

Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		geb. am
Kostenträgerkennung	Versicherten-Nr.	Status
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum



UNTERSUCHUNGS-AUFTRAG
GASTROENTEROLOGISCHE ERKRANKUNGEN

Weitere Untersuchungsaufträge finden Sie unter www.medicover-diagnostics.de

EINSENDER (STEMPEL)

Name – Anschrift – Unterschrift – Telefonische Durchwahl – E-Mail

KOSTENTRÄGER

- GKV (gesetzlich versichert) - Laborüberweisungsschein Muster 10
- ambulant stationär, Rechnung an Klinik §116b Ambulanz
- Humangenetische Analysen aus EBM Kapitel 11 belasten nicht den Wirtschaftlichkeitsbonus oder das Laborbudget.
- IGeL / Selbstzahler
- PKV (privat versichert) ambulant stationär
- Kostenvoranschlag nach GOÄ erbeten

ANGABEN ZUM PATIENTEN

Indikation: _____

Besteht eine Schwangerschaft / Schwangerschaft der Partnerin: Nein Ja SSW _____ + _____

Konsanguinität der Eltern: Nein Ja

KLINISCHE SYMPTOMATIK

Angaben zur Familienanamnese

Gibt es in der Familie weitere Betroffene mit ähnlicher Symptomatik? Nein Ja Wenn ja, wer? _____

Liegen genetische Vorbefunde von Verwandten vor? Nein Ja Wenn ja, bitte Befundkopie beilegen

UNTERSUCHUNGSMATERIAL

Entnahmedatum: _____ EDTA-Blut (2-5 ml) FFPE-Tumor Sonstiges: _____

Uhrzeit: _____ Chorionzotten Abortmaterial DNA aus _____

Fruchtwasser Gewebe nativ (≥ 250 ng; ≥ 100 ng/μl)

UNTERSUCHUNGS-AUFTRAG

Unser Experten-Team steht Ihnen bei Fragen jederzeit zur Verfügung: info@medicover-diagnostics.de oder unter +49 89 895578-0

Diagnostisch Prädiktiv Pränatal

Zieldiagnostik bei familiär bekannter Variante? Ja, bitte Befundkopie beilegen; alternativ, exakte Angabe von Gen, Variante und Transkript:

Gen: _____ Variante: _____ Transkript: _____

GENETISCHE DIAGNOSTIK

- Abetalipoproteinämie (MTTP)
- Alagille-Syndrom (JAG1, NOTCH2)
- Alkohol-Intoleranz (ADHB1 p.(Arg48His), ALDH2 p.(Glu504Lys))
- Alpha-1-Antitrypsin-Mangel / AAT (Stufe 1: SERPINA1 PI*Z-/PI*-S-Genotypisierung / Stufe 2: SERPINA1)
- Alström-Syndrom (ALMS1)
- Bardet-Biedel-Syndrom (26 Gene)
- Carnitinzyklusdefekte (CPT1A, CPT2, SLC25A20)
- Chylomikronen-Retentionserkrankung / CMRD, Anderson-Krankheit (SAR1B)
- Cholestase (bis zu 64 Gene)
- Crigler-Najjar-Syndrom (UGT1A1)
- Cystische Fibrose (CFTR)
- Fruktose-1,6-Bisphosphatase-Mangel (FBP1)
- Fruktose-Intoleranz, hereditäre (ALDOB)
- Galaktosämie (GALT)
- Gastrointestinaler Stromatumor / GIST (KIT, PDGFRA, SDHA, SDHB, SDHC, SDHD)
- Hämochromatose, hereditär (Stufe 1: HFE-C282Y/-H63D Genotypisierung / Stufe 2: BMP6, HAMP, HFE, HJV, SLC40A1, TFR2)
- Hypobetalipoproteinämie, familiär / FHBL (ANGPTL3, APOB, MTTP, PCSK9)
- Lactase-Mangel, kongenitaler / CLD, neonatale-Lactose-Intoleranz (LCT)
- Laktoseintoleranz, adult onset (LCT c.-13910C>T)
- Lynch-Syndrom / Hereditäres nicht-polypöses Kolonkarzinom / HNPCC
- Molekularpathologische Untersuchung am Tumorgewebe bei erfüllten revidierten Bethesda-Kriterien:
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
 - BRAF V600E-Mutation
 - MLH1-Promotormethylierung
- Keimbahndiagnostik der Mismatch-Repair-Gene / MMR (in Abhängigkeit vom immunhistochemischen Befund am Tumorgewebe):
 - Ausfall MLH1/PMS2 (MLH1, PMS2)
 - Ausfall MSH2/MSH6 (MSH2, MSH6, EPCAM)
 - Tumor mit nachgewiesener Mikrosatelliteninstabilität / MSI (MLH1, PMS2, MSH2, MSH6, EPCAM*)
- Direkte Keimbahndiagnostik bei erfüllten Amsterdam-II-Kriterien:
 - Klinisch gesichertes HNPCC (MLH1, PMS2, MSH2, MSH6, EPCAM*)
- Lysosomale Speichererkrankungen mit Leberbeteiligung (GBA1, LIPA, NPC1, NPC2, SMPD1)
- Magenkarzinom, diffus, hereditär (CDH1, CTNNA1)
- Meckel-Gruber-Syndrom (19 Gene)
- MODY (ABCC8, APPL1, BLK, CEL, GCK, HNF1A, HNF1B, HNF4A, INS, KCNJ11, KLF11, NEUROD1, PAX4, PDX1)
- Morbus Crohn (NOD2)
- Morbus Osler, hereditäre hämorrhagische Teleangiektasie / HHT (ACVRL1, ENG, GDF2, SMAD4)
- Morbus Wilson / WND (ATP7B)
- Pankreaskarzinom, hereditär (ATM, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, PALB2, STK11, TP53)
- Pankreatitis (CASR, CFTR, CPA1, CTRC, PRSS1, SPINK1)
- Peutz-Jeghers-Syndrom / PJS (STK11)

