

Patient / In

Name

Vorname

Geburtsdatum

Nur ausfüllen, wenn das Formular auf 2 Seiten ausgedruckt wird.

NIERENERKRANKUNGEN

- Polyzystische Nieren (inkl. PKD1 und PKD2)** | ~ 31 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Alport-Synndrome** | ~ 4 Gene
COL4A3, COL4A4, COL4A5, MYH9
- Nephrokalzinose und Nephrolithiasis (Cystinurie, primäre Hyperoxalurie, Dent-Syndrom)** | ~ 27 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Nephrotisches Syndrom** | ~ 36 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Nephronophthise** | ~ 22 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Renale Tubulopathie** | ~ 36 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Renale tubuläre Dysgenese** | ~ 4 Gene
ACE, AGT, AGTR1, REN
- Proximale Tubulopathie** | ~ 15 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Hyperkaliämie (Pseudohypoaldosteronismus I und II)** | ~ 7 Gene
CUL3, KLHL3, SCNN1A, SCNN1B, SCNN1G, WNK1, WNK4
- Hypokaliämie (Gitelman und Bartter Syndrom)** | ~ 9 Gene
BSND, CASR, CLCNKA, CLCNKB, KCNJ1, KCNJ10, MAGED2, SLC12A1, SLC12A3
- Hypophosphatämie (Vitamine-D-resistente Spätrachitis, hypophosphatämische familiäre Rachitis und renales Fanconi-Syndrom)** | ~ 18 Gene
CLCN5, CYP27B1, CYP2R1, CYP3A4, DMP1, EHHADH, ENPP1, FAH, FAM20C, FGF23, FGFR1, HNF4A, KL, PHEX, SLC2A2, SLC34A1, SLC34A3, SLC9A3R1, VDR
- Familiär hämolytisch-urämisches Syndrom (HUS)** | ~ 9 Gene
CFB, CFH, CFHR1, CFHR3, CFI, C3, DGKE, MCP, THBD
- Fehlbildungen der Nieren und ableitenden Harnwege (CAKUT)** | ~ 70 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

ENDOKRINOLOGIE

- MODY (Maturity Onset Diabetes of the Young)** | ~ 12 Gene
ABCC8, BLK, CEL, GCK, HNF1A, HNF1B, HNF4A, INS, KLF11, NEUROD1, PAX4, PDX1
- Hypogonadotroper Hypogonadismus (inkl. Kallmann-Syndrom)** | ~ 90 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

BEKANNTE FAMILIÄRE MUTATION

Bitte Befundkopie beilegen

Genname: _____

Mutationsbeschreibung: _____

Bei Verordnung dieser Analysen sollte eine Kostengutsprache der Krankenversicherung vorliegen oder beantragt werden. Gen-Panels mit mehr als 10 Genen (rot markiert) dürfen gemäss den regulatorischen Bestimmungen (Analysenliste, KLV Art. 12) nur durch Ärzte mit einem Facharzttitel (FMH) Medizinische Genetik veranlasst werden. Unsere eigene genetische Beratungsstelle unterstützt Sie gerne dabei und übernimmt auch jederzeit die genetische Beratung.

Auskünfte und Anmeldungen telefonisch unter: 044 250 50 30 · Weitere Analysen finden Sie hier: www.genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik