

Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Vertragsarzt-Nr.	VK, gültig bis	Datum



LABOR LADEMANNBOGEN

MEDIZINISCHE EXPERTISE

Humangenetik

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger- Arndt-Haus

Lademannbogen 61-63

Tel.: (040) 53805 0

22339 Hamburg

www.labor-lademannbogen.de

- Praxisstempel -

Patientendaten:	Versichertenstatus:	Hinweise:	Service – Praxis:
<input type="checkbox"/> männlich	<input type="checkbox"/> EBM	<input type="checkbox"/> Verdachtsdiagnose:	<input type="checkbox"/> CITO
<input type="checkbox"/> weiblich	<input type="checkbox"/> EBM-Sonderfall	<input type="checkbox"/> Familienvorgeschichte:	<input type="checkbox"/> Befund faxen
<input type="checkbox"/> schwanger	<input type="checkbox"/> GOÄ (Privat)	<input type="checkbox"/> Fam. Mutation bereits bekannt?	<input type="checkbox"/> Befund telefonieren
SSW: _____	<input type="checkbox"/> stationär	<input type="checkbox"/> Datum der Probenentnahme:	

Humangenetik A - Da

- _____
- _____
- _____
- 17-alpha-Hydroxylase-Mangel (CYP17A1)
- 21-Hydroxylase-Mangel (CYP21A2)
- 3-Beta-Hydroxysteroid-Dehydrogenase-Mangel (HSD3B2)
- 46,XY-Gonadendysgenese (SRY)
- 46,XY-Gonadendysgenese, NR5A1-assoziierte (NR5A1)
- 5-Fluoruracil-Toxizität (DPYD)
- Aarskog-Scott-Syndrom (FGD1)
- Abetalipoproteinämie / Hypobetalipoproteinämie (MTTP, APOB, ANGPTL3)
- Achondroplasie (FGFR3)
- Aceruloplasminämie (CP)
- ACTH-unabhängige makronoduläre Nebennieren-Hyperplasie (ARMC5)
- Adiponektin Defizienz (ADIPOQ)
- Adipositas, Leptin- und Leptin-Rezeptor-Gen (LEP, LEPR)
- Adipositas, Melanocortin-4-Rezeptor-Gen (MC4R)
- Adipositas, Proconvertase-Gen (PCSK1)
- Adipositas, Proopiomelanocortin-Gen (POMC)
- Adrenogenitales Syndrom (AGS), 21-Hydroxylase-Mangel (CYP21A2)
- Adrenoleukodystrophie, X-gekoppelte (ABCD1)
- AFP; Alpha-1-Fetoprotein; Material: Serum
- Agammaglobulinämie, X-chromosomale (BTK)
- Aicardi-Goutières-Syndrom (Auswahl: TREX1, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, SAMHD1)
- Akrodermatitis enteropathica, Zink-Mangel Typ (SLC39A4)
- Alagille-Syndrom (JAG1, NOTCH2)
- Albright Osteodystrophie (GNAS)
- Alpers-Syndrom (POLG)
- Alpha-1-Antitrypsin-Mangel (SERPINA1)
- Alpha-Thalassämie (HBA1, HBA2)
- Alport-Syndrom (COL4A5)
- Aminoglykosid-induzierte Ototoxizität (MTRNR1)
- Amyloidose, hereditäre (Auswahl: TTR, FGA, APOA1, APOA2, LYZ)
- Anämie, X-chromosomale sideroblastische (ALAS2)
- Andersen-Tawil-Syndrom (KCNJ2)
- Androgeninsensitivität; CAIS, PAIS, MAIS (AR)
- Angelman-Syndrom
- Angioödem, hereditäres (SERPING1, F12 Exon 9, PLG Exon 9)
- Antithrombin (SERPINC1)
- Apolipoprotein A1-Defizienz (APOA1)
- Apolipoprotein A2-Defizienz (APOA2)
- Apolipoprotein B-Defizienz (APOB)
- Apolipoprotein E-Genotypisierung (APOE)
- Apolipoprotein(a) Polymorphismen (LPA)
- APECED-Syndrom (AIRE)
- Array-CGH *
- Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie (PKP2, DSP, DSG2)
- Arterial-Tortuosity-Syndrom (SLC2A10)
- Ataxie, Friedreich (FXN)
- Azoospermiefaktor-Regionen (AZF)
- β 2-Adrenozeptor, Pharmakogenetik (ADRB2)
- Bannayan-Riley-Ruvalcaba-Syndrom (PTEN)
- Barth-Syndrom (TAZ)
- Beta-Thalassämie (HBB)
- Beta-Ureidopropionase-Mangel (UPB1)
- Birt-Hogg-Dube-Syndrom (FLCN)
- Björnstad-Syndrom (BCS1L)
- Blepharophimosis-Epikanthus inversus-Ptoisis-Syndrom (FOXL2)
- Blutungsneigung, leichte bis moderate (TBXA2R, GP6, P2RY12)
- Branchio-Oto-Renales-Syndrom; BOR (EYA1, SIX1, SIX5)
- BRIC; benigne rekurrende intrahepatische Cholestase (ATP8B1, ABCB11)
- Brugada-Syndrom (SCN5A)
- Brust- und Eierstockkrebs, erblicher (BRCA1, BRCA2)
- Brustkrebs, erblicher, erweiterte Diagnostik (Auswahl: PALB2, CHEK2, RAD51C, RAD51D, CDH1, TP53)
- B-Zellrezeptor-Rearrangement; Material: EV, EDTA-KM
- Cabezas-Syndrom (CUL4B)
- CADASIL (NOTCH3)
- CARASIL (HTRA1)
- Campomele Dysplasie mit oder ohne Geschlechtsumkehr (SOX9)
- Cantu-Syndrom (ABCC9)
- Carbamazepin Hypersensitivität / SJS / TEN (HLA*1502)
- Carney-Komplex (PRKAR1A, PDE11A)
- Carnitin-Palmitoyltransferase II-Mangel; CPT II-Mangel (CPT2)
- CDG-Syndrom; CDG-Ia (PMM2)
- CDG-Syndrom; CDG-Ib (MPI)
- CDG-Syndrom; CDG-Ic (ALG6)
- CDG-Syndrom; CDG-IIc (SLC35C1)
- CHARGE-Syndrom (CHD7)
- Cholestase, benigne rekurrende intrahepatische; BRIC (ATP8B1, ABCB11)
- Cholestase, intrahepatische in der Schwangerschaft, ICP (ATP8B1, ABCB11, ABCB4)
- Cholestase, progressive fam. intrahepatische (ATP8B1, ABCB11, ABCB4)
- Chondrodysplasie Typ Jansen und Typ Blomstrand (PTH1R)
- Chorea Huntington (HTT)
- Chromosomendiagnostik an Abortgewebe*
- Chromosomendiagnostik Leukämien und Lymphome*; Material: Heparin-Blut!
- Chromosomendiagnostik postnatal*; Material: Heparin-Blut!
- Chronisch-Infantiles Neuro-Cutaneo-Artikuläres-Syndrom; CINCA (NLRP3)
- Chylomikronen-Retentions-Krankheit (SAR1B)
- CINCA-Syndrom (NLRP3)
- Citrin-Defizienz (SLC25A13)
- Citrullinämie Typ 1 (ASS1)
- Congenitale Bilaterale Aplasie des Vas Deferens; CBAVD (CFTR)
- Congenitale Bilaterale Aplasie des Vas Deferens, X-linked (ADGRG2)
- Cowden-Syndrom (Auswahl: PTEN, SDHB, SDHD)
- Grigler-Najjar-Syndrom (UGT1A1)
- CVID 2; Variables Immundefektsyndrom; TACI-Mangel (TNFRSF13B)
- Cystinurie (SLC3A1, SLC7A9)
- Cystinose (CTNS)
- Cystische Fibrose (CFTR)
- Cytochrom P450 (Auswahl: CYP1A1, CYP1A2, CYP 2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4, CYP4F2)
- Medikation: _____
- Verdacht: schneller Metabolisierer langsamer Metabolisierer
- Danon-Krankheit (LAMP2)

