

Name, Vorname des Patienten	geb. am	Krankenkasse bzw. Kostenträger	
Name, Vorname, Geb.-Datum des Versicherten			
Adresse:			
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status	
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum	
<b>Rechnung</b>			
Überweisungsschein <small>Bitte Muster 10 zusenden</small>	<input type="checkbox"/> privat <small>an Patient</small>	<input type="checkbox"/> stationär <small>Rechnung an Klinik</small>	<input type="checkbox"/> ambulant



Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik

Friedrichstraße 38 – 40 · 01067 Dresden

E-Mail: [info@praxisverbund-humangenetik.de](mailto:info@praxisverbund-humangenetik.de)

Tel. Labor: 0351 / 492 78 900 · Fax: 0351 / 492 78 955

Alle Formulare finden Sie unter: [www.praxisverbund-humangenetik.de](http://www.praxisverbund-humangenetik.de)

## Anforderungsbeleg Molekulargenetik

### Untersuchungsmaterial

Datum der Materialentnahme

TT	MM	JJJJ
----	----	------

Blut

DNA

Gewebe

pränatale Proben

Sonstiges

Hinweise für die Entnahme, die Lagerung und den Transport der Proben finden Sie auf unserer Internetseite [www.praxisverbund-humangenetik.de](http://www.praxisverbund-humangenetik.de) unter Probenmaterial.

**Einsender** (Stempel und Unterschrift des Arztes)

Die notwendige Einwilligungserklärung laut Gendiagnostikgesetz finden Sie auf der 2. Seite des Anforderungsbelegs.

### Fragestellung, klinische Diagnose und Symptomatik

Indikation/ Verdachtsdiagnose:

diagnostisch     prädiktiv

Bereits erfolgte genetische Untersuchungen (welche Untersuchung, Ergebnis)

Klinische Leitsymptome:

Bitte legen Sie die Ihnen vorliegenden wichtigsten Arztbriefe und Befunde in Kopie bei.

### Familienanamnese

Gibt es weitere erkrankte Familienangehörige?

ja  nein

Wenn ja, bitte ausfüllen:

Name (falls gewünscht)	Verwandtschaftsgrad zum Patienten (z.B. Mutter)	Erkrankungsalter	Diagnose / Symptome

Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik

Friedrichstraße 38 – 40 · 01067 Dresden

E-Mail: [info@praxisverbund-humangenetik.de](mailto:info@praxisverbund-humangenetik.de)

Tel. Labor: 0351 / 492 78 900 · Fax: 0351 / 492 78 955

Alle Formulare finden Sie unter: [www.praxisverbund-humangenetik.de](http://www.praxisverbund-humangenetik.de)

## Einwilligungserklärung zur genetischen Untersuchung nach Gendiagnostikgesetz (GenDG)

Ich bin zu meiner genetischen Fragestellung beraten worden. Ich hatte Gelegenheit, mit meiner/ m beratenden Ärztin/ Arzt über die Aussagekraft sowie die Konsequenzen der geplanten genetischen Untersuchung zu sprechen.

Meine Fragen wurden zu meiner Zufriedenheit beantwortet. Ich habe keine weiteren Fragen. Mit meiner nachstehenden Unterschrift bestätige ich, dass ich umfassend aufgeklärt wurde und mit der Abnahme einer Probe sowie der Durchführung einer genetischen Untersuchung wegen:

einverstanden bin.

Bei der genetischen Diagnostik können sich Nebenbefunde ergeben, die nach derzeitigem Kenntnisstand nicht im ursächlichen Zusammenhang mit der Fragestellung zu sehen sind.

