Einsender / Verantwortlicher A	rzt		Patient	wei	blich männlich					
verantwortliche/r Ärztin/Arzt (Stempel):			Nachname							
			Vorname							
			Geburtsdatum							
			Straße							
			Postleitzahl							
	Ort									
Kostenträger gesetzlich versichert (Überwei	isungsschein Muster 10)	privat versichert	: Rech	nnung an Klinik	Selbstzahler (IGeL)					
Indikation										
Die Indikationsstellung und die \	/oruntersuchungen sind Gru	undlage für die molek	ulargenetische	Untersuchung. Bi	tte beachten Sie unbedingt o	lie Rücks	eite!			
Aufklärung über Zweck, Art Aussagekraft der genetisch			Einwilligun	g der Patientin/	des Patienten					
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 genetischen Untersuchungen (z.B. Exom) können Merkmale							
wurde ich hinreichend informiert und aufgeklärt. Die gewonnene Probe wird grundsätzlich nach Abschluss der Diagnostik			gefunden werden, die nicht mit der ursprünglichen Fragestellung verbunden sind, aber für Prophylaxe oder Therapie relevant sein können. Solche Zusatzbefunde sollen mitgeteilt werden.							
vernichtet (Gendiagnostikgesetz §13). Die Ergebnisse sollen über die 10-Jahresfrist hinaus			Aufbewahrung bzw. für neue	☐ Ja	☐ Nein					
aufbewahrt werden. Bei Bedarf dürfen diese Ergebnisse meiner Untersuchung für die Beratung und Untersuchung meiner Verwandten genutzt werden.			Bei unauffällig erneute geneti	☐ Ja	☐ Nein					
Frau/Herr Dr.			Für Auswertungen und wissenschaftliche Veröffentlichungen können Material und Ergebnisse in anonymer Form genutzt werden.							
hat meine Fragen ausführlich beantwortet, ich habe keine weiteren Fragen.			Ich habe das R widerrufen. Ich	☐ Ja	☐ Nein					
Über die Ergebnisse sollen folgend	e Personen einen schriftliche	en Befund erhalten:	Ich verzichte a	uf eine Kopie dies	er Einwilligungserklärung.	☐ Ja	☐ Nein			
ich selbst			Bei fetalen Proben: Geschlechtsmitteilung erwünscht							
behandelnde Ärzte:										
Datum Unterschrift der Patientin/des Patienten/des gesetzlichen Vert			ters	ers Unterschrift verantwortliche/r Ärztin/Arzt						
			X							
					and the state of t					



Priv.-Doz. Dr. med. Moneef Shoukier Dr. med. univ. Niklas Hirschberger Dr. med. Cornelia Daumer-Haas Daniela Liebrecht Dr. med. Katja Gahle Dr. rer. nat. Christoph Bagowski

Prof. Dr. med. Barbara Schiessl Dr. med. Anne Janke Dr. med. Anna Funk Dr. med. Daniela Bayer

Friends Tower I Friedenheimer Brücke 19 80639 München T: +49 89 130744-0 Fax-99 info@praenatal-medizin.de www.praenatal-medizin.de

Aiblingerstraße 8 80639 München Molekulare Genetik T: +49 89 130744-22 Zytogenetik T: +49 89 130744-55

Lochhamer Straße 15 Martinsried 82152 Planegg NIPT T: +49 89 23237356-550

F: +49 89 23237356-90

Humangenetik in Augsburg Viktoriastraße 3b 86150 Augsburg T: +49 821 7898-5042 F: +49 821 7898-5001 info@humangenetik-in-augsburg.de