MATERIAL: Für alle molekulargenetischen Untersuchungen (Genanalysen) wird EDTA-Vollblut benötigt. Andere Untersuchungsmaterialien nach Rücksprache. * = Fremdlaborleistung.

Sollen für eine Erkrankung nicht alle angebotenen Gene untersucht werden, bitte gewünschte Gene markieren! Wir bitten sofern möglich um klinische Angaben sowie um eine Kopie der Einwilligung nach GenDG. Zum Ausschluss einer maternalen Kontamination bitten wir bei pränataler Diagnostik zusätzlich um die Zusendung einer EDTA-Vollblut-Probe der Schwangeren. Bei entsprechender Indikation werden die Kosten der Untersuchungen von den Krankenkassen übernommen und belasten nicht das Budget des einsendenden Arztes. Bei privater Krankenversicherung empfehlen wir vorab das Einholen einer Kostenzusage. Für pharmakogenetische Untersuchungen bitten wir um Rücksprache.

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger-Arndt-Haus · Lademannbogen 61– 63 · 22339 Hamburg · Telefon/-fax (040) 5 38 05-0/-125 · www.labor-lademannbogen.de

Geschäftsführer Prof. Dr. med. Tammo von Schrenck · Ärztlicher Leiter Dr. med. A. Lämmel · Handelsregister HRB 108320, Amtsgericht Hamburg

USt-IdNr. DE 267 981 794 · Bankverbindung Commerzbank, IBAN DE96 2004 0000 0420 0226 00, BIC COBADE33XXX

Anforderungsbogen Humangenetik, Stand 22.06.2020



Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Vertragsarzt-Nr.	VK, gültig bis	Datum



LABOR LADEMANNBOGEN

MEDIZINISCHE EXPERTISE

Humangenetik

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger- Arndt-Haus

Lademannbogen 61-63

22339 Hamburg

Tel.: (040) 53805 0

www.labor-lademannbogen.de

- Praxisstempel -

Patientendaten:	Versichertenstatus:	Hinweise:	Service – Praxis:
<input type="checkbox"/> männlich	<input type="checkbox"/> EBM	<input type="checkbox"/> Verdachtsdiagnose:	<input type="checkbox"/> CITO
<input type="checkbox"/> weiblich	<input type="checkbox"/> EBM-Sonderfall	<input type="checkbox"/> Familienvorgeschichte:	<input type="checkbox"/> Befund faxen
<input type="checkbox"/> schwanger	<input type="checkbox"/> GOÄ (Privat)	<input type="checkbox"/> Fam. Mutation bereits bekannt?	<input type="checkbox"/> Befund telefonieren
SSW: _____	<input type="checkbox"/> stationär	<input type="checkbox"/> Datum der Probenentnahme:	