### Erklärung zum Umgang mit Untersuchungsmaterial und Untersuchungsergebnissen

Hiermit willige ich ein, dass

- meine Proben zum Zweck einer evtl. Ergebniskontrolle sowie für weiterführende genetische Untersuchungen zur Diagnosefindung maximal 10 Jahre aufbewahrt werden können.
- die Untersuchungsergebnisse nach Abschluss der Untersuchungen zum Zweck der Nachprüfbarkeit über die gesetzliche Frist von 10 Jahren hinaus archiviert werden.  
Ein Anspruch auf die Lagerung der Proben und die verlängerte Archivierung der Untersuchungsergebnisse kann nicht erhoben werden.
- meine Proben zur Verwendung für Qualitätskontrollzwecke in pseudonymisierter Form aufbewahrt werden können.
- die Untersuchungsergebnisse in pseudonymisierter/ anonymisierter Form zu wissenschaftlichen Zwecken (z. B. Einträge in medizinischen Datenbanken) genutzt werden können. Nach Anonymisierung können diese Einträge nicht mehr rückverfolgt oder gelöscht werden.
- der Untersuchungsauftrag an ein spezialisiertes medizinisches Kooperationslabor weitergeleitet werden kann, falls die Untersuchung im Labor des MVZ Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik nicht möglich sein sollte.
- neben der Ärztin/ dem Arzt des MVZ Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik die/ der die genetische Analyse veranlasst hat, in Ausnahmefällen jede andere Ärztin/ jeder andere Arzt des MVZ Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik Einsicht in meine Befunde nehmen und sie mir mitteilen darf.
- Nebenbefunde, die nicht im Zusammenhang mit der ursprünglichen Fragestellung stehen, mitgeteilt werden dürfen.  
— wenn nicht zutreffend bitte streichen —

Selbstverständlich unterliegen alle persönlichen Daten sowie die Untersuchungsergebnisse der ärztlichen Schweigepflicht und den gesetzlichen Vorgaben zum Datenschutz (DSGVO). Eine Weitergabe der Untersuchungsergebnisse erfolgt nur mit Ihrer Zustimmung. Diese Einwilligungserklärung oder Teile davon können jederzeit schriftlich ohne Angabe von Gründen widerrufen werden. Das Untersuchungsergebnis wird dem einsendenden Arzt mitgeteilt.

Für den Fall der Verhinderung der verantwortlichen ärztlichen Person kann es in seltenen Notfallsituationen zusätzlich an folgende Ärzte gesandt werden:

---

Name, Straße, PLZ/ Ort

---

Ort, Datum

Unterschrift der Patientin/ des Patienten bzw. bei Minderjährigen eines Sorgeberechtigten

---

Ort, Datum

verantwortliche ärztliche Person (Namen in Druckschrift, Unterschrift und Stempel)

### Für Patienten mit privater Krankenversicherung:

Ich bin damit einverstanden, dass die Rechnung für die o. g. Untersuchung(en) von der Privatärztlichen Verrechnungsstelle Sachsen (PVS) erstellt wird. Zu diesem Zweck erkläre ich mich einverstanden, dass alle zur Rechnungsbearbeitung notwendigen Daten an die Privatärztliche Verrechnungsstelle Sachsen GmbH weitergegeben werden.

---

Ort, Datum

Unterschrift der Patientin/ des Patienten bzw. bei Minderjährigen eines Sorgeberechtigten

Name, Vorname des Patienten

## Molekulargenetische Untersuchungen

### Bindegewebserkrankungen

- Ehlers-Danlos Syndrom, autosomal dominant – COL1A1, COL1A2, COL3A1, COL5A1, COL5A2
- Ehlers-Danlos Syndrom, autosomal rezessiv / X-chromosomal – ADAMTS2, B3GALT6, B4GALT7, CHST14, FKBP14, FLNA, PLOD1, SLC39A13
- Hypochondrogenesie / Kniest Syndrom / Spondyloepimetaphysäre Dysplasie COL2A1
- Loeys-Dietz Syndrom – TGFBR1, TGFBR2
- Marfan Syndrom – FBN1
- Osteogenesis imperfecta – BMP1, COL1A1, COL1A2, COL5A2, CRTAP, FKBP10, IFITM5, LEPRE1, PLOD2, PPIB, SERPINF1, SERPINH1, SP7, TMEM38B, WNT1
- Stickler Syndrom – COL11A1, COL11A2, COL2A1, COL9A1, COL9A2
- Thorakale Aortenerweiterung – ACTA2, COL3A1, FBN1, MYH11, MYLK, SMAD3, TGF2, TGFBR1, TGFBR2
- Williams-Beuren Syndrom – MLPA 7q11.23, ELN

