

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 Frage-
stellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie rele-
vant 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

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



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

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

* Die Akkreditierung bezieht sich auf die Standorte München und Planegg

Art der Probe:

Postnatal:

☐ EDTA-Blut

Datum der Blutentnahme:

☐ Wangenschleimhaut☐ DNA

Pränatal:

☐ Fruchtwasser☐ Chorion-/Plazentazotten☐ fetales EDTA-Blut☐ fetale DNA

Patient/in

☐

weiblich

☐

männlich

Nachname

Vorname

Geburtsdatum

SSW:

Geschlecht des Feten (falls bekannt): ☐ männlich ☐ weiblich

Angeforderte molekulargenetische Untersuchung (Multi-Gen-Panel-Analyse)*

☐ Herzerkrankungen – Gesamtpanel

Kardiomyopathien**

☐ Hypertrophe Kardiomyopathie☐ Dilatative Kardiomyopathie☐ Nicht-dilatative linksventrikuläre Kardiomyopathie (ND-LVC)☐ Restriktive Kardiomyopathie☐ Syndromale und metabolische Kardiomyopathien
(Morbus Fabry, Amyloidose, Mitochondriale Kardiomyopathien)☐ Kardiomyopathien – Gesamtpanel☐ CYP2C19 Genotypisierung vor Mavacamtentherapie

Herzrhythmusstörungen (Arrhythmien)

☐ Long-QT-Syndrom☐ Short-QT-Syndrom☐ Brugada-Syndrom☐ Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie (CPVT)☐ Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie (ARVC)☐ Arrhythmien – Gesamtpanel

Kongenitale Herzfehler

- Zyanotische Herzerkrankungen mit Rechts-Links-Shunt (Fallot-Tetralogie, Transposition der großen Gefäße, Trikuspidalatresie, Pulmonalatresie, Persistierender Truncus Arteriosus, Ebstein-Anomalie)
- Azyanotische Herzerkrankungen mit Links-Rechts-Shunt (Atriumseptumdefekt (ASD), Ventrikelseptumdefekt (VSD), Atrioventrikulärer Septumdefekt (AVSD))
- Vollständige Anomalie des Pulmonalvenenrückflusses
- Linksventrikuläre Ausflusstrakt-Obstruktion (hypoplastisches Linksherzsyndrom (HLHS), Aortenstenose (AS), bikuspidale Aortenklappe (BAV), Aortenkoarktation (CoA), unterbrochener Aortenbogen (IAA))
- Syndromale Herzfehler (z.B. Kabuki-, Alagille-, Ellis-van-Creveld- und Adams-Oliver- und CHARGE-Syndrom)

☐ Kongenitale Herzfehler – Gesamtpanel

Gefäß- und Bindegewbserkrankungen

☐ Thorakales Aortenaneurysma/-dissektion☐ Ehlers-Danlos-Syndrom☐ Loeys-Dietz-Syndrom☐ Marfan-Syndrom☐ Marfan-ähnliche Erkrankungen☐ Zerebrale Mikroangiopathie, zerebrale autosomal-dominante Arteriopathie mit subkortikalen Infarkten und Leukenzephalopathie (CADASIL)☐ Primäre pulmonale Hypertonie☐ Gefäß- und Bindegewbserkrankungen – Gesamtpanel

Weitere

☐ Fettstoffwechselstörungen (familiäre Hypercholesterinämie, Hyperlipidämie)/koronare Herzkrankheit☐ Plötzlicher Herztod☐ Plötzlicher Kindstod (Sudden Infant Death Syndrome (SIDS))☐ RASopathien (inkl. Noonan-Syndrom)☐ Einzelgen Sequenzierung, Gen:☐ Whole Exome Sequenzierung (auch als Trio-Analyse)

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>

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

** gemäß ©2023 ESC Guidelines for the management of cardiomyopathies