Humangenetik Da - Hy

- Darier, Morbus (ATP2A2)
- Darmkrebs, erblicher (Auswahl: MSH2, MLH1, MSH6, PMS2)
- Denys-Drash-Syndrom (WT1)
- Depletionssyndrom, mitochondriales; MDS (Auswahl: POLG, DGUOK, TK2, TYMP, MPV17, SUCLA2, SUCCLG1, RRM2B, C10orf2)
- Diabetes insipidus renalis (AVPR2, AQP2)
- Diabetes insipidus zentralis (AVP)
- Diabetes mellitus, permanenter neonataler (KCNJ11, INS, ABCC8, GCK, IPF1, HNF1beta, EIF2AK3, FOXP3)
- DiGeorge-Syndrom (Deletion 22q11.2)
- Dihydropyrimidin-Dehydrogenase-Defizienz (DPYD)
- Dilatative Kardiomyopathie; DCM (LMNA, MYBPC3, SCN5A, MYH7, TNNT2)
- Dravet-Syndrom (SCN1A)
- Dubin-Johnson-Syndrom (ABCC2)
- Dysfibrinogenämie (FGA, FGB, FGG)
- ECHS1-assoziierte mitochondriale Enzephalopathie (ECHS1)
- EEC-Syndrom / andere TP63-ass. Erkrankungen (TP63)
- Ehlers-Danlos Syndrom Typ IV; vaskulärer Typ (COL3A1)
- Eisenmangelanämie, hereditäre therapieresistente; IRIDA (TMPRSS6)
- EPCAM Exon 9
- Epileptische Enzephalopathie Typ 1 (ARX)
- Epileptische Enzephalopathie Typ 2 (CDKL5)
- Epileptische Enzephalopathie Typ 9 (PCDH19)
- Episodische Ataxie Typ 2 (CACNA1A)
- Erythrozytose, familiäre sekundäre (EPAS1, EGLN1, VHL, BPGM)
- Exostosen, multiple kartilaginäre Typ 1, Typ 2 (EXT1, EXT2)
- Fabry, Morbus (GLA)
- Faktor II-Mangel (F2)
- Faktor V HR2-Haplotyp (F5)
- Faktor V Leiden Mutation (F5)
- Faktor V-Mangel (F5)
- Faktor VII-Mangel (F7)
- Faktor IX-Mangel; Hämophilie B (F9)
- Faktor X-Mangel (F10)
- Faktor XI-Mangel (F11)
- Faktor XII-Mangel; Hageman-Faktor (F12)
- Faktor XIII-Mangel (F13A1, F13B)
- Fallot-Tetralogie und weitere Herzfehler (NKX2-5, GATA4, GATA6)
- Familiäre Adenomatöse Polyposis coli (APC, MUTYH)
- Fanconi-Bickel-Syndrom (SLC2A2)
- Favismus (G6PD)
- Fish Eye Disease (LCAT)
- Fragiles X-Syndrom (FMR1)
- Frasier-Syndrom (WT1)
- Friedreich-Ataxie (FXN)
- Frontotemporale Demenz (MAPT, GRN)
- Fruktose-1,6-Bisphosphatase-Mangel (FBP1)
- Fruktose-Intoleranz, hereditäre (ALDOB)
- FSH-Rezeptor-Defizienz (FSHR)
- FSHB Polymorphismus rs10835638 (FSHB)
- Galaktosämie (GALT)
- Galaktokinase-Mangel (GALK1)
- Galaktose-Epimerase-Mangel (GALE)
- Gaucher, Morbus (GBA)
- Gerstmann-Sträussler Syndrom (PRNP)
- Gicht, X-gekoppelte (HPRT1)
- Gitelman-Syndrom (SLC12A3)
- Gliedergürtelmuskeldystrophie mit Sarkoglycan-Defekt (SGCA, SGCB, SGCD, SGCG)
- Glucose-6-Phosphat-Dehydrogenase-Mangel (G6PD)
- Glukose-Galaktose-Malabsorption (SLC5A1)
- Glukosetransporterprotein 1 (GLUT1)-Defizienz-Syndrom (SLC2A1)
- Glukosurie, renale (SLC5A2)
- Glutathion-S-Transferasen (GSTM1, GSTT1, GSTP1)
- Glykogenose Typ 1a (G6PC)
- Glykogenose Typ 1b (SLC37A4)
- Glykogenose Typ 5 / McArdle Krankheit (PYGM)
- GRACILE-Syndrom (BCS1L)
- Hämochromatose Typ 1 Basisdiagnostik (HFE Mutationen H63D, C282Y)
- Hämochromatose Typ 1 (HFE komplett)
- Hämochromatose Typ 2a/2b; juvenile Hämochromatose (HFE2, HAMP)
- Hämochromatose Typ 3 (TFR2)
- Hämochromatose Typ 4 (SLC40A1)
- Hämolytisch-urämisches Syndrom; aHUS, familiäres (CFH, CD46, CFI, THBD, C3, CFB)
- Hämolytisch-urämisches Syndrom; aHUS, frühkindliches (DGKE)
- Hämophilie B (F9)
- Hailey-Hailey, Morbus (ATP2C1)
- HBD-Defekt; Hämoglobin Delta-Kette (HBD)
- HDL-Mangel, familiärer (LCAT, APOA1, ABCA1)
- Hereditäre motorisch sensorische Neuropathie Typ 1 (PMP22, MPZ)
- Hereditäre motorisch sensorische Neuropathie Typ 2 (MFN2, MPZ)
- Hereditäre motorisch sensorische Neuropathie, X-gekoppelte (GJB1)
- Hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Drucklähmungen (PMP22-Deletion)
- Hidrotische ektodermale Dysplasie Typ 2 (GJB6)
- Hirschsprung, Morbus (RET, EDNRB, GDNF)
- HLA*1502, Carbamazepin Hypersensitivität / SJS / TEN
- HNPCC / Lynch-Syndrom (Auswahl: MSH2, MLH1, MSH6, PMS2)
- Homozystinurie (CBS)
- HPA 1-5 Genotypisierung (ITGB3, GP1BA, ITGA2B, ITGB3, ITGA2)
- Huntington-Erkrankung (HTT)
- Hypercholesterinämie, familiäre (Standarddiagnostik: LDLR, APOB-Hauptmutation p.Arg3527Gln)
- Hypercholesterinämie, familiäre (erweiterte Diagnostik: PCSK9)
- Hypercholesterinämie (Sonderuntersuchungen, Auswahl: LDLRAP1, CYP7A1, SORT1)
- Hyperferritinämie-Katarakt Syndrom (FTL)
- Hyperhomocysteinämie, MTHFR-Polymorphismen (C677T, A1296C)
- Hyper-IgD-Syndrom und periodisches Fiebersyndrom; HIDS (MVK)
- Hyper-IgE-Syndrom (STAT3, TYK2, DOCK8)
- Hyper-IgM-Syndrom (CD40LG, AICDA, CD40, UNG)
- Hyperinsulinismus, familiärer (ABCC8, KCNJ11, GLUD1, HNF4A)
- Hyperkalzämie, familiäre hypokalziurische (CASR)
- Hyperlipidämie Typ 1 (LPL)
- Hyperlipidämie Typ 1, seltene Formen (APOC2, APOA5, LMF1, GPIIIBP1)
- Hyperoxalurie Typ 1 (AGXT)
- Hyperparathyreoidismus, CDC73-assoziiertes (CDC73)
- Hyperparathyreoidismus, primäres, schwerer neonataler (CASR)
- Hyperthyreose, familiäre / kongenitale (TSHR)
- Hypertriglyceridämie (GCKR)

MATERIAL: Für alle molekulargenetischen Untersuchungen (Genanalysen) wird EDTA-Vollblut benötigt. Andere Untersuchungsmaterialien nach Rücksprache. * = Fremdlaborleistung.

