

## 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

**GOÄ 1,0 fach**  
DNA-Isolierung (obligat)

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

Name, Vorname

Geburtsdatum

Rechnungsadresse

Datum

Unterschrift

Arztstempel