

Krankenkasse bzw. Kostenträger		<b>MVZ Labor PD Dr. Volkmann und Kollegen GbR</b> Gerwigstr. 67, 76131 Karlsruhe Telefon (07 21) 850000 Fax (07 21) 85000-199	Tagesnummer (bitte frei lassen)	
Name, Vorname des Versicherten  geb. am			<b>Probenentnahme</b> Mann <input type="checkbox"/> Frau <input type="checkbox"/> Datum: _____ Zeit: _____ Körpergröße: _____ [cm] Körpergewicht: _____ [kg] Urinvolumen: _____ [mL] Sammelperiode: _____ [Std]	
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status	<b>Materialien</b> HB <input type="checkbox"/> Heparinblut (Karyotyp) HK <input type="checkbox"/> Heparin-Knochenmark (Karyotyp) EB <input type="checkbox"/> EDTA-Blut EK <input type="checkbox"/> EDTA-Knochenmark HB <input type="checkbox"/> Nabelschnurblut	
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum		
<input type="checkbox"/> Privat amb. <input type="checkbox"/> Kostenträger <input type="checkbox"/> Ambulante Patienten <input type="checkbox"/> Privat stat.      Krankenhaus      Überweisungsschein genügt		<input type="checkbox"/> Gutachten / <input type="checkbox"/> BG-Patient Aktenzeichen      BG-Anschrift angeben		
<b>Klinische Fragestellung:</b>		<b>Dringend erforderlich: =&gt;</b> <b>Befundanschrift,</b> <b>Telefon- u. Faxnummer</b>		<b>Absender (Stempel)</b>
<h3>4 b Zytogenetik - Molekularzytogenetik - Tumorzytogenetik</h3>				

Leukämien, Lymphome, FISH			Mat	Chromosomenanalysen
<b>Mat Akute lymphatische Leukämie</b> HK <input type="checkbox"/> IGH-MYC-Genfusion t(8;14)(q24;q32) HK <input type="checkbox"/> TCF3-PBX1-Genfusion t(1;19)(q23;p13.3)	<b>Mat Myelodysplastisches Syndrom</b> HK <input type="checkbox"/> Deletion 5q31/5q33 HK <input type="checkbox"/> Deletion 7q/Monosomie 7 HK <input type="checkbox"/> Deletion 12p13 (ETV6) HK <input type="checkbox"/> Deletion 17p13.1 (TP53) HK <input type="checkbox"/> Deletion 20q12 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 8 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 19 HK <input type="checkbox"/> Y-Verlust	<b>Mat Non Hodgkin Lymphom</b> HK <input type="checkbox"/> IGH-Rearrangements HK <input type="checkbox"/> IGH-CCND1-Genfusion t(11;14)(q13;q32) HK <input type="checkbox"/> IGH-FGFR3-Genfusion t(4;14)(p16.3;q32) HK <input type="checkbox"/> IGH-BCL2-Genfusion t(14;18)(q32;q21) HK <input type="checkbox"/> IGH-MYC-Genfusion t(8;14)(q24;q32) HK <input type="checkbox"/> Deletion 6q21 HK <input type="checkbox"/> Deletion 11q22.3 HK <input type="checkbox"/> Deletion 13q14.3 HK <input type="checkbox"/> Deletion 17p13.1 (TP53) HK <input type="checkbox"/> Trisomie 12	<b>Einwilligungserklärung siehe Rückseite!</b> HB <input type="checkbox"/> Karyotypisierung HK <input type="checkbox"/> Karyotypisierung	<b>Mat Postnatale Schnellteste</b> <b>Einwilligungserklärung siehe Rückseite!</b> HB <input type="checkbox"/> Trisomie 21, Down-Syndrom HB <input type="checkbox"/> Trisomie 13, Patau-Syndrom HB <input type="checkbox"/> Trisomie 18, Edwards-Syndrom HB <input type="checkbox"/> Geschlechtsbestimmung HB <input type="checkbox"/> Turner-Syndrom HB <input type="checkbox"/> Triple X-Syndrom HB <input type="checkbox"/> Klinefelter-Syndrom HB <input type="checkbox"/> YY-Syndrom
<b>Mat Chron. lymphatische Leukämie</b> HK <input type="checkbox"/> IGH-Rearrangements HK <input type="checkbox"/> IGH-MYC-Genfusion t(8;14)(q24;q32) HK <input type="checkbox"/> IGH-CCND1-Genfusion t(11;14)(q13;q32) HK <input type="checkbox"/> IGH-BCL2-Genfusion t(14;18)(q32;q21) HK <input type="checkbox"/> Deletion 11q22.3 (ATM) HK <input type="checkbox"/> Deletion 13q14.3 HK <input type="checkbox"/> Deletion 17p13.1 (TP53) HK <input type="checkbox"/> Trisomie 12	<b>Mat Myeloproliferative Erkrankungen</b> HK <input type="checkbox"/> Trisomie 8 HK <input type="checkbox"/> Deletion 20q12	<b>Mat Immunphänotypisierungen</b> EB <input type="checkbox"/> B-,T-,Th/Ts-,NK-Zelldifferenzierung EB <input type="checkbox"/> PNH (paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie) EB <input type="checkbox"/> EMA-Test (Hereditäre Sphärozytose) EB <input type="checkbox"/> Leukozytenimmunphänotypisierung	<b>Mat Mikrodeletionssyndrome</b> <b>Einwilligungserklärung siehe Rückseite!</b> HB <input type="checkbox"/> Cri-du-chat-Syndrom Deletion 5p15.2 HB <input type="checkbox"/> Miller-Dieker-Syndrom Deletion 17p13.3 HB <input type="checkbox"/> Smith-Magenis-Syndrom Deletion 17p11.2 HB <input type="checkbox"/> Williams-Beuren-Syndrom Deletion 7q11.23 HB <input type="checkbox"/> Wolf-Hirschhorn-Syndrom Deletion 4p16.3	
<b>Mat Akute myeloische Leukämie</b> HK <input type="checkbox"/> PML-RARA-Genfusion t(15;17)(q22;q21) HK <input type="checkbox"/> AML-ETO-Genfusion t(8;21)(q22;q22) HK <input type="checkbox"/> Deletion 5q31/q33 HK <input type="checkbox"/> Deletion 7q/ Monosomie 7 HK <input type="checkbox"/> Deletion 17p13.1 (TP53) HK <input type="checkbox"/> Deletion 20q12 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 8 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 11 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 13	<b>Mat Multiples Myelom</b> HK <input type="checkbox"/> IGH-Rearrangements HK <input type="checkbox"/> IGH-FGFR3-Genfusion t(4;14)(4p16.3;14q32) HK <input type="checkbox"/> IGH-CCND1-Genfusion t(11;14)(q13;q32) HK <input type="checkbox"/> Deletion 6q21 HK <input type="checkbox"/> Deletion 12p13 HK <input type="checkbox"/> Deletion 13q14 HK <input type="checkbox"/> Deletion 17p13.1 (TP53) HK <input type="checkbox"/> Trisomie 5 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 9 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 11 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 15 HK <input type="checkbox"/> Zugewinn 1q	<b>Mat Molekulargenetik</b> EB <input type="checkbox"/> JAK2-Mutation, V617F EB <input type="checkbox"/> JAK2-Mutation, K539L EB <input type="checkbox"/> BCR-ABL Genfusion quant. EB <input type="checkbox"/> DiGeorge-Syndrom Deletion 22q11.2 EB <input type="checkbox"/> Prader-Willi-Angelman-Syndrom Deletion 15q11-q13	<input type="checkbox"/> <b>zusätzliche Anforderungen</b> _____ _____ _____ _____	
<b>Mat Hypereosinophilie</b> HK <input type="checkbox"/> CHIC2-Deletion/ FIP1L1-PDGFRB-Genfusion (4q12) HK <input type="checkbox"/> PDGFRB-Rearrangement (5q32) HK <input type="checkbox"/> FGFR1-Rearrangement (8p11)	<b>Mat Chronisch myeloische Leukämie</b> HK <input type="checkbox"/> Isochromosom 17q HK <input type="checkbox"/> Trisomie 8 HK <input type="checkbox"/> Trisomie 19			