Sollen für eine Erkrankung nicht alle angebotenen Gene untersucht werden, bitte gewünschte Gene markieren! Wir bitten sofern möglich um klinische Angaben sowie um eine Kopie der Einwilligung nach GenDG. Zum Ausschluss einer maternalen Kontamination bitten wir bei pränataler Diagnostik zusätzlich um die Zusendung einer EDTA-Vollblut-Probe der Schwangeren. Bei entsprechender Indikation werden die Kosten der Untersuchungen von den Krankenkassen übernommen und belasten nicht das Budget des einsendenden Arztes. Bei privater Krankenversicherung empfehlen wir vorab das Einholen einer Kostenzusage. Für pharmakogenetische Untersuchungen bitten wir um Rücksprache.

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger-Arndt-Haus · Lademannbogen 61–63 · 22339 Hamburg · Telefon/-fax (040) 5 38 05-0/-125 · www.labor-lademannbogen.de

Geschäftsführer Prof. Dr. med. Tammo von Schrenck · Ärztlicher Leiter Dr. med. A. Lämmel · Handelsregister HRB 108320, Amtsgericht Hamburg

USt-IdNr. DE 267 981 794 · Bankverbindung Commerzbank, IBAN DE96 2004 0000 0420 0226 00, BIC COBADE33XXX

Anforderungsbogen Humangenetik, Stand 22.06.2020



Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Vertragsarzt-Nr.	VK, gültig bis	Datum



LABOR LADEMANNBOGEN

MEDIZINISCHE EXPERTISE

Humangenetik

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger- Arndt-Haus

Lademannbogen 61-63

22339 Hamburg

Tel.: (040) 53805 0

www.labor-lademannbogen.de

- Praxisstempel -

Patientendaten:	Versichertenstatus:	Hinweise:	Service – Praxis:
<input type="checkbox"/> männlich	<input type="checkbox"/> EBM	<input type="checkbox"/> Verdachtsdiagnose:	<input type="checkbox"/> CITO
<input type="checkbox"/> weiblich	<input type="checkbox"/> EBM-Sonderfall	<input type="checkbox"/> Familienvorgeschichte:	<input type="checkbox"/> Befund faxen
<input type="checkbox"/> schwanger	<input type="checkbox"/> GOÄ (Privat)	<input type="checkbox"/> Fam. Mutation bereits bekannt?	<input type="checkbox"/> Befund telefonieren
SSW: _____	<input type="checkbox"/> stationär	<input type="checkbox"/> Datum der Probenentnahme:	

