

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 ☒)

Tumorerkrankungen

Erbliche Tumorerkrankungen

- ☐ Familiärer Brust- und Eierstocks Krebs
 - ☐ BRCA1, BRCA2
 - ☐ RAD51C, RAD51D, CHEK2, PALB2, TP53, CDH1
- ☐ HNPCC, Lynch-Syndrom
 - ☐ MLH1 ☐ PMS2 ☐ MSH2 ☐ MSH6
- ☐ Familiäre adenomatöse Polyposis (FAP1) /
Attenuierte Familiäre adenomatöse Polyposis (FAP2)
 - ☐ APC ☐ MUTYH ☐ POLE ☐ POLD1
- ☐ NTHL1-assoziierte Polyposis (NTHL1)
- ☐ Peutz-Jeghers-Syndrome (PJS) (STK11)
- ☐ Magen-Karzinom (familiär, diffus) (CDH1)
- ☐ PTEN-Hamartoma-Tumor-Syndrom (PTEN)
- ☐ DICER1-Syndrom (DICER1)
- ☐ Familiäres medulläres Schilddrüsenkarzinom (FMTC),
MEN2 (RET)

Phakomatose / Neurokutane Erkrankungen

- ☐ Neurofibromatose Typ 1 (NF1)
- ☐ Legius-Syndrom (SPRED1)
- ☐ Tuberöse Sklerose (TSC)
 - ☐ TSC1 ☐ TSC2
- ☐ von Hippel-Lindau-Syndrom (VHL)

Mosaik-Erkrankungen

- ☐ Proteus-Syndrom (AKT1) ###
- ☐ CLOVES-Syndrom (PIK3CA) ###
- ☐ Megalencephaly-Capillary Malformation (MCAP, MPPH)
 - ☐ PIK3CA
 - ☐ PIK3R2
 - ☐ AKT3
 - ☐ CCND2
- ☐ Schimmelpenning-Feuerstein-Mims-Syndrom (SFMS) (KRAS, HRAS, NRAS, BRAF)
- ☐ Neurokutane Melanose (NCMS) (NRAS)
- ☐ Okulo-Ektodermales Syndrom (OES) (KRAS) ###
- ☐ Systemische Mastozytose (KIT)

Molekulargenetische Vorbefunde / Stammbaum und ggf. weitere Angaben

Material: EDTA-Blut 3 - 5 ml

besonderes Untersuchungsmaterial erforderlich (bitte Rücksprache)