



Humangenetik Dr. med. Konstanze Hörtnagel	Laboratoriumsmedizin Dr. med. Hanns-Georg Klein	Transfusionsmedizin Dr. med. Kaimo Hirv Dr. med. Hanns-Georg Klein (komm.)	Pathologie Prof. Dr. med. Barbara Dockhorn-Dworniczak Prof. Dr. med. Gerhard Mall	Mikrobiologie / Virologie Dr. med. Hartmut Campe Dr. med. Gabriele Schiffel
---	---	---	--	--

Chimärismusanalysen

Name, Vorname (Pat.): _____

Geburtsdatum: _____ Geschlecht: m w

Straße: _____

PLZ, Wohnort: _____

Telefon: _____

Angaben zum Kostenträger

Versichertenstatus GKV (Kasse) PKV (privat) Selbstzahler
 Aufnahmeart ambulant stationär § 116b

Gesetzlich versicherte Patienten
 Dieses Formular ist als Untersuchungsauftrag nur in Verbindung mit einem vollständig ausgefüllten Laborschein 10 (Angabe von Diagnose/ICD 10, gewünschte Untersuchung) und unterschriebener Einwilligung gültig!

Privatpatienten/Selbstzahler
 Formular als Untersuchungsauftrag mit unterschriebener Einwilligung ausreichend.
 Rechnung an Klinik Patient Einsender

Indikation/Verdacht/Transplantation

Erstanalyse nach Tx **Tx-Datum:** _____
 Verlaufskontrolle 1. Transplantation
 aktueller Verdacht auf Rezidiv weitere Transplantation
 Rezidiv

Diagnose: _____

Verantwortliche Ärztliche Person (Stempel) - Auftragsdatum - Unterschrift

Materialentnahme **Untersuchungsmaterial**

Datum: _____ EDTA-Blut
 Uhrzeit: _____ EDTA-Knochenmark
 Arzt: _____
 Telefonnummer: _____

Spenderinformationen

Fremdspender Familienspender

Spender-ID: _____

Familienspender Name: _____ Geburtsdatum: _____

(falls vorhanden) vorheriger Spender: _____

MRD-Diagnostik

Akute myeloische Leukämie (AML)
Fusionsgene
 RUNX1::RUNX1T1 [t(8;21)(q22;q22)]
 CBFβ::MYH11 [inv(16)(p13.1q22)/t(16;16)(p13.1;q26.2)]
 PML::RARA [t(15;17)(q24.1;q21.2)]
 BCR::ABL1[t(9;22)(q34;q11.2)]
 Screening auf Fusionsgene

quantitative Analysen bis 0,01% LOD
 NPM1 Mutation A, c.860_863dup, p.(Trp288Cysfs*12)
 NPM1 Mutation B, c.863_864insCATG, p.(Trp288Cysfs*12)
 IDH1 c.395G>A, p.(Arg132His)
 KIT, c.2447A>T, p.(Asp816Val)
 sonstige nach Rücksprache

Analysen mit NGS bis 3% LOD
 ASXL1
 CEBPA
 NPM1
 RUNX1
 TP53
 _____ Marker bitte eintragen

andere Erkrankungen
quantitative Analysen bis 0,01% LOD
 BRAF, c.1799T>A, p.(Val600Glu)
 CXCR4, c.1025C>G/A, p.(Ser342*)
 IDH1 c.395G>A, p.(Arg132His)
 JAK2, c.1879G>T, p.(Val617Phe)
 KIT, c.2447A>T, p.(Asp816Val)
 MYD88, c.794T>C, p.(Leu265Pro)

Analysen mit NGS bis 3% LOD
 _____ Marker bitte eintragen

Molekular-, Neuro-, Stoffwechsellabor
 Pharmakogenetik
 Nutrigenetik
 Zyto-Pränatal/Postnatal
 Reproduktionsgenetik
 PKD/PID
 Molekulare
 Onkologie Pathologie
 Immunogenetik
 Immundefekte
 Immunbiologie
 Klinische Chemie
 Molekulare Mikrobiologie
 Virologie