DEUTSCHES ROTES KREUZ	
Medizinisches Versorgungszentrum	
DRK-Blutspendedienst Frankfurt gemeinnützige	Gm

ıbΗ Sandhofstraße 1, 60528 Frankfurt am Main

Tol (060) 67 82 - 361 / 350 Fax (069) 67 82 220 / 246

Tel. (009) 07 02 - 301 / 339	1
DAKKS Deutsche Aktrediterungsstelle D-MI-13315-01-00	
Anforderungsschein für Laborleistungen Befund an verantwortliche ärztliche Person (gemäß GenDG)	
Adresse	
TelFax	
Fragestellung ☐ diagnostisch ☐ prädiktiv ☐ vorgeburtlich	
Material Entnahmedatum	
Bitte unbedingt ankreuzen! KV (Ü-Schein Nr. 10 notwendig) Rechnung an Einsender Selbstzahler \$116 B	
Häm	C
Material: (5)-10 ml Citratblut (geringere Mengen, EDTA-B	3
Indikation zur Untersuchung (bitte ankreuzen!) – weite	r
Panel-Diagnostik Gerinnung	
 ☐ Hämophilie A und B (<i>F8, F9</i>) ☐ Vitamin-K-abhängige Faktoren (<i>F2, F7, F9, F10</i>) ☐ von Willebrand Syndrom und hereditäre TTP (VWF, ADAMTS1 ☐ A-, Hypo-, Dysfibrinogenämie (<i>FGA, FGB, FGG</i>) 	3
Einzelfaktorenanalyse	
Prokoagulatorische Faktoren ☐ Afibrinogenämie (FGA, FGB, FGG)* ☐ Dysfibrinogenämie (FGA, FGB, FGG)* ☐ Dysfibrinogenämie (FGA, FGB, FGG)* ☐ Prothrombingen 20210G>A ☐ Prothrombingen 19911A>G ☐ Faktor-V-Mangel (F5)* ☐ FV Leiden (1691G>A) (F5) ☐ FV HR2 (6755A>G) (F5) ☐ Faktor-VII-Mangel (F7)* ☐ Faktor-VIII-Mangel (Hämophilie A) (F8)* ☐ Faktor-X-Mangel (Hämophilie B) (F9)* ☐ Faktor-XII-Mangel (F10)* ☐ Faktor-XII-Mangel (F11)* ☐ Faktor-XIII-Mangel (F12)* ☐ Faktor-XIII-Mangel (F12)* ☐ Faktor-XIII-Mangel (F13A, F13B)* ☐ FXIII Polymorphismus V34L (F13A) ☐ Kombinierter FII-/ FVII-/ FIX-/ FX-Mangel (VKCFD) (VKORC1, GGCX) ☐ Kombinierter FV-/ FVIII-Mangel (F5F8D) (LMAN1, MCFD2)	
Inhibitorische Faktoren ☐ Antithrombin-Mangel (SERPINC1)* ☐ Protein-C-Mangel (PROC)* ☐ Protein-S-Mangel (PROS1)*	

Patientendaten ggfAufkleber			
Name			
Vorname	GebDatum		
Straße			
PLZ/Ort			
Kostenträger	_ _		
Geschlecht: ☐ weiblich ☐ män	nlich Infektiös		
Indikation			
Rest-Aktivität / Konzentration			
Molekulargenetische Voruntersuchungen in Bezug auf die aktuelle			
Indikationsstellung (Befundkopien bitte beifügen)			
Indexfall in der Familie bekannt?	Ja 🗌 Nein		
Wenn Ja, molekulargenetische Vorbe	funde		
Ethnizität /Herkunft			
staseologie			

lut, DNA nach Rücksprache), Transport bei Raumtemperatur

e Angaben gemäß KBV erforderlich (siehe bitte Rückseite)

☐ Hereditäres Angioödem (KNG1, ANGPT1, F12, PLG)
☐ Homocysteinurie (schwere Hyperhomocysteinämie) (<i>CBS, MTHFR</i>)
☐ Sonstige (<i>F5</i> , <i>F11</i> , <i>F13A1</i> , <i>F13B</i>)
☐ Thrombophilie (SERPINC1, PROC, PROS1)

Protein-S-Mangel (PROS1)

Protein-Z-Mangel (PROZ)

Pharmakogenetik

Cumarinresistenz (partielle) (VKORC1, CYP2C9) Cumarinsensitivität (partielle) (VKORC1, CYP2C9, ggf. F9 Ex 2) Pharmakogenet. Sonderuntersuchung (CYP4F2, PTGS1, COX)

Primäre Hämostase

J	Von Willebrand-Syndrom Typ
	Von-Willebrand-Multimere (incl. VWF:Ag und VWF:CB)
	Von-Willebrand-Gendiagnostik (VWF)*
]	Bernard-Soulier-Syndrom (BSS)

(GP1BA, GP1BB, GP9, GP5)

Morbus Glanzmann (ITGA2B, ITGB3)

П Glykoprotein la (ITGA2)

Quebec (MMRN1, PLAU)

