Krankenkasse bzw. Kostenträger			
Name, Vorname des Versicherten geboren am			
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status	
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum	

Institut für Klinische Genetik Bonn

Dr. med. Nicolai Kohlschmidt

Facharzt für Humangenetik – Medizinische Genetik Facharzt für Kinderheilkunde und Jugendmedizin

Maximilianstraße 28d, 53111 Bonn

Tel: 02 28/969 68 67-0 Fax: 02 28/969 68 67-6 info@genetik-bonn.de www.genetik-bonn.de

Auftragsformular Pränatale Diagnostik

Einsender (Stempel)/ Fax.		 Überweisungs-Schein liegt bei Stat. Patient, Rechnung an Klinik Selbstzahler, Rechnung an Patientin IGeL-Leistung, siehe Rückseite
Unterschrift	Ansprechpartner/Tel.	
Entnahmedatum	Material O Fruchtwasser O gelb O frischblut O Chorionzotten O Abortmaterial:	
Weitere Angaben zur Patientin Betreuender Frauenarzt:		
Erster Tag letzte Regel: SSW nach US: _	Gravida: Geb	urten: Fehl-/Totgeburten:
Ethn. Herkunft:	○ Zwillinge ○ monochorial ○ dichorial	
○ Alter ○ auffälliges Erst-Trimester-Screening ○ Klinische Befunde/auffälliger Ultraschallbefund: ○ Familienanamnese: Untersuchungsauftr		
Chromosomen-Analysen	Molekulargenetische	Analyse
Chromosomen-Analyse (Karyotypisierung) FISH-Darstellung folgender Chromosomenregion:	Befunde des Index-Falls ur	nd 5ml mütterliches EDTA Blut beilegen!
Deletions-/Trisomieanalysen Schnelltest	Schnelltest	
○ Trisomie 13/18/21/X/Y○ DiGeorge-Syndrom (22q11.2)○ Williams-Beuren-Syndrom (7q11.23)○	Medizinisch indiziert ○ ja ○ nein ○ Chromosom 21 ○ Chromosom 13/18 Gonosomen X/Y	Trisomie-Schnelltest persönlich gewunscht (IGeL) ○ ja ○ nein ○ nur Chromosom 21 ○ Chromosom 13, 18, 21, X, Y Geschlechtsmitteilung ○ ja ○ nein

Für Abortuntersuchungen bitte keine Zusätze zum Material, nur bei sehr trockenem Gewebe evtl. Zusatz von Kochsalzlösung, Aufbewahrung bis zur Abholung bei 4° C.

Bitte Überweisungsschein Muster 10. Ihr Labor-Budget wird nicht belastet.

Einverständniserklärung auf der Rückseite bitte beachten!

Tel. Auskünfte, Anforderung von Versandmaterial und Kurierdienstanforderung in Eilfällen: 02 28/969 68 67-0

wird vom Labor ausgefüllt
Eing.-Datum

Eingangs-Nr.

Einverständniserklärung für eine vorgeburtliche genetische Untersuchung

(Nichtzutreffendes bzw. Nichtgewünschtes bitte streichen)

Ort/Datum

Unterschrift der Patientin

Ich bin in einem aus	führlichen Beratungsgespräch gemäß §15, Abs. 3 GenDG
	fang und Aussagekraft der angeforderten Untersuchung und deren möglichen Ergebnisse/Konsequenzen Air sind die gesundheitlichen Risiken der hierfür notwendigen Probenentnahme(n) bewusst.
Alternativ: O Ich verzichte nach auf eine Beratung	n Kenntnisnahme der schriftlichen Information über die Beratungsinhalte gemäß § 10, Abs. 2 GenDG g.
vorderseitige Angabe Mit der Aufbewahrur einverstanden, ich ü	nit einverstanden, dass die von mir entnommene Proben auf genetische Veränderungen, bezogen auf en, untersucht werden. ng von überschüssigem Untersuchungsmaterial zum Zwecke der Nachprüfbarkeit der Ergebnisse bin ich bereigne das nach Abschluss der Analyse(n) verbleibende Untersuchungsmaterial hiermit gemäß or, welches die Analyse durchführt.
Das überschüssige I verwendet werder nicht verwendet v	
Die Befundmitteilung Ärztin/Arzt erfolgen. Diese Einwilligungse	tnis, dass alle Ergebnisse der ärztlichen Schweigepflicht unterliegen. g darf gemäß Gendiagnostik Gesetz vom untersuchenden Labor ausschließlich an die/den einsendende/n rklärung kann jederzeit widerrufen werden. Einwilligungserklärung habe ich erhalten
Ort/Datum	Unterschrift der Patientin
O Die Beratung vor	pränataler Diagnostik gemäß §15, Abs. 3 GenDG erfolgte durch:
Datum der Beratung	Name der/des genetisch beratenden Ärztin/Arztes (bitte leserlich angeben)
Ort/Datum	Unterschrift Ärztin/Arzt
Syndrom) sowie 13 (genannte "Altersrisil geeignet. Deshalb is Die Krankenkassen Indikation berechner Chromosomen 13, 1 Hinweis: Das Gesch	DNA kann in den meisten Fällen eine Trisomie der Chromosomen 21 (Down-Syndrom), 18 (Edwards-(Pätau-Syndrom) innerhalb von 8 – 12 Arbeitsstunden nachweisen und damit insbesondere das so ko" weitgehend ausschließen. Er ist nicht zur Erfassung anderer, seltenerer, Chromosomenstörungen ist eine zusätzliche konventionelle zytogenetische Untersuchung der Fruchtwasserprobe immer erforderlich. übernehmen die Kosten des Schnelltests nicht. Bei Anforderung des Schnelltests ohne medizinische in wir Ihnen für die Untersuchung des Chromosoms Nr. 21 EUR 88,34 und für die Untersuchung der 18, 21 sowie X und Y EUR 164,78. Jecht des Fetus wird erst nach der vollendeten 14. Schwangerschaftswoche mitgeteilt . Schnelltest der Chromosomen 21 bzw. 13, 18, 21, X und Y und werde die Kosten übernehmen.