Humangenetik Hy - Mo

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Hypertrophe Kardiomyopathie; HCM (MYH7, MYBPC3, TNNT2, TNNI3) <input type="checkbox"/> Hypobetalipoproteinämie / Abetalipoproteinämie (MTTP, APOB, ANGPTL3) <input type="checkbox"/> Hypocholinesterasämie (BCHE) <input type="checkbox"/> Hypochondroplasie (FGFR3) <input type="checkbox"/> Hypogammaglobulinämie (CD19) <input type="checkbox"/> Hypohidrotische ektodermale Dysplasie (EDA, EDAR, EDARADD) <input type="checkbox"/> Hypokalzämie, autosomal dominante (CASR) <input type="checkbox"/> Hypoparathyreoidismus, familiär isolierter (CASR, PTH) <input type="checkbox"/> Hypophosphatasie (ALPL) <input type="checkbox"/> Hypophosphatämie, autosomal dominant (FGF23) <input type="checkbox"/> Hypophosphatämie, autosomal rezessiv (DMP1) <input type="checkbox"/> Hypophosphatämie, X-chromosomal dominant (PHEX) <input type="checkbox"/> Hypophosphatämische Rachitis mit Hyperkalziurie (SLC34A3) <input type="checkbox"/> Hypophysenadenome, familiär isolierte; FIPA (AIP) <input type="checkbox"/> Hypophysenhormon-Mangel, HESX1-assoziiertes (HESX1) <input type="checkbox"/> Hypothyreose, kongenitale mit Struma (TPO, DUOX2, DUOX2A, IYD, SLC26A4) <input type="checkbox"/> Hypothyreose, kongenitale ohne Struma (TSHR, PAX8, FOXE1, NKX2-1, THRA, TSHB, TRHR) <input type="checkbox"/> Hypoventilationssyndrom, zentrales (PHOX2B) <input type="checkbox"/> Ichthyosis vulgaris (FLG) <input type="checkbox"/> ICP; intrahepatische Cholestase in der Schwangerschaft, (ATP8B1, ABCB11, ABCB4) <input type="checkbox"/> IgVH-Mutationsstatus * <input type="checkbox"/> IL28B-Genotypisierung (IL28B) <input type="checkbox"/> IL6R-Polymorphismus rs4537545; Suszeptibilität M. Castleman (IL6R) <input type="checkbox"/> Immundefektsyndrom, variables; CVID (TNFRSF13B) <input type="checkbox"/> Infertilität, männliche bei V.a. AZF-Deletion (AZF) <input type="checkbox"/> Infertilität, männliche bei V.a. CBAVD (CFTR) <input type="checkbox"/> IPEX/ XLAAD-Syndrom (FOXP3, STAT1) <input type="checkbox"/> IRIDA; hereditäre therapieresistente Eisenmangelanämie (TMPRSS6) <input type="checkbox"/> ITPA-Genotypisierung (ITPA) <input type="checkbox"/> JAK2-Mutation V617F <input type="checkbox"/> JAK2 Exon 12 <input type="checkbox"/> Jervell-Lange-Nielsen Syndrom; Long-QT Syndrom (KCNQ1, KCNE1) <input type="checkbox"/> Juvenile Polyposis (SMAD4, BMPR1A) <input type="checkbox"/> Kardiomyopathie, dilatative; DCM (LMNA, MYBPC3, SCN5A, MYH7, TNNT2) <input type="checkbox"/> Kardiomyopathie, hypertrophe; HCM (MYH7, MYBPC3, TNNT2, TNNI3) <input type="checkbox"/> Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie; CPVT (RYR2) <input type="checkbox"/> Katechol O-Methyltransferase, Pharmakogenetik (COMT) <input type="checkbox"/> Kearns-Sayre-Syndrom (mitochondriale DNA-Deletionen) <input type="checkbox"/> Kennedy, Morbus (AR) <input type="checkbox"/> Kenny-Caffey-Syndrom Typ 2 (FAM111A) <input type="checkbox"/> Kleinwuchs, idiopathischer (SHOX) <input type="checkbox"/> Knochenexostosen (EXT1, EXT2) <input type="checkbox"/> Kollagenrezeptor, Polymorphismus C807T (ITGA2) <input type="checkbox"/> Kolonkarzinom mit Polyposis (APC, MUTYH) <input type="checkbox"/> Komplette / Partielle / Milde Androgeninsensitivität (CAIS / PAIS / MAIS) <input type="checkbox"/> Komplex-3-Mangel, mitochondrialer (BCS1L) <input type="checkbox"/> Kongenitale lipide Nebennierenhyperplasie (STAR) <input type="checkbox"/> Laktose-Intoleranz, neonatale (LCT, Komplettssequenzierung) <input type="checkbox"/> Laktose-Intoleranz, primäre adulte (LCT Polymorphismus –13910) <input type="checkbox"/> Langer-Syndrom (SHOX) <input type="checkbox"/> Langketten-3-Hydroxyacyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel; LCHAD (HADHA) <input type="checkbox"/> Lebersche hereditäre Optikusneuropathie; LHON (MTND1, MTND4, MTND6) | <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Legius-Syndrom (SPRED1) <input type="checkbox"/> Leigh-Syndrom (SURF1, MT-ATP6) <input type="checkbox"/> Leiomyomatose, familiäre (FH) <input type="checkbox"/> LEOPARD-Syndrom (PTPN11, RAF1, BRAF) <input type="checkbox"/> Leri-Weill Dyschondrosteose (SHOX) <input type="checkbox"/> Lesch-Nyhan-Syndrom (HPRT1) <input type="checkbox"/> Leydigzell-Hypoplasie (LHCGR) <input type="checkbox"/> Li-Fraumeni-Syndrom (TP53) <input type="checkbox"/> Lipoproteinlipase-Defizienz (LPL) <input type="checkbox"/> Loeys-Dietz-Syndrom (TGFBFR1, TGFBFR2) <input type="checkbox"/> Long-QT Syndrom; Jervell-Lange-Nielsen Syndrom (KCNQ1, KCNE1) <input type="checkbox"/> Long-QT Syndrom; Romano-Ward Syndrom (KCNQ1, KCNH2, SCN5A, KCNE1, KCNE2) <input type="checkbox"/> Lynch-Syndrom / HNPCC (Auswahl: MSH2, MLH1, MSH6, PMS2) <input type="checkbox"/> Magenkarzinom, familiäres diffuses (CDH1) <input type="checkbox"/> Marcumar- / Warfarin-Verträglichkeit (VKORC1, CYP2C9) <input type="checkbox"/> Marfan-Syndrom (FBN1) <input type="checkbox"/> MASS-Syndrom (FBN1) <input type="checkbox"/> Melanom, familiäres malignes (CDKN2A) <input type="checkbox"/> MELAS-Syndrom (MTTL1) <input type="checkbox"/> MEN 1 (MEN1) <input type="checkbox"/> MEN2A / MEN2B (RET) <input type="checkbox"/> Menkes-Syndrom (ATP7A) <input type="checkbox"/> Mentale Retardierung (Array-CGH) * <input type="checkbox"/> MERRF (MTTK) <input type="checkbox"/> Methämoglobinämie (CYB5R3) <input type="checkbox"/> Meulengracht, Morbus (UGT1A1) <input type="checkbox"/> Mevalonazidurie; Mevalonatkinase-Defizienz (MVK) <input type="checkbox"/> Mikrodeletions/- duplikationssyndrom, Chromosomenanalyse und FISH*
Region: _____; Material: Heparin-Blut! <input type="checkbox"/> Mikroduplikation 22q11.2 (DiGeorge-Syndrom) <input type="checkbox"/> Mitochondriale DNA, Komplettssequenzierung <input type="checkbox"/> Mittelketten-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Defizienz; MCAD (ACADM) <input type="checkbox"/> Mittelmeerfieber, familiäres (MEFV) <input type="checkbox"/> MODY Typ 1 (HNF4A) <input type="checkbox"/> MODY Typ 2 (GCK) <input type="checkbox"/> MODY Typ 3 (HNF1A) <input type="checkbox"/> MODY Typ 4 (PDX1) <input type="checkbox"/> MODY Typ 5 (HNF1B) <input type="checkbox"/> MODY Typ 6 (NEUROD1) <input type="checkbox"/> MODY Typ 7 (KLF11) <input type="checkbox"/> MODY Typ 9 (PAX4) <input type="checkbox"/> MODY Typ 10 (INS) <input type="checkbox"/> MODY Typ 11 (BLK) <input type="checkbox"/> Morbus Alzheimer, familiär (APP, PSEN1, PSEN2) <input type="checkbox"/> Morbus Alzheimer, Risikoallele (SORL1, APOE) <input type="checkbox"/> Morbus Crohn, Disposition (NOD2) <input type="checkbox"/> Morbus Castleman, Suszeptibilität; IL6R-Polymorphismus rs4537545; (IL6R) <input type="checkbox"/> Morbus Darier (ATP2A2) <input type="checkbox"/> Morbus Fabry (GLA) <input type="checkbox"/> Morbus Gaucher (GBA) <input type="checkbox"/> Morbus Günther; kongenitale erythropoetische Porphyrie (UROS) <input type="checkbox"/> Morbus Hailey-Hailey (ATP2C1) <input type="checkbox"/> Morbus Hirschsprung (RET, EDNRB, GDNF) <input type="checkbox"/> Morbus Kennedy (AR) |
|---|---|

MATERIAL: Für alle molekulargenetischen Untersuchungen (Genanalysen) wird EDTA-Vollblut benötigt. Andere Untersuchungsmaterialien nach Rücksprache. * = Fremdlaborleistung.

Sollen für eine Erkrankung nicht alle angebotenen Gene untersucht werden, bitte gewünschte Gene markieren! Wir bitten sofern möglich um klinische Angaben sowie um eine Kopie der Einwilligung nach GenDG. Zum Ausschluss einer maternalen Kontamination bitten wir bei pränataler Diagnostik zusätzlich um die Zusendung einer EDTA-Vollblut-Probe der Schwangeren. Bei entsprechender Indikation werden die Kosten der Untersuchungen von den Krankenkassen übernommen und belasten nicht das Budget des einsendenden Arztes. Bei privater Krankenversicherung empfehlen wir vorab das Einholen einer Kostenzusage. Für pharmakogenetische Untersuchungen bitten wir um Rücksprache.

