

Patient/In

Name

Vorname

Geburtsdatum

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

HERZ- / BINDEGEWEBSEKRANKUNGEN

Kardiomyopathie

- Morbus Fabry** | ~ 1 Gen
GLA
- Amyloidose** | ~ 1 Gen
TTR
- Kardiomyopathien, hypertrophe** | ~ 73 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Kardiomyopathien, dilatative** | ~ 48 Gene
ABCC9, ACTC1, ACTN2, ANKRD1, BAG3, CAV3, CSRP3, DES, DMD, DSC2, DSG2, DSP, EPG5, EYA4, FKTN, HAMP, HFE, HFE2, IDH2, JUP, LAMP2, LDB3, LMNA, MYBPC3, MYH6, MYH7, NEXN, PLN, PPP1R13L, RAB3GAP2, RAF1, RBM20, RYR2, SCN5A, SGCD, SLC22A5, SLC40A1, TAZ, TCAP, TFR2, TGFB3, TMEM43, TNNC1, TNNT1, TNNT2, TPM1, TTN, TTR, VCL
- Kardiomyopathie gesamtes Panel (hypertrophisch und dilatativ)** | ~ 130 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Non-Compaction-Kardiomyopathien** | ~ 104 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik

Arrhythmogene Erkrankungen

- Brugada-Syndrom** | ~ 26 Gene
ABCC9, ANK2, CACNA1C, CACNA2D1, CACNB2, CAV3, DLG1, FGF12, GPD1L, HCN4, KCND2, KCND3, KCNE3, KCNE5, KCNH2, KCNJ8, PKP2, RANGRF, SCN10A, SCN1B, SCN2B, SCN3B, SCN5A, SEMA3A, SLMAP, TRPM4
- Long-QT-Syndrom (LQT)** | ~ 20 Gene
AKAP9, ALG10, ANK2, CACNA1C, CALM1, CALM2, CALM3, CAV3, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ2, KCNJ5, KCNQ1, NOS1AP, RYR2, SCN4B, SCN5A, SNTA1
- Wolff-Parkinson-White-Syndrom** | ~ 1 Gen
PRKAG2
- Arrhythmogene rechtsventrikuläre Dysplasie (ARVD)** | ~ 18 Gene
CAVIN4, CTNNA3, DES, DSC2, DSG2, DSP, FLNC, JUP, LDB3, LMNA, PKP2, PLN, RBM20, RYR2, SCN5A, TGFB3, TMEM43, TTN
- Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie (CPVT)** | ~ 10 Gene
ANK2, CALM1, CALM2, CALM3, CASQ2, KCNE1, KCNJ2, RYR2, TECRL, TRDN

Kardiovaskuläre Risikofaktoren

- Familiäre Hypercholesterolämie** | ~ 8 Gene
ABCG5, ABCG8, APOB, APOE, LDLR, LDLRAP1, LIPA, PCSK9

Bindegewebserkrankungen / Aorten- und Gefässerkrankungen

- Marfan-Syndrom, Loays-Dietz-Syndrom, Ehlers-Danlos-Syndrom und DD (Aorten-Krankheiten)** | ~ 67 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