

Auftrag zur Sequenzierung eines Bindegewebserkrankungs-Panels

Zentrum Medizinische Genetik Würzburg, Biozentrum, Am Hubland, 97074 Würzburg



Patientendaten (ggf. Aufkleber):

M W

Name

Vorname

geb.

Kostenträger (bitte unbedingt ausfüllen!):

- GKV-Patienten** ► **bitte Ü-Schein 10 beilegen**
- Selbstzahler, ambulant (GOÄ-Rechnung an Patienten)**
Falls Kostenvorschlag erforderlich, bitte anfordern.
- Selbstzahler, stationär (GOÄ-Rechnung an Patienten)**
Falls Kostenvorschlag erforderlich, bitte anfordern.
- Abrechnung gemäß § 116b SGB V (nach EBM)**
- GOÄ-Rechnung an Einsender/Klinik**
GOÄ-Abrechnungen erfolgen über die Ärztliche Verrechnungsstelle Büdigen e.V.

Klinische Verdachtsdiagnose (bitte Befundkopie beilegen):

Informationen zur Eigen- und Familien-Anamnese:

Informationen zu den Bindegewebserkrankungs-Panels:

Die Technik des „Next generation sequencing“ (NGS) erlaubt die parallele Analyse zahlreicher Gene in einem Untersuchungsansatz. Die Panels basieren auf einer „Whole Exome“-Sequenzierung. Es werden jedoch nur die Daten der ausgewählten genetischen Regionen ausgewertet. Unzureichend abgedeckte Regionen werden zusätzlich mittels klassischer Sanger-Sequenzierung analysiert.

Für **Selbstzahler** kann nach Vorlage einer schriftlichen Kostenübernahme-Erklärung die Analyse aller unten genannten Gene erfolgen.

Bitte kreuzen Sie unten das gewünschte Panel an.

Gerne beantworten wir Ihre Rückfragen:

Tel: 0931-3184064, Fax: 0931-3184069

E-Mail: dna-labor@uni-wuerzburg.de

UNTERSUCHUNGS-AUFTRAG (bitte ankreuzen)

Bitte beachten Sie die gesonderten Auftragsformulare für Einzelgenanalysen, sowie Auftragsformulare für andere Panel-Diagnostiken, auf unserer Internetseite.

MATERIAL: 5-10 ml EDTA-Blut, Röhrchen bitte eindeutig beschriften, bruchsicher verpacken; ohne Kühlung und möglichst innerhalb einer Woche versenden!

Marfan-Syndrom und Typ I-Fibrillinopathien

1.Stufe: Sequenzierung FBN1 zusätzlich TGFBR1 und TGFBR2 (bitte ankreuzen, falls gewünscht)

2.Stufe: MLPA (FBN1)

Thorakale Aortenerweiterung

Sequenzierung ACTA2, COL3A1, FBN1, MYH11, MYLK, SMAD3, TGFB2, TGFBR1, TGFBR2

Ehlers-Danlos-Syndrom, vaskulärer Typ

Sequenzierung COL3A1

Ehlers-Danlos-Syndrom, klassischer und Arthrochalasie-Typ

Sequenzierung COL5A1, COL5A2, COL1A1, COL1A2

Loeys-Dietz-Syndrom

Sequenzierung TGFB2, TGFB3, TGFBR1, TGFBR2, SMAD2, SMAD3, BGN, SLC2A10

Probenentnahme am: _____ durch: _____

Name der verantwortlichen ärztlichen Person (bitte in Druckschrift)

Datum

Unterschrift der verantwortlichen ärztlichen Person

Arztstempel

Wir dürfen die Untersuchung nur durchführen, wenn uns die Einwilligungserklärung des Patienten vorliegt:

<https://www.biozentrum.uni-wuerzburg.de/humangenetik/patientenversorgung/formulare/>