### Entwicklungsstörungen / Mentale Retardierung

- Aarskog-Scott Syndrom – FGD1
  - Achondrogenesie (ACG) – COL2A1, SLC26A2, TRIP11
  - Akrokallosales Syndrom – GLI3
  - Alagille Syndrom – MLPA 20p12.2, JAG1, NOTCH2
  - Angelman Syndrom – methylierungssensitive MLPA 15q11.2, UBE3A
  - ARX-assoziierte Erkrankungen – ARX
  - Atelosteogenesis Typ 2 – SLC26A2
  - Autismus, syndromal – ADNP, CDKL5, EHMT1, FOXP1, MECP2, PTEN, RAI1, TCF4, UBE3A, ZEB2
  - Erweiterte Diagnostik: ALDH5A1, AP1S2, ARX, ATRX, AUTS2, BRAF, CASK, CACNA1C, CHD7, CHD8, CNTNAP2, DCHCR7, DPP6, FGD1, FOXG1, FOXP2, GRIN2B, HPR7, KDM5C, L1CAM, MBD5, MED12, MEF2C, MID1, NHS, NIPBL, NLGN3, NLGN4X, NRXN1, NSD1, OPHN1, PCDH19, PHF6, PNKP, PQBP1, PTCHD1, PTPN11, RAB39B, SCN1A, SHANK2, SHANK3, SLC9A6, SMARCB1, SMC1A, SMC3, TSC1, TSC2, UBE2A, VPS13B
  - Autismus, nicht-syndromal – ADNP, CHD8, FOXP1, NLGN3, NLGN4X, PTCHD1, RAB39B, SHANK2
  - Beckwith-Wiedemann Syndrom – methylierungssensitive MLPA 11p15, CDKN1C
  - BOR Syndrom – EYA1, SIX1, SIX5
  - Bainbridge-Ropers Syndrom – ASXL3
  - CHARGE Syndrom – CHD7, SEMA3E (Exon 17)
  - Chondrodysplasia punctata – AGPS, ARSE, EBP, GNPAT, KAL1, NSDHL, PEX5, PEX7
  - Coffin-Lowry Syndrom – RPS6KA3 (RSK2)
  - Coffin-Siris Syndrom – ARID1A, ARID1B, KMT2A, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1
  - Erweiterte Diagnostik: DOCK6, GRIN2B, KMT2D (MLL2), PHF6, SHANK3, SMARCA2, SOX11
  - Cohen Syndrom – COH1 (VPS13B)
  - Cornelia de Lange Syndrom (CDLS) – ANKRD11, HDAC8, NIPBL, RAD21, SMC1A, SMC3
  - Erweiterte Diagnostik: ASXL1, EP300, TAF1
  - Corpus Callosum Agenesie – ARX, COL4A1, GLI3, L1CAM
  - Costello Syndrom – HRAS
  - Cri du Chat Syndrom – MLPA 5p15
  - Diastrophe Dysplasie – SLC26A2
  - DiGeorge Syndrom (DGS) - MLPA 22q11, TBX1
  - Epiphysäre Dysplasie, rezessive multiple – SLC26A2
  - FG Syndrom – MED12
  - Fragiles-X Syndrom – Repeatanalyse: FMR1
  - Gorlin Syndrom – PTCH1
  - Greig-Zephalopolysyndaktylie Syndrom – GLI3
  - Holoprosenzephalie (HPE) – CDON, DCHCR7, DLL1, EYA4, FBXW11, FGF8, GAS1, GLI2, GLI3, PTCH1, SHH, SIX3, SMAD2, TGIF1, ZIC2