- Polyposis-Syndrome
(APC, MUTYH, POLE, POLD1, NTHL1, BMPR1A, SMAD4, STK11, PTEN, RNF43, GREM1)
- Polyzystische Lebererkrankung
(PRKCSH, SEC63, LRP5, ALG8, SEC61B)
- Polyzystische Nierenerkrankung,
autosomal-dominante Form / ADPKD
(GANAB, HNF1B, PKD1, PKD2, PKHD1)
- Porphyrien
 - Akute Porphyrien
(ALAD, CPOX, HMBS, PPOX)
 - Nicht akute Porphyrien
(ALAS2, FECH, UROD, UROS)
- Pseudoxanthoma elasticum / PXE,
Grönblad-Strandberg-Syndrom
(ABCC6)
- Senior-Løken-Syndrom / SLS
(CEP290, INVS, IQCB1, NPHP1, NPHP3,
NPHP4, SDCCAG8, TRAF3IP1, WDR19)
- Shwachman-Bodian-Diamond-Syndrom / SBDS
(SBDS)
- Tyrosinämie Typ I
(FAH)
- Zöliakie
(HLA-DQA1, HLA-DQB1)

*nur CNV-Analyse

Weitere Informationen siehe Untersuchungsauftrag "Tumorprädispositionssyndrome"

LABORDIAGNOSTIK

Unser Basislabor in Martinsried bietet Ihnen ergänzend ein umfassendes Portfolio an weiterer Labordiagnostik an.

Eine komplette Liste aller im Labor anforderbaren Analysen finden Sie unter www.medicover-diagnostics.de

ADRESSE FÜR PROBENZUSENDUNG

Bitte wählen Sie einen der beiden unten stehenden Laborstandorte für die Probenzusendung aus:

MVZ Berlin-Lichtenberg

Plauener Str. 163-165
 13053 Berlin
 GERMANY

Tel.: +49 30 92090727
 Fax: +49 30 92090741
 www.medicover-diagnostics.de
 info@medicover-diagnostics.de

MVZ Martinsried

Lochhamer Str. 29
 82152 Martinsried
 GERMANY

Tel: +49 89 895578-0
 Fax: +49 89 895578-780
 www.medicover-diagnostics.de
 info@medicover-diagnostics.de

GENETISCHE FACHARZTPRAXEN

Unsere Standorte für genetische Beratung:

Augsburg

Armenhausgasse 18
 86150 Augsburg
 Terminvereinbarung Tel.: +49 821 5145-01

Berlin-Lichtenberg

Rosenfelder Straße 15-16
 10315 Berlin
 Terminvereinbarung Tel.: +49 30 5779871-2

Berlin-Mitte

Hausvogteiplatz 3-4 2. OG
 10117 Berlin-Mitte
 Terminvereinbarung Tel.: +49 30 2063300-0

Berlin-Westend

Spandauer Damm 130
 14050 Berlin
 Terminvereinbarung Tel.: +49 30 3035566-6

Hannover

Podbielskistr. 122
 30177 Hannover
 Terminvereinbarung Tel.: +49 511 96540-0

Kempten (Zweigstelle Martinsried)

Robert-Weixler-Str. 50
 87439 Kempten
 Terminvereinbarung Tel.: +49 89 895578-0

Köln

Josef-Haubrich-Hof 3-5
 50676 Köln
 Terminvereinbarung Tel.: +49 221 888 478-0

Martinsried

Lochhamer Str. 29
 82152 Martinsried
 Terminvereinbarung Tel.: +49 89 895578-0

München-Ost

Orleansplatz 3
 81667 München
 Terminvereinbarung Tel.: +49 89 458556-12

Potsdam

Friedrich-Ebert-Straße 33
 14469 Potsdam
 Terminvereinbarung Tel.: +49 30 58 58 38-430