



KLINIKUM
DER UNIVERSITÄT MÜNCHEN

INSTITUT FÜR HUMANGENTIK
Direktorin: Prof. Dr. med. Ortrud Steinlein
Goethestr. 29, 80336 München
TEL.: 089/4400-53683 FAX: -54468



Anforderungsschein Postnataldiagnostik (10/2016)

Patientendaten (ggf. Aufkleber)

Name _____ Vorname _____
 geb. _____ männlich weiblich
 Strasse _____
 PLZ _____ Ort _____

Stempel des einsendenden Arztes

Probenabnahme: _____ Probeneingang: _____
 Datum: _____ Datum: _____
 Uhrzeit: _____ Uhrzeit: _____

Konventionelle Chromosomenanalyse (Karyotypisierung)

aus Venenblut
 aus Haut/Gewebebiopsie
 aus Fehlgeburtsgewebe

Untersuchungsmaterial: 2ml Li-Heparinblut oder Gewebe in steriler NaCl-Lösung/Nährmedium, ungekühlter Versand am Tag der Entnahme

Molekulargenetische Analysen

Azoospermiefaktoren (AZF-Deletionen)
 Birt-Hogg-Dubé-Syndrom (FLCN)
 Heterotaxie-Diagnostik (NODAL/CFC1/ZIC3)
 Malignes Melanom, familiäres (CDK4/CDKN2A)
 Multiple endokrine Neoplasie Typ 2a (RET-Protoonkogen)
 Thrombophiliediagnostik (Faktor V-Leiden, Prothrombin)
 Y-Chromosom-Ausschluß bei Turner-Syndrom

DNA-Asservierung

aus Venenblut
Untersuchungsmaterial: 5 ml EDTA-Blut, ungekühlter Versand

aus Gewebebiopsie
Untersuchungsmaterial: Gewebe in steriler NaCl-Lösung/Nährmedium, ungekühlter Versand am Tag der Entnahme

Epilepsien:

Benigne familiäre infantile Anfälle (PRRT2)
 Benigne familiäre Neugeborenenkrämpfe (KCNQ2)
 Fam. laterale Temporallappenepilepsie (LG11)
 Fam. Nächtl. Frontallapp. Epilepsie (CHRNA4/A2/B2, KCNT1)
 Paroxysmale kinesogene Dyskinesie (PRRT2)
Untersuchungsmaterial: 5 ml EDTA-Blut, ungekühlter Versand

FISH-Diagnostik (Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung)

Mikrodeletion:

1p36-Deletionssyndrom
 22q11.2-Deletion (DiGeorge/Velokardiofaziales Synd.)
 22q13-Deletionssyndrom
 Kallmann-Syndrom (X-chromosomal)
 Katzenschrei-Syndrom (5p-)
 Miller-Dieker-Syndrom (17p13.3)

Sonstige:

(bitte genaue Angaben)
Untersuchungsmaterial: 2ml Li-Heparinblut, ungekühlter Versand am Tag der Entnahme

⇒ 2ml Li-Heparinröhrchen oder Röhrchen mit Nährmedium können angefordert werden ⇐

Diagnose/Verdacht

KOSTENTRÄGER

Patienten mit einer gesetzlichen Versicherung

ambulant ⇒ Überweisung 06 (gelb) liegt bei
 Humangenetische Leistungen belasten NICHT das Laborbudget des anfordernden Arztes (EBM Kap. 11)

stationär ⇒ Rechnung an Krankenhaus

Patienten mit einer Privatversicherung

Ich erkläre mich einverstanden mit einer Weitergabe aller für die Abrechnung benötigten Angaben an die MEDAS GmbH, Treuhandgesellschaft für Wirtschaftsinkasso und Medizinische Abrechnung, Messerschmidtstr. 4, 80992 München sowie der Rechnungsstellung durch dieses Unternehmen. Selbstverständlich werden sämtliche Abrechnungsinformationen von MEDAS vertraulich behandelt und in keinem Fall an Dritte weitergeleitet. Bei Erziehungsberechtigten gilt diese Erklärung auch für die Behandlungsdaten des Kindes.

ambulant
 stationär

Ort, Datum _____ Unterschrift des zu Untersuchenden/Zahlungspflichtigen _____

Unser Labor beteiligt sich regelmäßig an den Maßnahmen des Berufsverbandes Deutscher Humangenetiker e.V. zur Qualitätssicherung
 Das Klinikum der Universität München ist eine Anstalt des öffentlichen Rechts
 Direktorin des Instituts: Prof. Dr. med. Ortrud Steinlein, Fachärztin für Humangenetik
 Genetische Beratung: PD Dr. med. Yasmin Mehraein, Fachärztin für Humangenetik
 Zytogenetik: PD Dr. rer. nat. Stefan Müller
 Molekulargenetik: Dr. med. vet. Marlene Reithmair, Fachhumangenetikerin
 Patientenanmeldung/Sekretariat: Daniela Rudolph 089/4400-53683 (Fax: -54468)

öffentl. Verkehr:
 Haltestelle Sendlinger Tor
 Haltestelle Goetheplatz
 Haltestelle Hauptbahnhof