0001 1047 00  
Zytogenetik, Molekularzytogenetik, Tumorzytogenetik - Seite 1

**Einwilligungserklärung** für genetische Untersuchungen nach §§ 8 und 9 Gendiagnostikgesetz

- ja  nein Ich wurde von meinem behandelnden Arzt über Bedeutung und Tragweite der in Frage stehenden Diagnostik insbesondere über Zweck, Art, Umfang, Aussagekraft und Konsequenzen der Untersuchung aufgeklärt.
- ja Ich stimme der erforderlichen Entnahme von Untersuchungsmaterial zu.
- ja  nein Ich bin einverstanden, dass verbleibendes Probenmaterial für eine spätere Nachprüfbarkeit der Ergebnisse, Nachforderungen durch meinen Arzt und wissenschaftliche Zwecke (z. B. Methodenentwicklungen) bis auf Widerruf aufbewahrt werden kann.
- ja  nein Der Untersuchungsauftrag kann an ein spezialisiertes medizinisches Kooperationslabor weitergeleitet werden.
- ja  nein Ich wurde darauf hingewiesen, dass ich meine Einwilligung jederzeit ohne Angabe von Gründen zurückziehen kann, dass ich von der Mitteilung der Untersuchungsergebnisse Abstand nehmen kann (Recht auf Nichtwissen), dass ich das eingeleitete Untersuchungsverfahren jederzeit stoppen oder die Vernichtung des Untersuchungsmaterials sowie aller bis dahin erhobenen Ergebnisse verlangen kann.
- ja  nein Ich bin damit einverstanden, dass Befunde der Analysen auch an weitere Ärzte/Personen geschickt werden.
- ja  nein Mit der Aufbewahrung der Untersuchungsergebnisse und Befundberichte über die gesetzlich vorgeschriebene Frist von 10 Jahren hinaus bin ich einverstanden.

Ort, Datum \_\_\_\_\_

Unterschrift (Patient / Erziehungsberechtigter) \_\_\_\_\_



0001 0619 05