

Institut für Humangenetik

Prof. Dr. med. Martin Zenker, OÄ Dr. med. Ina Schanze
Leipziger Str. 44
39120 Magdeburg
Telefon: 0391/67-15062
Fax: 0391/67-15066
<http://www.med.uni-magdeburg.de/ihg>

Barcode - bitte Feld nicht beschreiben

--

Auftrag zur molekulargenetischen Untersuchung

⇒ bitte Einwilligung nach GenDG beilegen!

Patientendaten (ggf. Aufkleber)		Einsender (ggf. Stempel)	
Name:		Name:	
Vorname:		Adresse:	
Geburtsdatum:			
männl. ☐ weibl. ☐			
Schwangerschaft: nein ☐ ja ☐ (ggf. ____SSW)		Tel.-Nr:	
Kostenträger		Untersuchungszweck	
☐ GKV-Patient/-in > bitte Ü-Schein für Labor (Muster 10) beilegen		☐ differentialdiagnostisch	
☐ Selbstzahler ☐ ambulant ☐ stationär		☐ prädiktiv / Heterozygotendiagnostik	
☐ Rechnung an Krankenhaus		☐ pränatal	
Probenmaterial		Familienangehörige / Indexpatient	
Entnahmedatum:			
☐ EDTA-Blut			
☐ DNA			
☐ Sonstiges (bitte differenzieren)			
.....			
Indikation/Fragestellung			
weitere Angaben sowie Stammbaumskizze bitte ggf. auf der Rückseite vermerken			

Name des Patienten:

Untersuchungsauftrag (bitte ankreuzen ☒)

Kleinwuchs / Skeletterkrankungen

Kleinwuchserkrankungen

- ☐ Silver-Russell-Syndrom (Imprinting Chromosom 11, UPD 7)
- ☐ Noonan-Syndrom (PTPN11, SOS1, RAF1, KRAS, NRAS, SHOC2, RIT1, RRAS, CBL, SOS2, RASA2, LZTR1)

Kraniosynostosen

- ☐ Muenke-Syndrom (FGFR3)
- ☐ Saethre-Chotzen Syndrom (TWIST1)
- ☐ Cranio-fronto-nasales Syndrom (EFNB1)

Skeletterkrankungen

- ☐ Leri-Weill-Syndrom (SHOX)
- ☐ Achondroplasie (FGFR3)
- ☐ Hypochondroplasie (FGFR3)
- ☐ Thanatophore Dysplasie (FGFR3)
- ☐ Camurati-Engelmann-Syndrom)
(Hauptmutationen TGFB1)
- ☐ Oto-palato-digitales Syndrom-Spektrum (FLNA)

Molekulargenetische Vorbefunde / Stammbaum und ggf. weitere Angaben

Material: EDTA-Blut 3 - 5 ml