

Name, Vorname und Adresse des Versicherten

geb. am

Kostenträgerkennung.

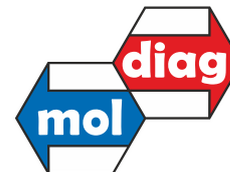
Versicherten-Nr.

Status

Betriebsstätten-Nr.

Arzt-Nr.

Datum



Zentrum für Nephrologie und
Stoffwechsel

Dr. Mato Nagel
FA f. Innere Medizin/Nephrologie

A.-Schweitzer-Ring 32
02943 Weißwasser
Tel +49-3576-215522
Fax +49-3576-215524
labor@moldiag.de

Alle Formulare finden Sie unter
www.moldiag.com



Eilt! Befund vorab an Tel/Fax/Email _____

Einsender/Befundempfänger

Ansprechpartner für Rückfragen und Befundempfänger

Zusätzliche(r) Befundempfänger:

Probe

Abnahmedatum

Abnahmezeit

Material

T T M M J J

h h m m

EDTA-Blut DNA aus _____ Sonstiges _____

Kostenträger

gesetzlich versichert (Laborüberweisungsschein Muster 10 beifügen)

Privatzahlung

Klinikzahlung

Die Rechnung geht zH. des Patienten.

Die Rechnung geht direkt an die genannte Klinik.

Einwilligungserklärung nach Gendiagnostikgesetz

Nach Aufklärung gemäß Gendiagnostikgesetz (GenDG) bin ich mit den genetischen Untersuchungen entsprechend der beiliegenden Anforderungen bzw. zur Klärung der o.g. klinischen Fragestellung einverstanden.

Ich wurde darüber aufgeklärt und stimme zu, dass die in der Analyse von mir erhobenen Daten unter Beachtung des Datenschutzes und der ärztlichen Schweigepflicht aufgezeichnet und ausgewertet werden und ggf. in anonymisierter Form wissenschaftliche Verwendung finden.

Ich erkläre mich einverstanden mit der

- *Weiterleitung des Untersuchungsauftrages* an einen spezialisierten Kooperationspartner. nein
- *Verwendung der Untersuchungsergebnisse* für die Beratung und Untersuchung von Familienmitgliedern. nein
- *Aufbewahrung von Untersuchungsmaterial* für neue Diagnosemöglichkeiten und zur Nachprüfbarkeit der Ergebnisse. nein
- *Aufbewahrung der Untersuchungsergebnisse* über die vorgeschriebene Frist von 10 Jahren hinaus. nein
- *Verwendung von Untersuchungsmaterial* in pseudonymisierter Form für wissenschaftliche Zwecke. nein
- Ich habe verstanden, dass ich über die Befunde informiert werde, die nach gegenwärtigem Wissen als Ursache meiner Erkrankung angesehen werden. In seltenen Fällen können medizinische Erkenntnisse gewonnen werden, die nicht im Zusammenhang mit dem Untersuchungsauftrag stehen, die aber nach aktuellem Wissensstand (angelehnt an die Empfehlungen des American College of Medical Genetics and Genomics, ACMG) eine Behandlungskonsequenz für mich oder meine Familie haben. *Über derartige Befunde* möchte ich auch informiert werden. nein

Ich bin mit einer Befundübermittlung an meinen überweisenden Arzt und weitere aufgeführte Ärzte einverstanden.

Diese Einwilligungserklärung gemäß GenDG gilt für mich bzw. für mein Kind und kann jederzeit ganz oder auch in Teilen widerrufen werden. Ich hatte die notwendige Bedenkzeit.

Name, Vorname aufklärender Arzt

Ort, Datum

Unterschrift aufklärender Arzt

Unterschrift Patient(in) / gesetzlicher Vertreter(in)

Ich willige in die Übermittlung meiner Daten an meine Krankenkasse ein, um die Notwendigkeit einer genetischen Diagnostik ausführlich begründen zu können. (Siehe auch Erläuterungen auf der Rückseite.)