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger-Arndt-Haus · Lademannbogen 61– 63 · 22339 Hamburg · Telefon/-fax (040) 5 38 05-0/-125 · www.labor-lademannbogen.de

Geschäftsführer Prof. Dr. med. Tammo von Schrenck · Ärztlicher Leiter Dr. med. A. Lämmel · Handelsregister HRB 108320, Amtsgericht Hamburg

USt-IdNr. DE 267 981 794 · Bankverbindung Commerzbank, IBAN DE96 2004 0000 0420 0226 00, BIC COBADE33XXX

Anforderungsbogen Humangenetik, Stand 22.06.2020



Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Vertragsarzt-Nr.	VK, gültig bis	Datum



- Praxisstempel -

Patientendaten:	Versichertenstatus:	Hinweise:	Service – Praxis:
<input type="checkbox"/> männlich	<input type="checkbox"/> EBM	<input type="checkbox"/> Verdachtsdiagnose:	<input type="checkbox"/> CITO
<input type="checkbox"/> weiblich	<input type="checkbox"/> EBM-Sonderfall	<input type="checkbox"/> Familienvorgeschichte:	<input type="checkbox"/> Befund faxen
<input type="checkbox"/> schwanger	<input type="checkbox"/> GOÄ (Privat)	<input type="checkbox"/> Fam. Mutation bereits bekannt?	<input type="checkbox"/> Befund telefonieren
SSW: _____	<input type="checkbox"/> stationär	<input type="checkbox"/> Datum der Probenentnahme:	

