

Einsender:

Wird vom Labor ausgefüllt:		
Datum	Zeit	Visum

Name	Geburtsdatum
------	--------------

Befundkopie an:

Vorname	Geschlecht: <input type="checkbox"/> W <input type="checkbox"/> M
---------	--

Strasse, Nr.	Telefon
--------------	---------

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

PLZ	Ort
-----	-----

Mobilnummer: _____

Name der Versicherung	Versicherungsnummer
-----------------------	---------------------

E-Mail: _____

Rechnung an: Kasse/Patient Selbstzahler Einsender

Andere: _____

Ohne Vermerk des Rechnungsempfängers, wird elektronisch mit der Krankenkasse des Patienten abgerechnet.

Angaben zur Probe:

Abnahmedatum: EDTA Blut DNA, extrahiert aus: _____

Sonstiges Material: _____

Angaben zum Patienten:

Empfänger einer Knochenmarktransplantation Typ: Autolog Allogen

Empfänger einer Bluttransfusion: Vollblut Erythrozytenkonzentrat Datum: _____

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.

IMMUNDEFEKTE

- Hereditäre periodische Fieber** | ~ 4 Gene
MEFV, MVK, NLRP3, TNFRSF1A
- Autoinflammatorische Erkrankungen** | ~ 106 Gene
ACP5, ADA, ADA2, ADAM17, ADAR, AICDA, AP1S3, BTK, CARD14, CASP1, CD3G, CD40LG, COL7A1, COPA, CTLA4, CYBA, CYBB, DCLRE1C, DDX58, DOCK8, EPCAM, FAS, FASLG, FBLIM1, FERMT1, FOXP3, G6PC3, GUCY2C, HPS1, HPS4, HPS6, ICOS, IFIH1, IKBKG, IL10, IL10RA, IL10RB, IL1RN, IL2RA, IL2RG, IL36RN, ITGB2, LAC1, LIG4, LPIN2, LRBA, LYN, MDFIC, MEFV, MVK, NCF1, NCF2, NCSTN, NLRC4, NLRP1, NLRP12, NLRP3, NOD2, OTULIN, PIK3CD, PLCG2, POMP, PRF1, PSENEN, PSMA3, PSMB4, PSMB8, PSMB9, PSMG2, PSTPIP1, PTEN, PYCARD, RAG1, RAG2, RBCK1, RIPK1, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, RNF31, RTEL1, SAMD9, SAMHD1, SERPING1, SH2D1A, SH3BP2, SKIV2L, SLC29A3, SLC37A4, STAT1, STAT3, STXB2, TGFB1, TGFB2, TMEM173, TNFAIP3, TNFRSF1A, TNFRSF1A, TNFRSF9, TREX1, TRNT1, TTC37, TTC7A, WAS, WDR1, XIAP
- Hereditäre Immunschwäche** | ~ 326 Gene
Genliste siehe: genetica-ag.ch/genpanel-diagnostik
- Hereditäres Angioödem** | ~ 1 Gen
SERPING1
- Inherited Bone Marrow Failure (IMF)** | ~ 144 Gene
ACD, ACTB, ACTG1, ANKRD26, ARID1A, ARID1B, ATG2B, ATM, BLM, BRAF, BRCA1, BRCA2, BRIP1, BTK, CBL, CDKN2A, CEBPA, CREBBP, CSF3R, CTC1, DDB2, DDX11, DDX41, DKC1, ELANE, EP300, EPCAM, ERCC1, ERCC2, ERCC3, ERCC4, ERCC5, ERCC6, ERCC6L2, ERCC8, ESCO2, ETV6, EZH2, FAM111B, FAN1, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, FERMT1, G6PC3, GATA1, GATA2, GATA3, GF11, GSKIP, HAX1, HDAC8, HRAS, IKZF1, KIT, KRAS, LIG4, LZTR1, MAP2K2, MLH1, MPL, MRE11, MSH2, MSH6, NBN, NF1, NHEJ1, NHP2, NIPBL, NOP10, NRAS, NSD1, PALB2, PARN, PAX5, PGM3, PHF6, PMS2, POLH, PTPN11, RAD21, RAD50, RAD51C, RAF1, RASA1, RASA2, RBM8A, RECQL4, RIT1, RMRP, RPL11, RPL15, RPL26, RPL27, RPL35A, RPL5, RPS10, RPS17, RPS19, RPS24, RPS26, RPS27, RPS29, RPS7, RRAS, RTEL1, RUNX1, SAMD9, SAMD9L, SBDS, SH2B3, SHOC2, SLX4, SMARCA2, SMARCA4, SMARCB1, SMC1A, SMC3, SOS1, SOS2, SPRED1, SRP72, STAT3, TERC, TERT, THPO, TINF2, TINF2, TMEM173, TP53, TYK2, USB1, WAS, WRAP53, WRN, XPA, XPC

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