



 $Heinrich-Collin-Straße~30\cdot 1140~Wien\cdot Tel.~+43~1~910~21-0\cdot www.hanusch-krankenhaus.at\cdot UID-Nr.~ATU74552637$

Anforderungsschein zur Durchführung einer genetischen Analyse

FMF – Familiäres Mittelmeerfieber

Einsendender Arzt/Klinik	Abrechnung	
Name:	— ∘ Überweisungs-	
Klinik:		
Adresse:	Rechnung ad Klinik	
TelNr.:	─ ○ Privat	
Patientendaten (Etikett)		
Familienname:		Material: o EDTA-Blut
Geburtsdatum:	vomanic.	o
Adresse:	— Geschiecht: 00 0 4	Datum/Uhrzeit:
Versicherungsnr.:		·
Untonovolovnosomoto	wiel. Onel EDTA Blots Versen	ad bai Darrestana a vatrus
Untersuchungsmate	erial: 9ml EDTA-Blut; Versar	nd bei Raumtemperatur
Patient*in selbst betroffen? o ja		
Diagnose:		
Familienanamnese o positiv o ne Falls positiv - betroffene Angehörige		ngsalter (soweit bekannt):
Falls eine spezifische <i>MEFV</i> -Mutati bitte hier notieren (genaue Bezeich		
Untersuchung		
(Die Analyse is Verwendete Methoden umfassen Sanger-S NGS-Daten. Je nach Anforderung wird die rungen der Genpanels ergeben. Die kodien	optimale Untersuchungsmethode au enden Bereiche hochrelevanter Gene	
	von den untersuchten Genen ab un	
Es ist eine schriftliche Einv	erständniserklärung des Patier (siehe folgende Seiten)	nten / der Patientin erforderlich
Ort, Datum Name des a	nfordernden Arztes	Unterschrift/Stempel

Zentrum für Medizinische Genetik

Vorstand: Prim. Univ. Prof. Dr. Gökhan Uyanik

Tel.: +43 1 910 21-84580 E-Mail: <u>hkh.medgen@oegk.at</u>

Einverständniserklärung

zur Durchführung einer genetischen Analyse

sowie zur Dokumentation der Ergebnisse in der Krankengeschichte und in Arztbriefen

ch,, geb. am, Familienname, Vorname (in Blockbuchstaben)
estätige, dass ich durch Frau/Herrn Dr. Familienname, Vorname (in Blockbuchstaben)
ber Wesen, Tragweite, Aussagekraft und mögliche Fehlerquellen der geplanten genetischen nalyse aufgeklärt worden bin (§69 GTG). Ich bin damit einverstanden, dass an einer von mir zw. meiner Tochter/meinem Sohn, bzw. der/dem von mir Besachwalteten (Unzutreffendes bitte treichen)
, geb. am, amilienname, Vorname (in Blockbuchstaben)
ntnommenen Probe eine genetische Untersuchung hinsichtlich
amiliäres Mittelmeerfieber
owie (optional ausfüllbar):
urchgeführt wird.

Falls die Analyse nicht im Labor des Zentrums für Medizinische Genetik des Hanusch-Krankenhauses möglich ist, bin ich mit dem Versand der Proben an ein anderes Labor im In- und Ausland einverstanden.

Mir ist bekannt, dass ich die Untersuchung jederzeit und ohne Angabe von Gründen abbrechen lassen und/oder auf eine Ergebnismitteilung verzichten kann. Der Befund verbleibt dann im o. g. Zentrum.

Ich erteile die Erlaubnis, dass die entnommenen Proben in anonymisierter Form auch für wissenschaftliche Untersuchungen, die zur Aufklärung der Krankheitsentstehung und/oder der Weiterentwicklung der diagnostischen bzw. therapeutischen Möglichkeiten sowie der Qualitätskontrolle dienen, verwendet werden dürfen.

O Ja O Nein

Für Abrechnungszwecke werden – falls nicht schon vorhanden – im Krankenhausinformationssystem (KIS) des Hanusch-Krankenhauses meine (Versicherungs-)daten erfasst. Falls ich unten nicht widerspreche werden hier auch die Ergebnisse der genetischen Analysen des Typs 2 und Typs 3 (§71a GTG) in meiner Krankengeschichte dokumentiert.

O Ich widerspreche der Dokumentation der Ergebnisse der genetischen Analysen des Typs 2 und Typs 3 (§71a GTG) in meiner Krankengeschichte und Arztbriefen.*

Ein zusammenfassender Befundbericht ergeht an oben genannte/n beratende/n Arzt/Ärztin (§71 GTG).

O Ich gestatte die zusätzliche Übersendung eines zusammenfassenden Befundberichts

an folgende Ärzte/Ärztinnen:	
Name des Arztes, Adresse bzw. Ort	
Name des Alzies, Adlesse bzw. Off	
Name des Arztes, Adresse bzw. Ort	
Ort, Datum	Unterschrift der Patientin/des Patienten, oder bei Minderjährigen, beider Elternteile

Stempel und Unterschrift der aufklärenden Fachärztin/des aufklärenden Facharztes

^{*}Genetische Analysen werden in 4 Typen unterteilt:

Typ1: Untersuchung von erworbenen Mutationen, z.B. bei Tumoren oder Leukämien.

Typ2: Untersuchung von genetischen Veränderungen bei Personen, die von einer vererbbaren Erkrankung betroffen sind.

Typ3: Untersuchung von genetischen Veränderungen, die eine Veranlagung zu einer vererbbaren Erkrankung bedingen. Zu diesem Typ zählen auch Untersuchungen, die einen Überträgerstatus für eine vererbbare Erkrankung nachweisen, für die vorbeugende oder therapeutische Maßnahmen verfügbar sind.

Typ 4: Untersuchung von genetischen Veränderungen, die eine Veranlagung zu einer vererbbaren Erkrankung nachweisen, für die vorbeugende oder therapeutische Maßnahmen derzeit noch nicht verfügbar sind.