

## Anforderungsbogen

Sehr geehrte Damen und Herren,

bitte kennzeichnen Sie unten, welche der angebotenen genetischen Laboruntersuchungen Sie bei uns in Auftrag geben und bestätigen Sie den Auftrag anschließend durch Ihre Unterschrift.

Für molekulargenetische Untersuchungen benötigen wir Ihre schriftliche Einverständniserklärung, die Sie uns bitte zusammen mit dem Probenmaterial zusenden. Die Abrechnung erfolgt nach der Gebührenordnung für Ärzte.

Mit freundlichen Grüßen  
Ihr Instituts-Team

Name, Vorname

Geburtsdatum

Rechnungsadresse

Datum

Unterschrift

Arztstempel

- Adrenogenitales Syndrom (CYP21A2, CYP11B1, HSD3B2)
- Alkoholdehydrogenase (ADH)
- Alpha-1-Antitrypsin (AAT1)
- Apolipoprotein B (APOB)
- Apolipoprotein B (APOBEC3B)
- Apolipoprotein E (ApoE)
- Aromatasemangel (CYP19A1)
- Autophagie 16-like1 Gen (ATG16L1)
- Brain-derived neurotrophic factor (BDNF)
- Breast Cancer, hereditär (BRCA1, BRCA2)
- Butyrylcholinesterase (BChE)
- Carboxylesterase (CES1)
- Catechol-O-Methyltransferase (COMT)
- Chemokinrezeptor (CCR5)
- Collagen 1A1 (COL1A1)
- Cytochrom P450 1A2 (CYP1A2)
- Cytochrom P450 2A6 (CYP2A6)
- Cytochrom P450 2B6 (CYP2B6)
- Cytochrom P450 2C9 (CYP2C9)
- Cytochrom P450 2C19 (CYP2C19)
- Cytochrom P450 2D6 (CYP2D6)
- Cytochrom P450 3A5 (CYP3A5)
- Cytochrom P450 1B1\*3 (CYP1B1\*3)
- Cytochrom P450 2C8\*3 (CYP2C8\*3)
- Cytochrom P450 3A4\*1B (CYP3A4\*1B)
- Cytochrom P450 3A4\*22 (CYP3A4\*22)
- Cytochrom P450 11B2 (CYP11B2)
- Diaminoxidase (DAO)
- Dihydropyrimidin-Dehydrogenase (DPYD)
- Endotheliale NO-Synthase (eNOS)
- Faktor II (Prothrombin)
- Faktor V (Leiden)
- Familiäre adenomatöse Polyposis (APC)
- Familiäre hypokalzurische Hyperkalzämie (CASR)
- Familiäres kolorektales Karzinom ohne Polyposis (HNPCC)
- Favismus, G6PD-Mangel (G6PD)
- Fruktoseintoleranz hereditär (ALDOB)
- Glukokortikoidrezeptor NR3C1
- Glutathion-S-Transferase M1 (GSTM1)
- Glutathion-S-Transferase P1 (GSTP1)
- Glutathion-S-Transferase T1 (GSTT1)
- Glutathionperoxidase (GPX1)
- Hämochromatose (HFE)
- Hepatische Lipase (LIPC)
- Histamin-N-Methyltransferase (HNMT)
- HLA-B27
- HLA-B5701
- Hypercholesterinämie, familiär (LDLR)
- IFNG-induziertes Protein 10 (IP-10)
- Induzierbare NO-Synthase (iNOS)
- Interferon gamma (IFNG)
- Interleukin 1 alpha (IL1A)
- Interleukin 1 beta (IL1B)
- Interleukin 1 Rezeptorantagonist (IL1RN)
- Interleukin 6 (IL6)
- Interleukin 10 (IL10)
- Interleukin 23R (IL23R)
- Interleukin 28B (IL28B)
- Lactoseintoleranz (LCT)
- Mannose-bindendes Lektin (MBL2)
- Methylenetetrahydrofolatreduktase (MTHFR)
- Mikrosomale Epoxidhydrolase (mEH)
- Monoaminoxidase A (MAO-A)
- Morbus Wilson (ATP7B)
- Multi-Drug-Resistance (MDR1)
- N-Acetyltransferase 2 (NAT2)
- NADPH Chinonoxidoreduktase (NQO1)
- Nukleotid-bindende Oligomerisations-Domäne (NOD2)
- Paraoxonase (PON1)
- Plasminogenaktivatorinhibitor Typ 1 (PAI-1)
- Serotonintransporter (SLC6A4)
- Statintransporter (SLCO1B1)
- Sulfotransferase 1A1 (SULT1A1)
- Superoxiddismutase 2 (SOD2)
- Thiopurin S-Methyltransferase (TPMT)
- Transcobalamin (TCN2)
- Tryptophanhydroxylasen (TPH1/2)
- Tumornekrosefaktor alpha (TNFA)
- Tumornekrosefaktor-Rezeptor Typ 1 (TNFRSF1A)
- UDP-Glukuronosyltransferase (UGT1A1)
- Vitamin-D-Rezeptor (VDR)-Bsm
- Vitamin-D-bindendes Protein (DBP)
- Vitamin-K-Rezeptor (VKORC1)
- Zinkmangel hereditär (SLC30A2, SLC30A8, SLC39A4)
- Zöliakie (HLADQ2/8)