  - Holt-Oram Syndrom – SALL4, TBX5
  - Hutchinson-Gilford Progerie Syndrom – LMNA
  - Hydrozephalus, X-chromosomal – L1CAM
  - Ichthyosis – STS
  - Kabuki Syndrom – KMT2D (MLL2), KDM6A
  - Kardiofaziotikanes Syndrom (CFC) – BRAF, MAP2K1, MAP2K2, KRAS
  - Kallmann Syndrom (KAL) – KAL1, FGFR1, PROKR2, PROK2, CHD7, FGF8
  - Kraniosynostose Syndrom\* – FGFR1, FGFR2, FGFR3, MSX2, TWIST1
- \* Zutreffendes bitte unterstreichen:
- Akrocephalozyndaktylie
  - Beare-Stevenson Syndrom
  - Jackson-Weiss Syndrom
  - Pfeiffer Syndrom
  - Apert Syndrom
  - Crouzon Syndrom
  - Kraniosynostose Syndrom
  - Muenke Syndrom
- LADD Syndrom – FGFR2, FGFR3, FGF10
  - Langer-Giedion Syndrom – MLPA 8q24, TRPS1
  - LEOPARD Syndrom – PTPN11, RAF1, BRAF
  - Lissenzephalie – ARX, DCX, FKRP, ISPD, NDE1, NUDC, PAFAH1B1, POMGNT1, POMT1, POMT2, RELN, TK2, TUBA1A, VLTLR
  - Lujan-Frys Syndrom – MED12
  - Mabry Syndrom – PIGV
  - Makrozephalie: Sotos- und Sotos-ähnliche Syndrome – DNMT3A, EZH2, GPC3, NF1, NSD1, SETD2
  - Makrozephalie mit Begleitsymptomen autosomal rezessiv – ASPA, DIS3L2, EIF2B5, GCDH, GFAP, GPSM2, HEPACAM, KIAA0196, MLC1, PIGN, RIN2, SNX14, STRADA
  - Makrozephalie und Extremitätenfehlbildungen – AKT1, AKT3, CCND2, GLI3, OFD1, PTCH1
  - Erweiterte Diagnostik: ASPA, BRWD3, CCDC88C, CCND2, CHD8, CUL4B, DIS3L2, DNMT3A, EIF2B5, EZH2, GCDH, GFAP, GPC3, GPSM2, GRIA3, HEPACAM, HUWE1, IGF2, KIAA0196, KIF7, KPTN, L1CAM, MED12, MLC1, NFX1, NSD1, PHF6, PIGA, PIGN, PIGT, PIK3CA, PTEN, RAB39B, RIN2, RNF135, SETD2, SNX14, STRADA, SYN1, SHANK3, TBC1D7
  - Mandibulo-akrale Dysplasie (MAD) – LMNA
  - Mentale Retardierung, X-chromosomal – CASK, CUL4B, GDI1, GRIA3, IL1RAPL1, IQSEC2, KDM5C, OPHN1, PQBP1
  - Mikrozephalie, primäre rezessive – ASPM, CDK5RAP2, MCPH1, WDR62
  - Mikrozephalie, syndromal – KMT2D (MLL2), KDM6A
  - Erweiterte Diagnostik: ANKRD11, CREBBP, EP300, HDAC8, NIPBL, RAD21, RPS6KA3 (RSK2), SMC1A, SMC3
  - Mikrodeletionssyndrom 1p36 – MLPA 1p36
  - Mikrodeletionssyndrom 17q12 – MLPA 17q12
  - Mikrodeletionssyndrom 22q13.2 – MLPA 22q13.2