Unterschrift Patient(in) / gesetzlicher Vertreter(in)

Ich möchte Informationen zur Selbstzahlerleistung (im Falle einer Ablehnung der Kostenübernahme durch die Krankenkassen).

Patient

weiblich männlich

Vorbefunde dieses Patienten oder Angehöriger (Name, Befund ggf. als Anlage)

Ethn. Abstammung _____

Zusätzliche Angaben zu Anamnese, Indikation und gewünschtem Untersuchungsspektrum:

Indikationsvorschläge

Nephrologie

- Hämaturie (nephritisches Syndrom)
- Proteinurie (nephrotisches Syndrom)
- Glomerulonephritis
- FSGS
- Pyelonephritis
- Nephrocalzinose
- Urolithiasis
- Angeborene Nierenfehlbildungen
- Nierenzysten
- Nierentumoren
- Unklarer Retentionsanstieg
- Transplantationsvorbereitung
- Nierenspende
- Thrombotische Mikroangiopathie (HUS/EHEC)

Hereditäre Bluterkrankungen

- Blutungsübel
- Thrombozytenerkrankungen
- Ovalozytose
- Paroxysmale nächtliche Hämoglobinurie
- Thrombophilie

Knochenkrankheiten

- Erkrankungen der Nebenschilddrüse
- Störungen des Phosphatstoffwechsels
- Störungen des Vitamin D-Stoffwechsels
- Osteopetrose
- Osteoporose

Chronisch entzündliche Erkrankungen

- Bindegewebskrankheiten
- Autoimmunkrankheiten
- Fam. Mittelmeerfieber
- Muckle-Wells-Syndrom
- Periodisches Fieber
- Hereditäre Amyloidose

Verdauungskrankheiten

- Histaminintoleranz
- Lactoseintoleranz
- Fructoseintoleranz
- Glucose-Galactose-Malabsorption
- Lysinurische Proteinintoleranz
- Komplexe Nahrungsmittelunverträglichkeiten

Risikobeurteilung

- Arteriosklerose/Herzinfarkt/Schlaganfall
- Hypertonus
- Demenz
- Nierenerkrankung

Stoffwechselkrankheiten

- Fettstoffwechselkrankheiten
- Glukosestoffwechselstörungen (Diabetes)
- Kohlenhydratstoffwechselstörungen
- Proteinstoffwechselstörungen
- Störungen des Harnsäurestoffwechsels
- Coenzym Q10-Stoffwechselstörungen
- Eisenstoffwechselstörungen
- Magnesiumstoffwechselstörungen
- Calciumstoffwechselstörungen
- Phosphatstoffwechselstörungen
- Vitaminstoffwechselstörungen
- Lysosomale Speicherkrankheiten

Augenheilkunde

- Makuladegeneration (AMD)
- Glaukom
- Fischaugenkrankheit
- Knobloch-Syndrom
- Papillorenales Syndrom

Störungen mehrerer Hormonsysteme

- Endokrinologische Tumoren
- Rezeptor und Transduktionsstörungen
- Endokriner Hypertonus
- Organerkrankungen mit endokrinologischer Manifestation
- Polyendokrinopathie
- Basale Störungen der Steroidhormonsynthese
- Endokrinologische Wachstumsstörungen
- Störungen der endokrinen Elektrolytregulation

Störungen einzelner Hormonsysteme

- Störungen der Neurohypophyse (Diab. insipidus)
- Störungen der Adenohypophyse
- Störungen der Wachstumshormonkaskade
- Störungen der Schilddrüsenfunktion
- Störungen der Nebenschilddrüse
- Störungen der Knochenhormone
- Störungen des Renin-Angiotensin-Systems
- Störungen der Nebennierenrinde
- Störungen des Nebennierenmark
- Störungen gastrointestinaler Hormone

Hereditäre Lungenerkrankungen

- Bronchiektasie
- Pulmonale Embolie

Hereditäre Gefäßerkrankungen

- Generalisierte art. Verkalkung
- Hereditäres Lymphödem
- Thromboembolische Erkrankungen