

Frau Dr. med. Julia Schröder Fachärztin für Humangenetik Praxisleitung

Frau Dr. med. Maria Korte Fachärztin für Humangenetik

Tel: 0611/333 137 Fax: 0611/333 119 info@humangenetik-wi.de | www.humangenetik-wi.de

Praxis für Humangenetik Wiesbaden, Biebricher Allee 117, 65187 Wiesbaden

Einsender:	Patientendaten:			
<b>Rechnung:</b> □ Überweisungsschein (Nr. 10)	□ privat □ stationär □ ambulant			
Untersuchungsanforderung	Familiäre Tumordispositionen			
	66			
Untersuchungsgrund: □ diagnostisch □ prädiktiv	auf familiäre Mutation			
Klinische Angaben:				
<b>0</b> . 11				
Familienanamnese:				
□ Patient selbst klinisch betroffen				
☐ es liegen keine molekulargenetischen Voruntersuchungen vor				
☐ folgende molekulargenetische Vorbefunde wurden erhoben:				
Entnahmedatum / Uhrzeit:	Unterschrift:			
Pitto stallan Sia fiir dia Varsandung falsanda Dakumant				
Ditto stallan Sia tiir dia Varsandung talganda Dakumanta	LIND Drohon Tucommon			

Bitte stellen Sie für die Versendung folgende Dokumente und Proben zusammen:

- Einwilligungserklärung des Patienten gemäß GenDG und Untersuchungsanforderung
- Überweisungsschein Nr. 10 (für Kassenpatienten) bzw. Kostenübernahmeerklärung (für Privatpatienten)
- 5 ml EDTA-Blutröhrchen mit Patientennamen und Geburtsdatum beschriftet

UA Tumordispositionen freigegeben: 01.01.2022 erstellt von: Schröder Seite 1 von 2

Pat	ientenname:	_ (	Geb.datum:	
Therapierelevante Diagnostik von BRCA1/BRCA2  Testung vor Einsatz eines PARP-Inhibitors (eine Genetische Beratung ist vor der Untersuchung nicht erforderlich) (Indikation: fortgeschrittenes Ovarialkarzinom, metastasiertes und HER2-negatives Mammakarzinom, metastasiertes Pankreaskarzinom nach platinbasierter Chemotherapie, metastasiertes, kastrationsresistentes Prostatakarzinom)				
	Hereditäres Mamma-/Ovarialkarzinom (HBOC)  Stufe 1: BRCA1, BRCA2, CHEK2, PALB2, RAD51C  Stufe 2: ATM, BRIP1, CDH1, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, PTEN, RAD51D, STK11, TP53		Multiple endokrine Neoplasie Typ 1 (MEN1)  MEN1  Multiple endokrine Neoplasie Typ 2 (MEN2)	
	Hereditäres nicht-polypöses Kolonkarzinom (HNPCC)/Lynch-Syndrom nach pos. MSI bzw. Expressionsminderung  MSH2, MSH6		Von Hippel-Lindau-Syndrom VHL  Fanconi-Anämie Stufe 1: FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL Stufe 2: BRCA1, BRCA2, BRIP1, FANCM, PALB2, RAD51C, SLX4  Wilms Tumor WT1	
	<ul> <li>□ MLH1, PMS2</li> <li>Wenn Amsterdam-II-Kriterien erfüllt sind:</li> <li>□ Stufe 1: MLH1, MSH2, MSH6, PMS2         Stufe 2: EPCAM     </li> </ul>			
	Familiäre adenomatöse Polyposis (FAP)  APC  MUTYH- assoziierte Polyposis (MAP)  MUTYH  Polymerase Proofreading-assoziierte Polyposis (PPAP)		Familiäres Nierenzellkarzinom  BAP1, CDKN1C, CHEK2, DICER1, DIS3L2, EPCAM, FH, FLCN, GPC3, HNF1A, MET, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, PTEN, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1	
	POLD1, POLE  Panel-Analyse Polyposis coli APC, MUTYH, POLD1, POLE  Familiäre juvenile Polyposis BMPR1A, SMAD4		Hereditäres Phäochromozytom- und Paragangliomsyndrom BAP1, FH, KIF1B, MAX, MEN1, NF1, PRKAR1A, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL	
	Peutz-Jeghers-Syndrom STK11 Cowden-Syndrom			
	PTEN  Magenkarzinom vom diffusen Typ  CDH1			
	Familiäres Magenkarzinom  BMPR1A, BRCA2, CDH1, CHEK2, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, STK11, TP53			
	Familiäres Pankreaskarzinom  Stufe 1: BRCA1, BRCA2, CDKN2A, CHEK2, PALB2, STK11  Stufe 2: APC, ATM, BMPR1A, EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, PTEN, SMAD4, TP53, VHL			
	Li Fraumeni-Syndrom TP53, CHEK2			

UA Tumordispositionen freigegeben: 01.01.2022 erstellt von: Schröder Seite 2 von 2