Name, Vorname des Patienten

- Mikrodeletionssyndrom 22q11.2** – MLPA 22q11.2, TBX1
- Miller-Dieker Lissenzephalie Syndrom** – MLPA 17p13.3, PAFAH1B1
- Morbus Hirschsprung** – EDNRB, EDN3, RET, SOX10, ZEB2
- Mowat-Wilson Syndrom** – ZEB2
- Multiple hereditäre Exostosen (MHE)** – EXT1, EXT2
- Noonan Syndrom** – PTPN11, SOS1, BRAF, KRAS, RAF1, RIT1
- Noduläre periventrikuläre Heterotropie (NPH)** – ARFGEF2, FLNA
- Okihiro Syndrom** – SALL4
- Opitz Syndrom, X-gebunden** – MID1
- Pallister-Hall Syndrom** – GLI3
- Pendred Syndrom** – FOXI1, KCNJ10, SLC26A4
- Pflasterstein-Lissenzephalie** – COL4A1, FKRP, FKTN, ISPD, POMGNT1, POMT1, POMT2
- Pitt-Hopkins Syndrom** – TCF4, NRXN1
- Polymikrogyrie** – PIK3CA, PIK3R2, TUBA1A, TUBB2B, WDR62
- Potocki-Shaffer Syndrom** – MLPA 11p11.2
- Prader-Willi Syndrom** – methylierungssensitive MLPA 15q11.2
- Rasopathie** – AKT3, CBL, HRAS, LZTR1, MAP2K1, MAP2K2, NRAS, PIK3CA, PIK3R2, PPP1CB, RASA1, RASA2, RRAS, SHOC2, SOS2, SPRED1
- Rett Syndrom** – MECP2, CDKL5, FOXG1
- Rett Syndrom-ähnliche Erkrankungen** (siehe Epilepsie)
- Rhizomele Dysplasie** – COL11A1, COL11A2, COMP, FGFR3, GPC6, PEX7, RMRP, SLC26A2, WNT5A
- Rubinstein-Taybi Syndrom** – CREBBP, EP300
- Saethre-Chotzen Syndrom** – TWIST1, MLPA 7p21

- Schizenzephalie** – COL4A1, EMX2, SHH, SIX3, TUBB2B
- Silver-Russell Syndrom** – methylierungssensitive MLPA 11p15, 7p12, 7q32
- Simpson-Golabi-Behmel Syndrom Typ 1** – GPC3
- Skelettdysplasie / Kleinwuchs\*** – FGFR3, SHOX
  - \* Zutreffendes bitte unterstreichen:
    - Achondroplasie
    - Hypochondroplasie
    - Thanatophore Dysplasie
    - Langer mesomele Dysplasie
    - Leri-Weill Dyschondrosteose
- Smith-Lemli-Opitz Syndrom** – DHCRL7
- Smith-Magenis / Potocki-Lupski Syndrom** – MLPA 17p11.2, RAI1
- Sotos Syndrom** – NSD1, NF1X
- Subtelomerscreening** – MLPA
- Tricho-rhino-phalangeales Syndrom Typ 1 / Typ 2 / Typ 3** – MLPA 8q24, TRPS1
- Uniparentale Disomie\***
  - \* Zutreffendes bitte unterstreichen:
    - Chromosom 7
    - Chromosom 13
    - Chromosom 15
    - Chromosom 11
    - Chromosom 14
    - Chromosom 20
- Waardenburg Syndrom** – PAX3, EDNRB, EDN3, MITF, SNAI2, SOX10
- WAGR Syndrom** – MLPA 11p13-14
- Williams-Beuren Syndrom** – MLPA 7q11.23, ELN
- Wolf-Hirschhorn Syndrom** – MLPA 4p16.3
- Xq28-Duplikationssyndrom / X-chromosomal mentale Retardierung Typ Lubs (MRXSL)** – MLPA Xq28