Humangenetik Mo – Se

- | | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Morbus Meulengracht (UGT1A1) <input type="checkbox"/> Morbus Osler (ENG, ACVRL1, SMAD4) <input type="checkbox"/> Morbus Recklinghausen (NF1) <input type="checkbox"/> Morbus Wilson (ATP7B) <input type="checkbox"/> Mowat-Wilson-Syndrom (ZEB2) <input type="checkbox"/> MTHFR-Polymorphismen (C677T, A1296C) <input type="checkbox"/> Muenke-Syndrom (FGFR3) <input type="checkbox"/> Muckle-Wells-Syndrom (NLRP3) <input type="checkbox"/> Mukopolysaccharidose Typ 1; Morbus Hurler, Morbus Scheie (IDUA) <input type="checkbox"/> Mukopolysaccharidose Typ 2; Morbus Hunter (IDS) <input type="checkbox"/> Mukopolysaccharidose Typ 3; Morbus Sanfilippo (SGSH, NAGLU, GNS, HGSNAT) <input type="checkbox"/> Mukopolysaccharidose Typ 6; Morbus Maroteaux-Lamy (ARSB) <input type="checkbox"/> Mukoviszidose (CFTR) <input type="checkbox"/> Multi-Drug Resistance (ABCB1 Polymorphismen rs2032583, rs2235015, rs1045642) <input type="checkbox"/> Multiple endokrine Neoplasie Typ 1 (MEN1) <input type="checkbox"/> Multiple endokrine Neoplasie Typ 2A / 2B (RET) <input type="checkbox"/> Multiple endokrine Neoplasie Typ 4 (CDKN1B) <input type="checkbox"/> Muskelatrophie, bulbo-spinale; Morbus Kennedy (AR) <input type="checkbox"/> Muskelatrophie, spinale; SMA (SMN1) <input type="checkbox"/> Myoklonus-Dystonie-Syndrom (SGCE) <input type="checkbox"/> N-Acetyliererstatus; Medikamentenunverträglichkeit (NAT2) <input type="checkbox"/> NARP; Neuropathie, Ataxie und Retinitis pigmentosa (SURF1, MTATP6) <input type="checkbox"/> Neonatal-Onset Multisystem Inflammatory Disease; NOMID (NLRP3) <input type="checkbox"/> Neuroferritinopathie (FTL) <input type="checkbox"/> Neurofibromatose Typ 1; M. Recklinghausen (NF1) <input type="checkbox"/> Neurofibromatose Typ 2 (NF2) <input type="checkbox"/> Neutropenie, kongenitale / zyklische (ELANE, GFI1) <input type="checkbox"/> NGLY1-Defizienz (NGLY1) <input type="checkbox"/> Noonan-Syndrom (Auswahl: PTPN11, SOS1, RAF1, KRAS, NRAS, RIT1, MAP2K1, BRAF) <input type="checkbox"/> Occipitalhorn-Syndrom (ATP7A) <input type="checkbox"/> Ophthalmoplegie, autosomal dominante progressive externe (POLG, SLC25A4, C10orf2, POLG2) <input type="checkbox"/> Ophthalmoplegie, autosomal rezessive progressive externe (POLG) <input type="checkbox"/> Ophthalmoplegie, chronisch progressive externe; CPEO (MTTL1) <input type="checkbox"/> Optikusatrophie, autosomal dominant (OPA1) <input type="checkbox"/> Optikusatrophie, Lebersche; LHON (MTND1, MTND4, MTND6) <input type="checkbox"/> Osler, Morbus (ENG, ACVRL1, SMAD4) <input type="checkbox"/> Osteochondrome, multiple (EXT1, EXT2) <input type="checkbox"/> Osteogenesis imperfecta (Auswahl: COL1A1, COL1A2, IFITM5) <input type="checkbox"/> PAI1 4G/5G-Polymorphismus <input type="checkbox"/> Pankreasagenesie, kongenitale (PTF1A, PDX1, GATA6) <input type="checkbox"/> Pankreatitis, genetisch bedingte (PRSS1, SPINK1, CFTR, CTFR, CPA1) <input type="checkbox"/> PAPA-Syndrom; Pyoderma gangraenosum (PSTPIP1) <input type="checkbox"/> Parkinson, monogene Formen (Auswahl: PARK2, LRRK2, SNCA, PINK1) <input type="checkbox"/> Pendred-Syndrom (SLC26A4) <input type="checkbox"/> Peutz-Jeghers-Syndrom (STK11) <input type="checkbox"/> PFIC; progressive familiäre intrahepatische Cholestase (ATP8B1, ABCB11, ABCB4) <input type="checkbox"/> Phäochromozytom, hereditäres (Auswahl: SDHB, SDHD, VHL, RET, NF1, TMEM127) <input type="checkbox"/> Phäochromocytom-Paragangliom Syndrom (SDHB, SDHD, SDHA, SDHAF2, SDHC, MAX) | <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Phenylketonurie (PAH) <input type="checkbox"/> Phosphatdiabetes (PHEX) <input type="checkbox"/> Piebaldismus (KIT) <input type="checkbox"/> Plasminogenaktivator-Inhibitor 1 (PAI1 4G/5G-Polymorphismus) <input type="checkbox"/> Pol III-assoziierte Leukodystrophie (POLR3A, POLR3B) <input type="checkbox"/> Polyposis coli, familiäre adenomatöse (APC, MUTYH) <input type="checkbox"/> Polycythämie, familiäre primäre (EPOR) <input type="checkbox"/> Polyzystische Nierenerkrankung, autosomal rezessive; ARPKD (PKHD1) <input type="checkbox"/> Porphyrie, akute intermittierende (HMBS) <input type="checkbox"/> Porphyrie, ALAD-Mangel (ALAD) <input type="checkbox"/> Porphyrie, congenitale erythropoetische; Morbus Günther (UROS) <input type="checkbox"/> Porphyrie, erythropoetische Protoporphyrin (FECH) <input type="checkbox"/> Porphyrie; hereditäre Koproporphyrin (CPOX) <input type="checkbox"/> Porphyrie; Porphyria cutanea tarda (UROD) <input type="checkbox"/> Porphyrie, Porphyria variegata (PPOX) <input type="checkbox"/> Porphyrie, X-chromosomal-dominante Protoporphyrin (ALAS2) <input type="checkbox"/> Präkallikrein-Mangel, hereditärer (KLKB1) <input type="checkbox"/> Prämatüre ovarielle Insuffizienz; POF bei FMR1-Prämutation <input type="checkbox"/> Prämatüre ovarielle Insuffizienz; POF bei BMP15-Defekt (BMP15) <input type="checkbox"/> Prämatüre ovarielle Insuffizienz; POF bei FIGLA-Defekt (FIGLA) <input type="checkbox"/> Prämatüre ovarielle Insuffizienz; POF bei FSH-Rezeptor-Defekt (FSHR) <input type="checkbox"/> Prämatüre ovarielle Insuffizienz; POF bei NOBOX-Defekt (NOBOX) <input type="checkbox"/> Prader-Willi-Syndrom, PWS <input type="checkbox"/> Prion-Protein assoziierte Erkrankungen (PRNP) <input type="checkbox"/> Protein C-Mangel / Defekt, hereditärer (PROC) <input type="checkbox"/> Protein S-Mangel / Defekt, hereditärer (PROS1) <input type="checkbox"/> Protein Z-abhängiger Protease Inhibitor-Defekt (SERPINA10) <input type="checkbox"/> Protein Z-Mangel (PROZ) <input type="checkbox"/> Proteus-Syndrom; Proteus-like Syndrom (PTEN) <input type="checkbox"/> Prothrombin-Mutation G20210A <input type="checkbox"/> Pseudohyperaldosteronismus; Liddle-Syndrom (SCNN1B, SCNN1G) <input type="checkbox"/> Pseudohypoaldosteronismus Typ 1 (SCNN1A, SCNN1B, SCNN1G) <input type="checkbox"/> Pseudohypoparathyreoidismus; Albright-Osteodystrophie (GNAS) <input type="checkbox"/> Pyruvatdehydrogenase-Mangel (Auswahl: PDHA1, PDHB, PDHX, DLAT, DLD) <input type="checkbox"/> Pyruvatkinase-Mangel (PKLR) <input type="checkbox"/> Renales-Kolobom-Syndrom (PAX2) <input type="checkbox"/> Retinoschisis, juvenile, X-chromosomal (RS1) <input type="checkbox"/> Rett-Syndrom, atypisches (CDKL5) <input type="checkbox"/> Rett-Syndrom, klassisches (MECP2) <input type="checkbox"/> Rett-Syndrom, kongenitales (FOXG1) <input type="checkbox"/> Roberts-Syndrom (ESCO2) <input type="checkbox"/> Romano-Ward Syndrom; Long-QT Syndrom (KCNQ1, KCNH2, SCN5A, KCNE1, KCNE2) <input type="checkbox"/> Rotor-Syndrom (SLCO1B1, SLCO1B3) <input type="checkbox"/> Saccharase-Isomaltase-Defizienz, kongenitale (SI) <input type="checkbox"/> Saethre-Chatzen-Syndrom (TWIST1) <input type="checkbox"/> SANDO-Syndrom (POLG, C10orf2) <input type="checkbox"/> Schilddrüsenhormon-Resistenz (THRB) <input type="checkbox"/> Schilddrüsenkarzinom, familiäres; FMTC (RET) <input type="checkbox"/> Schwerhörigkeit, erbliche nicht-syndromale; DFNB1 (GJB2, GJB6) <input type="checkbox"/> Schwerhörigkeit, mitochondriale (MTRNR1) <input type="checkbox"/> Schwerhörigkeit, Pendred-Syndrom (SLC26A4) <input type="checkbox"/> Schwerhörigkeit, X-gekoppelt; DFNX2 (POU3F4) <input type="checkbox"/> Serratierte Polyposis (RNF43) |
|--|---|

MATERIAL: Für alle molekulargenetischen Untersuchungen (Genanalysen) wird EDTA-Vollblut benötigt. Andere Untersuchungsmaterialien nach Rücksprache. * = Fremdlaborleistung.

Sollen für eine Erkrankung nicht alle angebotenen Gene untersucht werden, bitte gewünschte Gene markieren! Wir bitten sofern möglich um klinische Angaben sowie um eine Kopie der Einwilligung nach GenDG. Zum Ausschluss einer maternalen Kontamination bitten wir bei pränataler Diagnostik zusätzlich um die Zusendung einer EDTA-Vollblut-Probe der Schwangeren. Bei entsprechender Indikation werden die Kosten der Untersuchungen von den Krankenkassen übernommen und belasten nicht das Budget des einsendenden Arztes. Bei privater Krankenversicherung empfehlen wir vorab das Einholen einer Kostenzusage. Für pharmakogenetische Untersuchungen bitten wir um Rücksprache.

Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Vertragsarzt-Nr.	VK, gültig bis	Datum



LABOR LADEMANNBOGEN

MEDIZINISCHE EXPERTISE

Humangenetik

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger- Arndt-Haus

Lademannbogen 61-63

Tel.: (040) 53805 0

22339 Hamburg

www.labor-lademannbogen.de

- Praxisstempel -

Patientendaten:	Versichertenstatus:	Hinweise:	Service – Praxis:
<input type="checkbox"/> männlich <input type="checkbox"/> weiblich <input type="checkbox"/> schwanger SSW: _____	<input type="checkbox"/> EBM <input type="checkbox"/> EBM-Sonderfall <input type="checkbox"/> GOÄ (Privat) <input type="checkbox"/> stationär	<input type="checkbox"/> Verdachtsdiagnose: <input type="checkbox"/> Familienvorgeschichte: <input type="checkbox"/> Fam. Mutation bereits bekannt? <input type="checkbox"/> Datum der Probenentnahme:	<input type="checkbox"/> CITO <input type="checkbox"/> Befund faxen <input type="checkbox"/> Befund telefonieren <input type="checkbox"/>

Humangenetik Sc - Z

- SCID; OMENN-Syndrom (RAG1, RAG2)
- SCN1A-assoziierte Erkrankungen (SCN1A)
- SHOX (Deletion Xp)
- SHOX-Defizienz (SHOX Mutationen)
- Shwachman-Diamond-Syndrom (SBDS)
- Sichelzellanämie (HBB)
- Smith-Lemli-Opitz Syndrom; SLO (DHCR7)
- Smith-Magenis-Syndrom (MLPA Deletion 17p + ggf. Sequenzierung RAI1)
- Sotos-Syndrom (NSD1)
- Spastische Paraplegie Typ3A und Typ 4 (ATL1, SPAST)
- Spinale Muskelatrophie; SMA (SMN1)
- Spondyloepiphysäre Dysplasie, verzögerte (TRAPPC2)
- Statin-Unverträglichkeit (SLCO1B1)
- Steroid-5α-Reduktase-Mangel (SRD5A2)
- Steroid-11β-Hydroxylase Mangel (CYP11B1)
- Stickler Syndrom (COL2A1, COL11A1)
- Sulfotransferase 1A1 (SULT1A1 Polymorphismus p.Arg213His)
- T-Zellrezeptor-Rearrangement; Material: EV, EDTA-KM
- Tangier-Erkrankung (ABCA1)
- Teleangiektasie, hereditäre hämorrhagische (ENG, ACVRL1, SMAD4)
- TERT-Promoter Veränderungen
- Tetraamelie (WNT3)
- Thalassämie, beta (HBB)
- Thanatophore Dysplasie (FGFR3)
- Thiopurin-S-Methyltransferase-Defizienz; Thiopurin-Intoleranz (TPMT)
- Thrombocytopenie Typ 2, erbliche Form (ANKRD26)
- Thrombophilie, erbliche; Faktor V-Leiden Mutation
- Thrombophilie, erbliche; Prothrombin Mutation G20210A
- Thrombotisch-thrombozytopenische Purpura; TTP (ADAMTS13)
- Thyroxinbindendes Globulin-Mangel, kongenitaler (SERPINA7)
- Timothy-Syndrom (CACNA1C)
- TNF-Rezeptor-assoziiertes periodisches Fieber; TRAPS (TNFRSF1A)
- Townes-Brocks-Syndrom (SALL1)
- Treacher-Collins-Syndrom (TCOF1)
- Trimethylaminurie; Fischgeruch-Syndrom (FMO3)
- Triple-A-Syndrom (AAAS)
- Tuberöse Sklerose (TSC1, TSC2)
- Tyrosinämie (FAH)
- Velo-Kardio-Faziales Syndrom (Deletion 22q11.2)
- Vitamin-D-abhängige Rachitis Typ 1 (CYP27B1)
- Vitamin-D-abhängige Rachitis Typ 2 (VDR)
- Von Hippel-Lindau-Syndrom (VHL)
- Von Willebrand-Syndrom (VWF)
- Warfarin- / Marcumar-Verträglichkeit (VKORC1, CYP2C9)
- Weill-Marchesani-Syndrom (FBN1)
- Wilms-Tumor, erblicher (WT1)
- Wilson, Morbus (ATP7B)
- Wiskott-Aldrich-Syndrom (WAS)
- Wolfram-Syndrom (WFS1)
- X-gekoppelte kongenitale adrenale Hypoplasie (NR0B1)
- X-gekoppelter Hydrozephalus / L1-Syndrom (L1CAM)
- XLAAD-Syndrom (FOXP3, STAT1)
- Zahndurchbruchstörung, primäre (PTH1R)

- _____
- _____
- _____

MATERIAL: Für alle molekulargenetischen Untersuchungen (Genanalysen) wird EDTA-Vollblut benötigt. Andere Untersuchungsmaterialien nach Rücksprache. * = Fremdlaborleistung.

Sollen für eine Erkrankung nicht alle angebotenen Gene untersucht werden, bitte gewünschte Gene markieren! Wir bitten sofern möglich um klinische Angaben sowie um eine Kopie der Einwilligung nach GenDG. Zum Ausschluss einer maternalen Kontamination bitten wir bei pränataler Diagnostik zusätzlich um die Zusendung einer EDTA-Vollblut-Probe der Schwangeren. Bei entsprechender Indikation werden die Kosten der Untersuchungen von den Krankenkassen übernommen und belasten nicht das Budget des einsendenden Arztes. Bei privater Krankenversicherung empfehlen wir vorab das Einholen einer Kostenzusage. Für pharmakogenetische Untersuchungen bitten wir um Rücksprache.

Labor Lademannbogen MVZ GmbH

Professor-Rüdiger-Arndt-Haus · Lademannbogen 61– 63 · 22339 Hamburg · Telefon/-fax (040) 5 38 05-0/-125 · www.labor-lademannbogen.de

Geschäftsführer Prof. Dr. med. Tammo von Schrenck · Ärztlicher Leiter Dr. med. A. Lämmel · Handelsregister HRB 108320, Amtsgericht Hamburg

USt-IdNr. DE 267 981 794 · Bankverbindung Commerzbank, IBAN DE96 2004 0000 0420 0226 00, BIC COBADEFFXXX

Anforderungen Humangenetik, Stand 22.06.2020