Sonstige Gene

ADAMTS13-Mangel (Hereditäre TTP) (ADAMTS13)* Kininogen (HMWK)-Mangel (KNG)*

Präkallikrein-Mangel (KLKB1)

PAI1-Mangel (PAI1)

PAI1-4G/5G Polymorphismus (PAI1)

Plasminogen-Mangel (PLG)*

TAFI-Mangel (CPB2)

Homocysteinurie (schwere Hyperhomocysteinämie)*

MTHFR 677C>T ☐ MTHFR 1298 A>G

weitere molekulargenet. Untersuchung auf Anfrage:

Methoden: Panel Diagnosik Gerinnung wird mittels NGS durchgeführt, Einzelfaktorenanalyse: PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA, SSP, mit* gekennzeichneten Gene können mit einem NGS-Panel oder Sangersequenzierung analysiert werden (untersuchte Gene jeweils in Klammern)

Einwilligung des Patienten / der Patientin / des gesetzlichen Vertreters

Einwilligung des Patienten / der Patientin / des gesetzlichen Vertreters					
Mit meiner Unterschrift be mein Einverständnis mit de erhobenen Ergebnisse in Ergebnisse und Proben i können. Die Ergebnisse damit sie ggf. für später übereigne ich hiermit gem der genetischen Analyse a	er geplanten genetischen Analyse und Papierform sowie in elektronischer Fin pseudonymisierter Form für wisse der Untersuchungen müssen nicht eie Untersuchungen zur Verfügung säß § 950 BGB dem Labor, welches d	g und ggf. genetischer Berat d der dafür erforderlichen Blu Form entsprechend den ges enschaftliche Zwecke und/or ntsprechend den gesetzliche stehen. Nach Abschluss de ie Analyse durchgeführt hat. übermittelt werden können.	tung und unter Kenntnis meines Widerrufrechtes utentnahme. Ich bin damit einverstanden, dass die etzlichen Vorgaben gespeichert werden und ggf. der als Kontrollproben genutzt/publiziert werden en Vorgaben nach 10 Jahren vernichtet werden, r Analyse verbleibendes Untersuchungsmaterial Ich bin damit einverstanden, dass die Ergebnisse Ich bin damit einverstanden, dass ggf. Daten für fendes bitte streichen).		
		Die Einwilligung des o. g. Patienten zur humangenetischen Untersuchung entsprechend dieses Anforderungsscheins und der o.g. Einverständniserklärung nach Gendiagnostikgesetz liegt mir vor:			
Ort, Datum	Unterschrift des Patienten	Ort, Datum	Stempel und Unterschrift des Arztes		

Klinische Informationen / Laborwerte / molekulargenetische Vorbefunde

(erforderlich gemäß Qualitätssicherungsvereinbarung Molekulargenetik, Deutsches Ärzteblatt, Jg. 109, Heft 11, 16. März 2012)

Bitte Laborwertausdrucke und Arztbriefe beifügen (molekulargenetische Voruntersuchungen in Bezug zur Fragestellung):

Zur Plausibilitätskontrolle sind der Gerinnungsbefund sowie eine möglichst gute Beschreibung des klinischen Bildes notwendig.

Angabe, ob Indexfall in der Familie bekannt? (bitte Befunde und ggf. Familienstammbaum beifügen)

Möglicherweise liegen bereits Untersuchungsergebnisse von betroffenen Familienangehörigen vor. Durch Kenntnis in der Familie bekannter Mutationen reduzieren sich Untersuchungsaufwand und Kosten.

Bitte Herkunft (geographische Region, ethnische Zugehörigkeit) angeben:

Bei bestimmten Fragestellungen kann durch die Kenntnis der Herkunft des Patienten die zu untersuchende Gen-Region eingegrenzt werden. Dies führt zu einer effizienteren und kostengünstigeren Untersuchung.

Erstmanifestation (Alter): Lokalisation (art./ven.)/ Schweregrad: Trigger / spontan: Zeitpunkt / Häufigkeit: Aborte: Warfarin (z. B. Coumac Acenocoumarin (z. B. Stagl. Bedarf (Tab. / mg): (unzutreffendes bitte streichen!) durchschnittliche INR: ggf. Wirkstoffspiegel:	milienstammbaum beifügen):
Zeitpunkt / Häufigkeit: Thromboembolische Ereignisse: Erstmanifestation (Alter): Lokalisation (art./ven.)/ Schweregrad: Trigger / spontan: Zeitpunkt / Häufigkeit: Aborte: Zeitpunkt / Häufigkeit: Schwangerschaftswoche: Weitere Grunderkrankungen: nein ja	
	rin (z. B. Sintrom ®)
Faktor-XIII-Aktivität: Prothombingen-20210G>A: wt Lupus-Antikoagulanz: Anti-Cardiolipin-Antikörper: Substitution mit Gerinnungskonzentrate D-Dimer: To its walkt des Ouls stitution Anti-Cardiolipin-Antikörper: Substitution mit Gerinnungskonzentrate	or (VWF:Ag): or (VWF:Ag): orität (VWF:RCo): orität (VWF:CB): ologisch): etrisch): etrisch): etrisch): mologisch): wt