## Epilepsie

- Absence-Epilepsie der Kindheit** – CACNA1H, EFHC1, GABRA1, GABRB3, GABRG2, JRK, NIPA2, SLC2A1
- Benigne familiäre Neugeborenenkrämpfe** – CHRNA2, KCNQ2, KCNQ3, PRRT2, SCN2A, SCN8A
- Dravet Syndrom / Dravet Syndrom-ähnlicher Phänotyp** – GABRG2, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN9A, CHD2, GABRA1, GABRB3, STXBP1 zusätzlich PCDH19 bei ♀
- Enzephalopathie aufgrund mitochondrialer Defekte basierend auf Mutationen in nuklear-kodierten Genen (Leigh Syndrom)** – PDHA1, PDSS1, PDSS2, POLG, SCO2, SDHA, SLC19A3, SUCLA2, SUCLG1, SURF1, TRMU
- Erweiterte Diagnostik: AARS, C10orf2, EARS2, ETFA, ETFB, ETFDH, ETHE1, FARS2, FASTKD2, FBXL4, FOXRED1, GFAP, GFER, GFM1, IBA57, LRPPRC, LYRM7, MARS2, MICU1, MPV17, MRPS16, MRPS22, MTFMT, MTO1, MTPAP, NDUFA1, NDUFA12, NDUFA2, NDUFA9, NDUFAF2, NDUFAF3, NDUFAF4, NDUFAF5, NDUFAF6, NDUFB3, NDUFB9, NDUFS1, NDUFS2, NDUFS3, NDUFS4, NDUFS6, NDUFS7, NDUFS8, NDUFV1, NDUFV2, NNU1, NUBPL, OPA1, PANK2, PC, PDHB, PDHX, PDP1, PNPT1, PTCD1, PUS1, RARS2, SDHD, SERAC1, SARS2, SC01, SDHAF1, SDHAF2, SDHA, SDHB, SDHC, SDHD, SERAC1, SLC19A2, SLC25A12, SLC25A19, SLC25A20, SLC25A22, SLC25A3, SLC25A4, SLC33A1, SLC6A8, SPG7, STXBP1, TACO1, TARS2, TAZ, TIMM8A, TK2, TMEM70, TPK1, TSFM, TTC19, TUFM, TYMP, UQCRCB, UQCRC2, UQCRCQ, VARS2, WFS1, YARS2
- Epilepsie mit Therapierelevanz** – ALDH7A1, ALG13, GRIN2A, KCNQ2, PNPO, PRRT2, SCN1A, SCN2A, SLC2A1
- Epilepsie mit X-chromosomal mentaler Retardierung** – ARHGEF9, ARX, ATRX, CASK, CDKL5, GRIA3, MECP2, SLC9A6, SMS, SYN1
- Erweiterte Diagnostik: ALG13, ATP6AP2, CLCN4, CUL4B, FMR1, HSD17B10, IQSEC2, KDM5C, MED12, OFD1, OPHN1, PAK3, PCDH19, PGK1, PHF6, PIGA, PLCP1, RAB39B, SRPX2, SYP, UBE2A, WDR45

