuchungen (z.B. Exom) können Merkmale gefunden werden, die nicht mit der ursprünglichen Fragestellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.

☐ Ja ☐ Nein

Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung
bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten

☐ Ja ☐ Nein

Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.

☐ Ja ☐ Nein

Ich habe das Recht diese Einwilligung jederzeit zu
widerrufen. Ich habe keine weiteren Fragen.

☐ Ja ☐ Nein

Ich verzichte auf eine Kopie dieser Einwilligungserklärung.

☐ Ja ☐ Nein

Bei fetalen Proben: Geschlechtsmitteilung erwünscht

☐ Ja ☐ Nein

Datum	Unterschrift der Patientin/des Patienten/des gesetzlichen Vertreters	Unterschrift verantwortliche/r Ärztin/Arzt
	X	X

Eurofins Humangenetik und Pränatal-Medizin MVZ GmbH

Priv.-Doz. Dr. med. Moneef Shoukier
Dr. med. Cornelia Daumer-Haas
Daniela Liebrecht
Dr. med. Franziska Reschke
Dr. med. Dennis Witt M.Sc., B.Sc.

Dr. med. Anne Janke
Dr. med. Daniela Bayer
PD Dr. med. Julia Jückstock
Dr. med. Armin Hauer

praenatalmedizin@ctde.eurofinseu.com
www.eurofins-clinical.de/humangenetik
www.eurofins-clinical.de/praenatal-medizin

Friends Tower I

Friedenheimer Brücke 19
80639 München
Humangenetik und
Pränatal-Medizin
T: +49 89 130744-0
F: +49 89 130744-99

Aiblingerstraße 8

80639 München
Humangenetik und
Pränatal-Medizin

Lochhamer Straße 15

82152 Planegg
NIPT T: +49 89 23237356-550 / F: -90
Molekulare Genetik T: +49 89 130744-22
Zytogenetik T: +49 89 130744-55
Probeneinsendung

Humangenetik in Augsburg

Viktoriastraße 3b
86150 Augsburg
T: +49 821 7898-5042
F: +49 821 7898-5001
humangenetik-in-augsburg@
ctde.eurofinseu.com

Geschäftsführer: Dr. Florian Vogel, Roel de Nobel (Sprecher der Geschäftsführung), HRB 253626, Amtsgericht München

* Die Akkreditierung bezieht sich auf die Standorte München und Planegg



Dakks
Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ML-21655-01-00

Auftrag

zu untersuchendes Gen / Gene:

zu untersuchendes Panel:

Datum der Probenentnahme:

Patient/in

☐

weiblich

☐

männlich

Nachname

Vorname

Geburtsdatum

Eine vollständige Liste der Gene, die in unserem Labor untersucht werden können, finden Sie unter <https://eurofins-clinical.de/leistungsverzeichnis-humangenetik>

Die hier exemplarisch aufgeführten Gene sind nur ein Auszug aus der Parameterliste.

Art der Probe:

Pränatal

☐

Chorion- / Plazentazotten

☐

Fruchtwasser

Postnatal

☐

EDTA-Blut

☐

Wangenschleimhaut

☐

Abortgewebe

☐

fetales EDTA-Blut

☐

fetale DNA

☐

DNA

☐

Heparin-Blut

SSW:

Geschlecht des Feten (falls bekannt):

☐

männlich

☐

weiblich

Multi-Gen-Panel-Analyse Pränatal*

- ☐ Hirnfehlbildungen
- ☐ Balkenagenesie (Agenesie des Corpus callosum)
- ☐ Mikrozephalie
- ☐ Makrozephalie
- ☐ Fetale Herzrhythmusstörungen (Arrhythmien)
- ☐ Heterotaxie
- ☐ Strukturelle Herzfehler
- ☐ Skelettdysplasie
- ☐ Extremitäten Fehlbildung
- ☐ Fetale Akinesie
- ☐ Nierenerkrankungen
- ☐ Ciliopathien
- ☐ Noonan-Syndrom
- ☐ Rasopathien
- ☐ Hydrops fetalis
- ☐ Lymphödem
- ☐ Intrauterine Wachstumsretardierung (IUGR)
- ☐ VACTERL Assoziation
- ☐ weitere organspezifische Panels (NGS)
- ☐ klinisches Exom
- ☐ Trio-Exom-Analyse **

Multi-Gen-Panel-Analyse im Kindesalter – Postnatal*

- ☐ Amelogenesis Imperfecta
- ☐ Adipositas (morbide)
- ☐ Autismus-Spektrum-Störungen
- ☐ Bindegewebsschwäche
- ☐ Cholestase
- ☐ Epilepsien
- ☐ Floppy Infant Syndrom
- ☐ Großwuchs-Syndrome
- ☐ Hypercholesterinämie
- ☐ Hyper-IgE-Syndrom
- ☐ Hypophosphatämie
- ☐ Hypopituitarismus
- ☐ Hypothyreose (kongenitale)
- ☐ Kardiomyopathien
- ☐ Kleinwuchs
- ☐ Leukodystrophien
- ☐ Nephrotisches Syndrom
- ☐ Neuromuskuläre Erkrankungen
- ☐ Pankreatitis (hereditäre)
- ☐ Parkinson (early onset)
- ☐ Periodische Fiebersyndrome
- ☐ Porphyrrie
- ☐ Schlaganfall (early onset)
- ☐ Spastische Paraplegien (SPG)
- ☐ Thrombozytose
- ☐ klinisches Exom
- ☐ Trio-Exom-Analyse **

Monogene Erkrankungen

- ☐ Cystische Fibrose (CFTR-Gen)
- Herkunftsland (Ethnie):
- ☐ Spinale Muskelatrophie (SMN1)
- ☐ Muskeldystrophie Duchenne / Becker (DMD)
- ☐ Fragiles X-Syndrom (FMR1)
- ☐ Adrenogenitales Syndrom (AGS)
- ☐ B-Thalassämie / Sichelzellanämie (HBB)
- ☐ Gehörlosigkeit / Taubheit (GJB2 / GJB6)

Sterilität / Infertilität

- ☐ Bilaterale Aplasie Vas deferens (CFTR)
- ☐ Y-chromosomale Mikrodeletionen (Azoospermiefaktoren, AZF)
- ☐ Primäre/vorzeitige Ovarialinsuffizienz POF (FMR1 / BMP15 / FSHR)

Imprinting-Erkrankungen

- ☐ Prader-Willi-Syndrom (PWS)
- ☐ Angelman-Syndrom (AS)
- ☐ Beckwith-Wiedemann-Syndrom (BWS)
- ☐ Silver-Russell-Syndrom (SRS)
- ☐ Temple-Syndrom (TS14)
- ☐ Kagami-Ogata-Syndrom (KOS14)
- ☐ Pseudohypoparathyreoidismus (Pseudo-PHP)

Kontaktieren Sie uns gerne, sollte das gesuchte Gen nicht in der Parameterliste enthalten sein.

Telefon +49 89 130744-0 oder molekulargenetik@praenatal-medizin.de

(Molekulare) Zytogenetik

- ☐ Pränataler Schnelltest T21/18/13/X/Y (QF-PCR)
- ☐ FISH (z.B. DiGeorge)
- ☐ Chromosomenanalyse
- ☐ Array-CGH

Hereditäre Tumorerkrankungen ***

- ☐ Brust- / Eierstockkrebs (HBOC)
- ☐ non-polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC; Lynch-Syndrom)
- ☐ Polyposis-Syndrom
- ☐ kolorektales Karzinom
- ☐ Pankreaskarzinom
- ☐ Prostatakarzinom

Heterozygoten Screening / Konsanguinität

- ☐ Next Generation Sequencing (NGS)

Kingsmore Inherited Disease Panel:

- ☐ 552 Gene assoziiert mit 448 schweren rezessiven Erbkrankheiten bei Kindern

* Eine aktuelle Liste der jeweils im Panel enthaltenen Gene finden Sie unter: <https://eurofins-clinical.de/leistungsverzeichnis-humangenetik>

** aktuell nicht im Akkreditierungsumfang enthalten.

*** weitere Tumormerkmale finden Sie auf unserem Probenbegleitschein Onkologie