Auftrag		Patient		weiblich	männlich							
zu untersuchendes Gen / Gene:		Nachname										
zu untersuchendes Panel:		Vorname										
Eine komplette Liste von über 3000 Genen, die bei Labor untersucht werden können, finden Sie unter https://praenatal-medizin.de/diagnostik/genetik/par		Geburtsdatum										
Die hier exemplarisch aufgeführten Gene sind nur ein Auszug aus der Parameterliste.												
Auszug aus der Farameternste.												
Art der Probe:												
			_									
	ruchtwasser		EDTA-Blut		Wangenschleimhaut 							
fetales EDTA-Blut	etale DNA		DNA		Heparin-Blut							
Multi-Gen-Panel-Analyse Pränatal	Multi-Gen-Panel-Ana Postnatal*	alyse im Kindes	salter –	Мо	nogene Erkrankungen							
Hirnfehlbildungen	☐ Amelogenesis Imperfec	:ta		Cys	tische Fibrose (CFTR)							
Balkenagenesie (Agenesie des Corpus callosum)	☐ Adipositas (morbide)			Herk	unftsland (Ethnie):							
Mikrozephalie	☐ Autismus-Spektrum-Ste	:örungen		☐ Spir	nale Muskelatrophie (SMN1)							
Makrozephalie	Bindegewebsschwäche			☐ Mus	skeldystrophie Duchenne / Becker (DMD)							
	Cholestase			☐ Frag	giles X-Syndrom (FMR1)							
Fetale Herzrhythmusstörungen (Arrhythmien)	Epilepsien			☐ Adr	enogenitales Syndrom (AGS)							
Heterotaxie	☐ Floppy Infant Syndrom			☐ B-T	halassämie / Sichelzellanämie (HBB)							
Strukturelle Herzfehler	☐ Großwuchs-Syndrome			Geh	nörlosigkeit / Taubheit (GJB2 / GJB6)							
_	Hypercholesterinämie											
Skelettdysplasie	Hyper-IgE-Syndrom				t / Infertilität							
Extremitäten Fehlbildung	Hypophosphatämie				terale Aplasie Vas deferens (CFTR)							
Fetale Akinesie	Hypopituitarismus				hromosomale Mikrodeletionen (Azoosper- faktoren, AZF)							
	Hypothyreose (kongeni	tale)			näre/vorzeitige Ovarialinsu zienz POF							
Nierenerkrankungen		Kardiomyopathien			R1 / BMP15 / FSHR)							
Ciliopathien	☐ Kleinwuchs			I								
Name Condess	Leukodystrophien	_			ngerkrankungen							
Noonan-Syndrom	☐ Nephrotisches Syndrom				der-Willi-Syndrom (PWS)							
Rasopathien		Neuromuskuläre Erkrankungen Pankreatitis (hereditäre)		_	gelman-Syndrom (AS)							
☐ Hydrops fetalis ☐ Lymphödem	` `	Parkinson (early onset)			kwith-Wiedemann-Syndrom (BWS) er-Russel-Syndrom (SRS)							
<u> Еунгриойски</u>	Periodische Fiebersyndr	rome			nple-Syndrom (TS14)							
☐ Intrauterine Wachstumsretardierung (IUWR)	Porphyrie	ome			ami-Ogata-Syndrom (KOS14)							
☐ VACTERL Assoziation	Schlaganfall (early onse	et)		_	udohypoparathyreoidismus (Pseudo-PHP)							
	☐ Spastische Paraplegien				, ,							
weitere organspezifi sche Panels (NGS)	☐ Thrombozytose		Vantaktian	m Cia um	s garma, sallta das gasuahta Gan							
	klinisches Exom				s gerne, sollte das gesuchte Gen terliste enthalten sein.							
klinisches Exom	☐ Trio-Exom-Analyse **		Telefon +4	9 89 130	7440 oder							
☐ Trio-Exom-Analyse **			molekularg	enetik@p	oraenatal-medizin.de							
Array-CGH	Hereditäre Tumorerkra	ankungen		Het	erozygoten Screening / Konsanguinität							
= '	=	-	2)	_								
vergleichende genomische Hybridisierung	Brust- / Eierstockkrebs Brust- / Eierstockkrebs	Brust / Figrstockkrebs (BRCA1 / BRCA2)			t Generation Sequencing (NGS)							
Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung		(RAD51C / CHECK2 und weitere Gene)		Kin	gsmore Inherited Disease Panel:							
Chromosomen 21/18/13/X/Y (Schnelltest)	Prostatakarzinom				Gene assoziiert mit 448 schweren							
andere (z.B. DiGeorge):	Pankreaskarzinom	Pankreaskarzinom			rezessiven Erbkrankheiten bei Kindern							
	Hereditäres nicht-polyp		les									
Zytogenetik	Karzinom (HNPCC-Diag				elle Liste der jeweils im Panel enthaltenen Gene e unter https://praenatal-medizin.de/diagnostik/genetik/							
Chromosomenanalyse	☐ NGS Tumor Panel (94 G	iene)			el-diagnostik. Version 05/2023 icht im Akkreditierungsumfang enthalten.							