

Uber den Umfang der genetischen Untersuchung bin ich unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  □ 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.  □ Uber den Umfang der genetischen Untersuchue ich auf eine erneute genetische Beratung.  □ Jei gewonnene Probe wird grundsätzlich nach Abschluss der Diagnostik vernichtet (Gendiagnostikgesetz \$13).  Bei genetischen Untersuchungen (z.B. Exom) können Merkmale gefunden werden, die nicht mit der ursprünglichen Frage-stellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  □ Jei habe das Becht diese Finwilligung iederzeit zu	eite!
Straße   Postieitzahl	eite!
Straße	eite!
Rostenträger/in   gesetzlich versichert (Überweisungsschein Muster 10)   privat versichert   Rechnung an Klinik   Seibstzahler/in (IGeL)	eite!
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 Rück  Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung  Ggf. in einem externen Speziallabor)  Leh hatte nach der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit. Ich willige in die oben genannten Untersuchungen ein.  Über den Umfang der genetischen Untersuchung bei unterrichtet und stume;  unterrichtet und stume;  pie gewonnene Probe wird grundsätzlich nach Abschluss der Diagnostik vernichtet (Gendiagnostikgestz §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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Für Auswertungen und Beratung und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Ich habe das Recht diese Einwilligung an Klinik   Selbstzahler/in (IGeL)  Selbstzahler/in (IGeL)  Selbstzahler/in (IGeL)  Indikation  Einwilligung der Patientin/des Patienten  Leh hatte nach der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit. Ich willige in die oben genannten Untersuchungen ein.  Uber den Umfang der genetischen Untersuchungen ein.  Justen haben das Gentat die Genatung.  Justen haben das Gentat diese Einwilligung indezzeit zu untersuchungen ein.  Justen haben das Gentat diese Einwilligung in derzeit zu untersuchungen ein der Diagnosemöglichkeiten ein der untersuchungen ein.  Justen haben das Recht diese Einwilligung in klerten Sie unbedien ein der versichten sonlichen ein der versichten der Stellen gerten verden.  Justen haben das Recht di	eite!
Rechnung an Klinik   Selbstzahler/in (IGeL)	eite!
gesetzlich versichert (Überweisungsschein Muster 10)  privat versichert Rechnung an Klinik Selbstzahler/in (IGeL)  Indikation  Die Indikations  Die Indikationsstellung und die Voruntersuchungen sind Grundlage für die molekulargenetische Untersuchung. Bitte beachten Sie unbedingt die Rück  Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung  (ggf. in einem externen Speziallabor)  Lich hatte nach der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit.  Ich willige in die oben genannten Untersuchung en unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Untersuchung bin ich unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Lich habe das Berbt diese Einwilligung inderzeit zu.	eite!
gesetzlich versichert (Überweisungsschein Muster 10)  privat versichert Rechnung an Klinik Selbstzahler/in (IGeL)  Indikation  Die Indikations  Die Indikationsstellung und die Voruntersuchungen sind Grundlage für die molekulargenetische Untersuchung. Bitte beachten Sie unbedingt die Rück  Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung  (ggf. in einem externen Speziallabor)  Lich hatte nach der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit.  Ich willige in die oben genannten Untersuchung en unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Untersuchung bin ich unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Lich habe das Berbt diese Einwilligung inderzeit zu.	eite!
Die Indikationsstellung und die Voruntersuchungen sind Grundlage für die molekulargenetische Untersuchung. Bitte beachten Sie unbedingt die Rücklarung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung  (ggf. in einem externen Speziallabor)  Lich 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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Leh habe das Bercht diese Einwilligung iederzeit zu   Leh habe das	eite!
Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)  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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Beratung.  Bei gemeinschen 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.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Erwalter aus 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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	eite!
Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)  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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Beratung.  Bei gemeinschen 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.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Erwalter aus 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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	eite!
Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)  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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Beratung.  Bei gemeinschen 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.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Erwalter aus 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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	eite!
Aufklärung über Zweck, Art, Umfang und Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)  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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetischen Beratung.  Bei gemeinschen 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.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Erwalter aus 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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	eite!
Aussagekraft der genetischen Untersuchung  Über Wesen, Bedeutung und Tragweite der genetischen Untersuchung (ggf. in einem externen Speziallabor)  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.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.  Bei 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.  Ich habe das Becht diese Finwilligung ierderzeit zu und werder in der Aufklärung eine angemessene Bedenkzeit. Ich willige in die oben genannten Untersuchung bin. Die ben genannten Untersuchung bin ich unterrichtet und stimme zu.  Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute 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.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	
Common Speziallabor	
Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.    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.   Bei unauffälligen Befunden verzichte ich auf eine erneute genetische Beratung.   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.   Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten   Jahren des Beratung und Untersuchungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse Finwilligung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse Finwilligung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung inderzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung in derzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung in derzeit zu und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Untersuchung und Untersuchung und und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.   Jahren des Beratung und Un	☐ Neir
Die gewonnene Probe wird grundsätzlich nach Abschluss der Diagnostik vernichtet (Gendiagnostikgesetz §13).  Die Ergebnisse sollen über die 10-Jahresfrist hinaus aufbewahrt werden.  Die Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Bei genetischen Untersuchungen (z.B. Exom) können Merkmale gefunden werden, die nicht mit der ursprünglichen Frage-stellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Ich habe das Becht diese Finwilligung iederzeit zu	☐ Neir
stellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.  Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  stellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	
Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Frau/Herr Dr.  Aufbewahrung des Materials für die Qualitätssicherung bzw. für neue Diagnosemöglichkeiten  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.	☐ Neir
Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.  Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.  Jahren Dr. Jah	☐ Neir
Ich habe das Recht diese Finwilligung jederzeit zu	☐ Neir
widerrufen. Ich habe keine weiteren Fragen.	
	☐ Neir
ich selbst	☐ Neir
behandelnde Ärzte:	
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. Anne Janke

