

Einsender:

Wird vom Labor ausgefüllt:		
Datum	Zeit	Visum

Name		Geburtsdatum	
Vorname		Geschlecht: <input type="checkbox"/> W <input type="checkbox"/> M	
Strasse, Nr.		Telefon	
PLZ	Ort		
Name der Versicherung		Versicherungsnummer	

Befundkopie an:

Befund per E-Mail an Arzt:
(Falls keine HIN-E-Mail-Adresse, Mobilnummer für SMS-Code zwingend erforderlich)

Mobilnummer: _____

E-Mail: _____

Angaben zur Probe:

Abnahmedatum: EDTA Blut DNA, extrahiert aus: _____

Sonstiges Material: _____

Rechnung an:

Kasse / Patient
 Selbstzahler
 Einsender

Diagnose / Klinische Angaben / Familienanamnese

Einverständniserklärung des / der Patienten / in:

Ich bestätige, dass ich vom Arzt über die geplante Laboruntersuchung, sowie deren Kosten informiert wurde. Ich erkläre mich einverstanden, die Tests durchführen zu lassen.

- Test sofort durchführen. Ich erkläre mich bereit, die Kosten selbst zu tragen, sollte eine Kostengutsprache durch die Versicherung abgelehnt werden oder nicht möglich sein.
 - Eine Kostengutsprache wurde beantragt, liegt aber noch nicht vor – wird nachgereicht.
- Test nur dann durchführen, wenn eine Kostengutsprache der Versicherung vorliegt.
- Ich bin einverstanden, dass mein Untersuchungsmaterial bzw. Teile davon im Bedarfsfall an ein spezialisiertes medizinisches Kooperationslabor weitergeleitet wird.
- Meine Proben/ Resultate dürfen zu Forschungszwecken anonymisiert weiterverwendet werden.

Mitteilung von Zusatzbefunden:

Sollte/n die Analyse/n Ergebnisse liefern, die nicht im Zusammenhang mit dem Untersuchungsauftrag stehen (sogenannte Sekundärbefunde), wünsche ich wie folgt über diese Ergebnisse informiert zu werden:

- Veranlagung für Erkrankung, für die Vorsorge und/oder Behandlung bekannt ist: Ja Nein
- Veranlagung für Erkrankung, für die es zur Zeit keine Behandlung gibt: Ja Nein
- Überträgerstatus für rezessive Erkrankungen, welche bei den Nachkommen auftreten könnten: Ja Nein

Ort, Datum: _____ Unterschrift Patient/In: _____

Ort, Datum: _____ Unterschrift einsendender Arzt: _____

Patient/In

Name

Vorname

Geburtsdatum

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

NEUROGENETIK

Bewegungsstörungen

- Friedreich Ataxie** | ~ 1 Gen
FXN
- FXTAS (Fragiles-X-Tremor-Ataxie-Syndrom)** | ~ 1 Gen
FMR1
- Spinocerebelläre Ataxien, Repeaterkrankungen** | ~ 11 Gene
ATN1 (DRPLA), ATXN1 (SCA1), ATXN2 (SCA2), ATXN3 (SCA3), ATXN7 (SCA7), ATXN8OS (SCA8), ATXN8 (SCA8), CACNA1A (SCA6), PPP2R2B (SCA12), TBP (SCA17)
- Ataxie, hereditäres** | ~ 161 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Chorea Huntington** | ~ 1 Gen
HTT (Repeat)
- Huntington like disease Syndrome** | ~ 3 Gene
JPH3, TBP, ATN1 (Repeat)
- Dystonie und Parkinson** | ~ 40 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Neurodegeneration mit Eisenspeicherung (NBIA)** | ~ 7 Gene
ATP13A2, C19orf12, COASY, FTL, PANK2, PLA2G6, WDR45

Migräne – paroxysmale neurologische Erkrankungen

- Periodische Paralyse / familiäre hemiplegische Migräne** | ~ 5 Gene
CACNA1A, ATP1A2, ATP1A3, SCN1A, SCN8A
- Hyperekplexie** | ~ 5 Gene
ARHGEF9, ATAD1, GLRA1, GLRB, SLC6A5

Amyotrophische Lateralsklerose und frontotemporale Demenz

- Amyotrophische Lateralsklerose und frontotemporale Demenz** | ~ 1 Gen
C9orf72 (Repeat)
- Gesamtes Panel** | ~ 38 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

Arteriopathien mit Leukenzephalopathie

- CADASIL** | ~ 1 Gen
NOTCH3 (Hotspot Mutationen)
- CADASIL und DD (inkl. COL4A1 und COL4A2)** | ~ 5 Gene
COL4A1, COL4A2, HTRA1, NOTCH3, TREX1

Subakute sklerosierende Panenzephalitis

- RANBP2-assoziierte Panenzephalitis** | ~ 1 Gen
RANBP2 (häufigste Mutationen)
- Subakute Panenzephalitis, hereditäres** | ~ 8 Gene
CPT2, IRF3, RANBP2, TBK1, TICAM1, TLR3, TRAF3, UNC93B1

Leukodystrophien

- Gesamtes Panel** | ~ 182 Gene
(inkl. Aicardi-Goutières-Syndrom, Metachromatische Leukodystrophie, Krabbe-Syndrom und Alexander-Syndrom)
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

Myopathien

- Myotone Dystrophie Steinert (DM1)** | ~ 1 Gen
DMPK (Repeat)
- Myotone Dystrophie PROMM (DM2)** | ~ 1 Gen
CNBP (Repeat)
- Oculopharyngeale Muskeldystrophie (OPMD)** | ~ 1 Gen
PABPN1 (Repeat)
- Adenosin-Monophosphat-Deaminase-Mangel** | ~ 1 Gen
AMPD1
- Myotonia Congenita** | ~ 5 Gene
ATP2A1, CAV3, CLCN1, HINT1, SCN4A
- Kongenitale Myasthenien** | ~ 25 Gene
AGRN, ALG14, ALG2, CHAT, CHRNA1, CHRNB1, CHRND, CHRNE, COL13A1, COLQ, DOK7, DPAGT1, GFPT1, LRP4, MUSK, MUSK, MYO9A, PREPL, RAPSIN, SCN4A, SLC18A3, SLC25A1, SLC5A7, SNAP25, SYT2
- Gliedergürteldystrophien** | ~ 34 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Kongenitale Muskeldystrophien** | ~ 91 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Dystroglykanopathien** | ~ 14 Gene
B3GALNT2, B4GAT1, DAG1, FKRP, FKTN, GMPBP, ISPD, LARGE, POMGNT1, POMGNT2, POMK, POMT1, POMT2, RXYLT1
- Rhabdomyolyse** | ~ 1 Gen
CPT2

Periphere Neuropathien und spinale Muskelatrophie (SMA)

- Charcot-Marie-Tooth-Syndrom Typ 1a (CMT1a) und Hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Drucklähmungen (HNPP)** | ~ 1 Gen
PMP22 (Duplikation und Deletion)
- Neuropathien gesamtes Panel** | ~ 51 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Spinale Muskelatrophie Typ 1-4 (SMA)** | ~ 2 Gene
SMN1, SMN2 (Deletion)
- Spinobulbäre Muskelatrophie Kennedy (XSBMA)** | ~ 1 Gen
AR (Repeat)
- SMA gesamtes Panel** | ~ 29 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

Spastische Paraparese (SPG)

- SPG gesamtes Panel** | ~ 98 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