

| | | |
|--------------------------------|------------------|---------|
| Krankenkasse bzw. Kostenträger | | |
| Name, Vorname des Versicherten | | |
| | | geb. am |
| Kostenträgerkennung | Versicherten-Nr. | Status |
| Betriebsstätten-Nr. | Arzt-Nr. | Datum |

- Bitte freilassen -



MVZ am Klinikum Oldenburg AöR
 Universitätsinstitut für Medizinische Genetik
 Rahel-Straus-Straße 10
 26133 Oldenburg
 Tel.: +49(0)403-2406
 Fax.: +49(0)403-2832
 labor.medgen@klinikum-oldenburg.de

| | |
|--------------------------|----------------------|
| Geschlecht | Abnahmedatum |
| <input type="checkbox"/> | <input type="text"/> |
| Probenanzahl | Auftragsdatum |
| <input type="checkbox"/> | <input type="text"/> |

Eilig

| | | | |
|---|-----------------------------|-------------------------------|---------------------------------|
| Patient/in in der Med.Genetik bekannt | Ja <input type="checkbox"/> | Nein <input type="checkbox"/> | Unklar <input type="checkbox"/> |
| Angehörige/r in der Med.Genetik bekannt | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Konsanguinität der Eltern | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Nordeuropäische Herkunft | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

| | | | |
|--------------------|--------------------------|------------|--------------------------|
| Diagnostisch | <input type="checkbox"/> | EDTA-Blut | <input type="checkbox"/> |
| Prädiktiv | <input type="checkbox"/> | Speichel | <input type="checkbox"/> |
| Anlageträgerschaft | <input type="checkbox"/> | DNA aus: | |
| | | Sonstiges: | <input type="checkbox"/> |

Vertragsarztstempel / Unterschrift überw. Arzt

| | | |
|--------------------------------------|-----------|---------------|
| Ggf. Name, Vorname der/s Angehörigen | Unsere ID | Tel. Kontakt: |
|--------------------------------------|-----------|---------------|

| | | |
|---|---------------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> Ambulant, Überweisungsschein Muster 10 ist beigelegt (Humangenetische Analysen aus EBM Kapitel 11 belasten nicht das Laborbudget) | <input type="checkbox"/> § 116b | <input type="checkbox"/> Stationär |
| <input type="checkbox"/> Privat*, Rechnung an: <input type="checkbox"/> Einsender/in <input type="checkbox"/> Patient/in | | |

*Für Privatpatienten bitte ausfüllen
 Ich erkläre mich hiermit bereit, die anfallenden Kosten selbst zu tragen, sollten diese nicht durch meine Krankenkasse übernommen werden.
 Ein Kostenvorschlag kann vor der Leistungserbringung erstellt werden.

Ort, Datum: _____ Unterschrift Patient/in oder Sorgeberechtigte/r: _____

Auftrag zur molekulargenetischen Diagnostik bei **sensorineuralen Erkrankungen**

Gemäß dem Gendiagnostikgesetz (GenDG) ist eine unterschriebene Einwilligungserklärung für eine genetische Diagnostik erforderlich.

► **Fragestellung / Indikation / Stammbaum:**

► **Ggf. genetische Vorbefunde (bitte Befundkopie beifügen)**

Bei dem Patienten/ der Patientin wurde eine Karyotypisierung ohne Nachweis einer krankheitsverursachenden Veränderung durchgeführt: Ja Nein/ Unbekannt

Auftrag zur molekulargenetischen Diagnostik bei sensorineuralen Erkrankungen

Name, Vorname des Versicherten

geb. am

► Verdacht auf ein spezifisches Syndrom:

- | | | |
|--|---|---|
| <input type="checkbox"/> Sensorineurale Schwerhörigkeit Typ I (GJB2 & GJB6; entspr. EBM11420) | <input type="checkbox"/> Joubert-Syndrom | <input type="checkbox"/> Alport-Syndrom |
| <input type="checkbox"/> Usher-Syndrom | <input type="checkbox"/> Stickler-Syndrom | <input type="checkbox"/> Alström-Syndrom |
| <input type="checkbox"/> Waardenburg-Syndrom | <input type="checkbox"/> Morbus Stargardt | <input type="checkbox"/> Bardet-Biedl-Syndrom |
| <input type="checkbox"/> Branchio-oto-renales-Syndrom | | |

► Allgemeine molekulargenetische Diagnostik bei sensorineuralen Erkrankungen:

| Patient(in) betroffen | Details | Weitere Betroffene väterlicherseits | Weitere Betroffene mütterlicherseits |
|--|---------|-------------------------------------|--------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Nicht-syndromale Schwerhörigkeit | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Syndromale Schwerhörigkeit (bitte Details angeben) | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Ohrfehlbildungen | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Retinitis Pigmentosa | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Lebersche Kongenitale Amaurose | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Makuladystrophie, nicht altersabhängig | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Farbfehlsichtigkeit (z.B. Achromatopsie) | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Sehnervenkrankungen (z.B. Optikusatrophie) | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Zapfen-Stäbchen Dystrophie | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Chorioideremie | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Okulärer/okulokutaner Albinismus | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Nachtblindheit | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Sonstige (bitte Details angeben) | | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

► Genom-basierte Auswertung eines individuellen Panels:

Bitte geben Sie an, welche Gene ausgewertet werden sollen. Bei Fragen zur Indikationsstellung beraten wir Sie gerne telefonisch.

Name, Vorname des Patienten/ der Patientin

Geburtsdatum

Adresse

Arztstempel / Klinik



Medizinisches Versorgungszentrum am Klinikum Oldenburg GmbH

Medizinische Genetik

in Kooperation mit

Universitätsinstitut für Medizinische Genetik

Univ.-Prof. Dr. med. Marc-Phillip Hitz, PhD

Rahel-Straus-Straße 10
26133 Oldenburg

Genetische Ambulanz

Telefon:
0441 - 403 2407
Fax:
0441 - 403 2967
E-Mail:
medizinische.genetik@klinikum-oldenburg.de

Internet:
<http://www.klinikum-oldenburg.de>

Datum:
02.12.2022

Einwilligung zur Durchführung genetischer Analysen nach GenDG

Ich bin, gemäß Gendiagnostikgesetz (GenDG), durch die / den u.a. Ärztin / Arzt ausführlich und verständlich über die Aussagekraft und Konsequenzen der unten genannten genetische Untersuchung aufgeklärt worden und hatte eine ausreichende Bedenkzeit. Ich habe verstanden, dass ich über Befunde informiert werde, die nach gegenwärtigen Wissen als Ursache der Erkrankung angesehen werden können.

Mit meiner Unterschrift gebe ich für mich / mein Kind die Einwilligung zu der/n genetischen Analyse/n und der dafür erforderlichen Blut- / Gewebeentnahme zur Klärung der aufgeführten Fragestellung / Diagnose:

Ich willige ein in:

- die Aufbewahrung und Nutzung von Untersuchungsmaterial
 - o zum Zwecke der Nachprüfbarkeit der Ergebnisse und der Qualitätssicherung. Ja Nein
 - o für spätere neue Diagnostikmöglichkeiten. Ja Nein
 - o zur Erforschung der Ursachen und zur Verbesserung der Behandlung genetisch bedingter Erkrankungen. Ja Nein
- die Aufbewahrung der Untersuchungsergebnisse und -unterlagen über die vorgeschriebene Frist von 10 Jahren hinaus. Ja Nein
- die Weiterleitung des Untersuchungsauftrages bei Bedarf an ein spezialisiertes Kooperationslabor. Ja Nein
- die Weiterleitung der relevanten (genetischen) Daten zum Zwecke der Rechnungslegung und außgerichtlichen Beitreibung der damit verbundenen Honorarforderungen einschließlich Nebenforderungen durch die dafür beauftragten zuständigen Mitarbeitenden der Abrechnungsabteilung der Klinikum Oldenburg AöR. Ja Nein
- den Austausch meiner pseudonymisierten Daten zum Zwecke der Nachprüfbarkeit der Ergebnisse und der Qualitätssicherung mit anderen Einrichtungen unter Beachtung des Datenschutzes. Ja Nein
- die Verwendung der Untersuchungsergebnisse für die Beratung und Untersuchung von Familienmitgliedern. Ja Nein
- die Nutzung / Veröffentlichung ggf. erhobene Daten / Ergebnisse über die in Frage stehende Erkrankung in verschlüsselter (pseudonymisierter) Form
 - o für Zwecke der Lehre und Ausbildung. Ja Nein
 - o für wissenschaftliche Zwecke. Diese Daten dürfen in anonymisierter Form in Fachzeitschriften veröffentlicht werden. Ja Nein