Priv.-Doz. Dr. med. Moneer Snoukle 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

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



## Humangenetik

Art der Probe:	Patient/in weiblich männlich
D	Nachname
Postnatal: Pränatal:	Vorname
EDTA-Blut Fruchtwasser	Vollance
Datum der Blutentnahme: Chorion-/Plazentazotten	Geburtsdatum
fetales EDTA-Blut	
☐ Wangenschleimhaut ☐ fetale DNA	
DNA	
SSW: Geschlecht des Feten (falls bekannt):	änalish 🔲 weiklish
SSW: Geschlecht des Feten (falls bekannt): U m	ännlich 📙 weiblich
Angeforderte molekulargenetische Untersuchung (Multi-Gen-Panel-A	nalyse)*
☐ Herzerkrankungen – Gesamtpanel	
Kardiomyopathien"	Gefäss- und Bindegewebserkrankungen
☐ Hypertrophe Kardiomyopathie	☐ Thorakales Aortenaneurysma/-dissektion
Dilatative Kardiomyopathie	☐ Ehlers-Danlos-Syndrom
☐ Nicht-dilatative linksventrikuläre Kardiomyopathie (ND-LVC)	Loeys-Dietz-Syndrom
Restriktive Kardiomyopathie	☐ Marfan-Syndrom
Syndromale und metabolische Kardiomyopathien	Marfan-ähnliche Erkrankungen
(Morbus Fabry, Amyloidose, Mitochondriale Kardiomyopathien)	Zerebrale Mikroangiopathie, zerebrale autosomal-dominante Arteriopathie
Kardiomyopathien – Gesamtpanel	mit subkortikalen Infarkten und Leukenzephalopathie (CADASIL)  Primäre pulmonale Hypertonie
CYP2C19 Genotypisierung vor Mavacamtentherapie	Gefäss- und Bindegewebserkrankungen – Gesamtpanel
= · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Herzrhythmusstörungen (Arrhythmien)	Weitere
Long-QT-Syndrom	Fettstoffwechselstörungen (familiäre Hypercholesterinämie,
Short-QT-Syndrom	Hyperlipidämie)/koronare Herzkrankheit
□ Brugada-Syndrom	☐ Plötzlicher Herztod
Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie (CPVT)	Plötzlicher Kindstod (Sudden Infant Death Syndrome (SIDS))
☐ Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie (ARVC)	RASopathien (inkl. Noonan-Syndrom)
☐ Arrhythmien – Gesamtpanel	_
	☐ Einzelgen Sequenzierung, Gen:
Kongenitale Herzfehler	Whole Exome Sequenzierung (auch als Trio-Analyse)
<ul> <li>Zyanotische Herzerkrankungen mit Rechts-Links-Shunt (Fallot-Tetralogie, Transposition der großen Gefäße, Trikuspidalatresie, Pulmonalatresie, Persistierender Truncus Arteriosus, Ebstein-Anomalie)</li> <li>Azyanotische Herzerkrankungen mit Links-Rechts-Shunt (Atriumseptumdefekt (ASD), Ventrikelseptumdefekt (VSD), Atrioventrikulärer Septumdefekt (AVSD))</li> </ul>	
Vollständige Anomalie des Pulmonalvenenrückflusses     Linksventrikuläre Ausflusstrakt-Obstruktion     (hypoplastisches Linksherzsyndrom (HLHS), Aortenstenose (AS), bikuspide Aortenklappe (BAV), Aortenkoarktation (CoA), unterbrochener Aortenbogen (IAA))	Kontaktieren Sie uns gerne, sollte die gewünschte Untersuchung nicht in der Liste enthalten sein. Telefon +49 89 130744-0 oder molekulargenetik@praenatal-medizin.de

Die hier exemplarisch aufgeführten Gen-Panels sind nur ein Auszug aus der Parameterliste.

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

• Syndromale Herzfehler (z.B. Kabuki-, Alagille-, Ellis-van-Creveld-

und Adams-Oliver- und CHARGE-Syndrom)

☐ Kongenitale Herzfehler – Gesamtpanel

<sup>\*</sup> Für die untersuchten Gene verweisen wir auf die aktuelle Homepage: https://eurofins-clinical.de/leistungsverzeichnis-humangenetik

<sup>\*\*</sup> gemäß ®2023 ESC Guidelines for the management of cardiomyopathies