

Anforderungsschein



Molekulargenetische Untersuchungen - HERZGENETIK

Institut für Genetik von Herzerkrankungen
 Direktor: Univ.-Prof. Dr. med. Eric Schulze-Bahr

Institut für Genetik von Herzerkrankungen
 Domagkstr. 3
 48149 Münster

T. 0251 - 83 44935 oder 55326
 F. 0251 - 83 52980

 Patient Geb.datum

 Adresse Patient (ggf. Aufkleber) (V5)

GKV	Laborschein #10
PKV

Herzrhythmusstörungen Arrhythmien	
	Langes QT-Syndrom (LQTS)
	Brugada-Syndrom (BRGDA)
	Katecholaminerge, polymorphe Kammertachykardien (CPVT)
	Kurzes QT-Syndrom (SQTS)
	Frühe Repolarisationsstörung (ERS)
	Idiopathisches Kammerflimmern (IVF)
	Idiopathische Kammertachykardien (z.B. RVOT-VT, ILVT) & (IVT)
	Vorhofflimmern (ATFB)
	Präexzitations-Syndrom (WPW)
	Sinusknotenerkrankung (SSS, SND)
	Erregungsleitungsstörung (AVB, LSB, RSB)
.....	

Herzmuskelerkrankungen Kardiomyopathien (CMP)	
	Hypertrophe Kardiomyopathie (HCM, HOCM)
	Dilatative Kardiomyopathie (DCM)
	Linksventrikuläre non-compaction Kardiomyopathie (LVNC)
	Arrhythmogene, rechtsventrikuläre Kardiomyopathie (ARVC)
	Unklare, arrhythmogene CMP & (AUCM)
	Metabolische CMP / Speichererkrankung
	Restriktive Kardiomyopathie (RCM)
	Endokardfibroelastose/M. Barth (EFE)
	Schwangerschafts-CMP & (PPCM)

Postmortale DNA-Diagnostik & z.B. SIDS, SUDS, SADS, unklarer Tod	
Unklarer, überlebter Herztod & (SCA)	

&: nach Rücksprache (Phänotyp)

Wichtige Angaben zum Auftrag	
	Stufendiagnostik Häufige Gene (Stufe A+B: >1%) Seltene Gene (Stufe C: <1%)
	Multi-Gen-Panel-Sequenzierung (MGPS) (derzeit nicht akkreditiert nach DIN ISO 15189)
	Spezifische Gene:
	Heterozygotendiagnostik (Familie)
	Gen

Angeborene Herz- und Klappenfehler, Aorten-, Gefäß-, Syndromale Erkrankungen	
	Marfan-Syndrom (MFS, MFLS)
	Loeys-Dietz-Syndrom (LDS)
	Thorakales Aortenaneurysma +/- Dissektion (AAT, TAAD)
	Vorhofseptumdefekt (ASD-II, AVSD)
	Weitere Erkrankungen (nach Rücksprache): Arterial tortuosity syndrome (ArTS) Bikuspidale Aortenklappe (BAV) Mitralklappenprolaps (MVP) VSD, M. Ebstein, M. Fallot, TOF Hypoplastisches Linksherz-Syndrom (HLHS) Noonan-Syndrom (NS) Konotrunkale Malformation, andere Herzfehler

 Arzt Unterschrift

 Adresse Praxis (ggf. Stempel)

EDTA-Blut, Datum:
DNA, fremdisoliert
Gewebe

Einverständniserklärung beigelegt