Aufklärung über Zusatzbefunde:

In seltenen Einzelfällen können medizinische Erkenntnisse gewonnen werden, die nicht im Zusammenhang mit der oben genannten klinischen Fragestellung stehen, die aber nach aktuellem Wissenstand (angelehnt an die Empfehlungen des American College of Medical Genetics and Genomics, ACMG) eine Behandlungskonsequenz für mich oder meine Familie haben. Über derartige Zusatzbefunde möchte ich informiert werden. (Keine Auswahl wird als „Nein“ gewertet.) Ja Nein

Patientenwille abweichend von den Vorgaben des GenDG:

Ich entbinde das Universitätsinstitut für Medizinische Genetik von der Schweigepflicht und bitte um Befundmitteilung an folgende Ärzte:

Arzt / Klinik / Anschrift

Sollte ich selbst aus medizinischen Gründen nicht zu einer Befundbesprechung in der Lage sein, entbinde ich das Universitätsinstitut für Medizinische Genetik von der Schweigepflicht und bitte um Befundmitteilung an folgende Person:

Name / Vorname / Geburtsdatum / Anschrift

Laut GenDG darf der Befund nur an den / die verantwortliche(n) Arzt / Ärztin übermittelt werden. Um meine ärztliche Versorgung zu erleichtern und zu verbessern, bin ich ausdrücklich damit einverstanden und erlaube, dass bei Anforderung über eine Einrichtung (z.B. Klinik, Klinikambulanz, Praxis / MVZ), in der mehrere Ärzte / Ärztinnen zur Patientenversorgung eingesetzt werden, in Vertretung auch andere Ärzte / Ärztinnen und medizinisches Personal (außer der verantwortlichen ärztlichen Person) aus dieser Einrichtung meinen Befund zur Nachbehandlung erhalten dürfen, um eine zügige Bearbeitung zu ermöglichen. Ja Nein

Diese Einwilligungserklärung kann ich jederzeit ganz oder in Teilen widerrufen, ohne dass mir daraus Nachteile entstehen. Ich habe das Recht, Untersuchungsergebnisse nicht zu erfahren (Recht auf Nichtwissen). Mir ist bekannt, dass ich eingeleitete Untersuchungsverfahren bis zur Ergebnismitteilung jederzeit stoppen, die Vernichtung des Untersuchungsmaterials einschließlich aller daraus gewonnenen Komponenten sowie aller bis dahin erhobenen Ergebnisse und Befunde verlangen kann.

Bei Sorgeberechtigten zusätzlich: Ich erkläre, dass ich von etwaigen anderen sorgeberechtigten Personen für die Einwilligung ermächtigt wurde.

Geschäftsführer:
Rainer Schoppik

Erfüllungsort und Gerichtsstand:
Oldenburg (Oldb)

HR B 202124
Steuer-Nr.: 64/220/18170

Bankverbindung:
IBAN:
DE85 2805 0100 0001 6940 82
BIC: SLZODE22

Ort, Datum Unterschrift Patient/in bzw. der gesetzlichen Vertretung

Ort, Datum Unterschrift des/der aufklärenden Arztes/Ärztin