

Patientendaten (ggf. Aufkleber)

**synlab**  
**Medizinisches**  
**Versorgungszentrum**  
**Humane Genetik München**



**Ärztliche Leitung:**  
**Dr. med. Dr. rer. nat. Claudia Nevinny-Stickel-Hinzpeter**  
Fachärztin für Humangenetik

Lindwurmstraße 23  
D- 80337 München  
Tel.: (+49) (0)89 54 86 29 – 0 info@humane-genetik.de  
Fax: (+49) (0)89 54 86 29 – 243 www.humane-genetik.de

## Untersuchungsauftrag Zytogenetik / Molekulare Zytogenetik

**Humangenetische Leistungen belasten NICHT das Budget des anfordernden Arztes**

**Kostenträger:** Gesetzlich versicherte Patienten:  Laborüberweisungsschein Muster 10 (Ausnahmeziffer: 32010)  
 Überweisungsschein Muster 06-2 (gelb)  
Privat:  GOÄ-Rechnung an Patienten/ Patientin  
Stationär:  Rechnung an Klinik

**Wichtige Hinweise:** Proben nicht extremen Temperaturen aussetzen!  
Proben gegen Stoß und Auslauf sichern. Bitte Verpackungs- und Transportrichtlinien beachten!!

**Befundmitteilung:**  Tel. \_\_\_\_\_  Fax \_\_\_\_\_

**Untersuchungsmaterial:** entnommen am: \_\_\_\_\_

- Na- oder Li-Heparin-But (2-5 ml)
- EDTA-Blut (2-5 ml)
- Fruchtwasser (**bitte tel. Voranmeldung**)
- Chorionzotten (**bitte tel. Voranmeldung**)
- Abortmaterial
- Haut
- Wangenschleimhautabstrich

**Geschlecht des Probanden:**

- männlich  weiblich

**Zytogenetik:**

- Klassische Chromosomenanalyse**

**Klinische Diagnose, Symptome oder Befunde:**

**Molekulare Zytogenetik:**

- FISH-Analyse (Fluoreszenz-in situ-Hybridisierung)**
- Pränataler Schnelltest (13, 18, 21, X, Y)
- Mosaikabklärung
- Mikrodeletions- und Mikroduplikations-Syndrome
  - Wolff-Hirschhorn-Syndrom 4p16.3
  - Cri-du-Chat 5p15.2
  - Williams-Beuren-Syndrom 7q11
  - Mikroduplikationsduplikations-Syndrom 7q11.23
  - Prader-Willi-/ Angelman-Syndrom 15q11-q13
  - Lissencephalie (Miller-Dieker-Syndrom) 17p13.3
  - Smith-Magenis-Syndrom (17p11.2)
  - DiGeorge-/ CATCH22-Syndrom (22q11.21-q11.23)
  - Cat-Eye-Syndrome Markerchromosom (CES) (22q11)
  - Phelan-McDermid Syndrom (22q13.3)
  - Mikrodeletions-Syndrom 1p36
  - Kallmann-Syndrom (Xp22.3)
  - Sex Reversal (Yp11.23)
  - weitere auf Anfrage
- Chromosome painting
- Subtelomer-Diagnostik
- Array-CGH-Diagnostik**

Datum \_\_\_\_\_

Unterschrift des Arztes und Stempel \_\_\_\_\_