- Epileptische Enzephalopathie** – ARX, CDKL5, KCNQ2, SCN1A, SCN2A, STXBP1, zusätzlich: SCN8A bei ♂ und MECP2, PCDH19 bei ♀
- Erweiterte Diagnostik: AARS, ACY1, ADAR, ADSL, ALDH7A1, ALG13, AMACR, AMT, ATP1A2, ARHGEF15, ARHGEF9, ASA1, ATP13A2, BRAT1, C19orf12, C10orf2/TWNK, CACNA1A, CASK, CHD2, CHD8, CLCN4, CLN3, CLN5, CLN6, CLP1, CNTNAP2, CP, CPT2, CSTB, DCAF17, DCX, DNM1, DOCK7, DPM2, DYRK1A, EARS2, EEF1A2, EFHC1, EIF2B3, EPM2A, ETFA, ETFB, ETFDH, ETHE1, FA2H, FAM126A, FARS2, FASN, FASTKD2, FBXL4, FLNA, FOLR1, FOXG1, FOXRED1, FTL, GABBR2, GABRA1, GABRB3, GABRD, GABRG2, GAMT, GCSH, GFAP, GFER, GFM1, GLDC, GLUL, GMPPB, GNAO1, GOSR2, GPNH, GPR98, GRIN1, GRIN2A, GRIN2B, HADH, HCN1, HCN2, HDAC4, HEXA, HEXB, HNRNPH1, HNRNPU, IBA57, IQSEC2, KCNA2, KCNB1, KCNC1, KCNH5, KCNQ3, KCNT1, KCTD7, LRPPRC, LYRM7, MARS2, MBD5, MEF2C, MICU1, MOCS1, MOCS2, MPV17, MRPS16, MRPS22, MTFMT, MTHFR, MTO1, MTOR, MTPAP, MYBPC1, NDUFA1, NDUFA12, NDUFA2, NDUFA9, NDUFAF2, NDUFAF3, NDUFAF4, NDUFAF5, NDUFAF6, NDUFB3, NDUFB9, NDUFS1, NDUFS2, NDUFS3, NDUFS4, NDUFS6, NDUFS7, NDUFS8, NDUFV1, NDUFV2, NECAP1, NEDD4L, NEU1, NFU1, NHLRC1, NIPA2, NPC1, NPC2, NRXN1, NUBPL, OPA1, PANK2, PC, PDHA1, PDHB, PDHX, PDP1, PDSS1, PDSS2, PHGDH, PIGA, PIK3AP1, PLA2G6, PLCB1, PLP1, PNKP, PNPO, PNPT1, POLG, POLR3A, POLR3B, PPT1, PPT2, PRICKLE1, PRICKLE2, PRRT2, PTCD1, PUS1, QARS, RANBP2, RANGAP1, RARS2, RMND1, RNASEH2A, RNASEH2B, RNASEH2C, ROGDI, RRM2B, RYR3, SAMHD1, SARS2, SCARB2, SCN1B, SCN9A, SC01, SC02, SDHA, SDHAF1, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SERAC1, SEZ6, SGCE, SIK1, SLC13A5, SLC19A2, SLC19A3, SLC25A12, SLC25A19, SLC25A20, SLC25A22, SLC25A3, SLC25A4, SLC2A1, SLC33A1, SLC35A2, SLC6A8, SLC9A6, SPG7, SPTAN1, ST3GAL3, ST3GAL5, STX1B, STXBP1, SUCLA2, SUCLG1, SURF1, SYN1, SYNE1, SYNGAP1, SYN1J, SZT2, TACO1, TARS2, TAZ, TBC1D24, TCF4, TIMM8A, TK2, TMEM70, TNK2, TPP1, TREX1, TRMU, TSC1, TSC2, TSFM, TTC19, TUBB2A, TUFM, TYMP, UBE3A, UQCRCB, UQCRC2, UQCRCQ, VARS2, WDR45, WFS1, WWOX, YARS2, ZEB2

Name, Vorname des Patienten

- Fokale Epilepsie inkl. nächtliche Frontallappenepilepsie** – CHRNA2, CHRNA4, CHRNB2, CPA6, CRH, DEPDC5, ELP4, GRIN2A, KCNT1, LGI1, SCN1A
- Generalisierte Epilepsie mit Fieberkrämpfen plus (GEFS+) / Fieber-assoziierte Epilepsie** – GABRD, GABRG2, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN9A, STX1B
- Glukosetransporter-Defekt (GLUT1)** – SLC2A1
- Glycin-Enzephalopathie** – AMT, GCSH, GLDC, SLC9A6
- Idiopathische generalisierte Epilepsie** – CACNA1A, CACNB4, GABRA1, GABRB3, GABRG2, SCN1A, SLC2A1, STX1B, TBC1D24
- Idiopathische generalisierte und fokale Epilepsie** – CHRNA4, CHRNB2, EFHC1, GABRA1, GRIN2A, KCNQ2, KCNQ3, LGI1, PRRT2, SCN1A, SCN2A, TBC1D24
- Erweiterte Diagnostik: ALDH7A1, AMACR, CACNA1A, CACNA1H, CACNB4, CASR, CHRNA2, CLCN2, CNTN2, CPA6, CRH, DEPDC5, ELP4, GABRB3, GABRD, GABRG2, GOSR2, JRK, KCNA1, KCNJ10, KCNMA1, KCNT1, ME2, NIPA2, NOL3, PRRT2, RBFOX1, RBFOX3, SCN1B, SCN8A, SCN9A, SLC1A3, SLC2A1, SLC6A1, STX1B, UBR5
- Juvenile Myoklonusepilepsie / Myoklonusepilepsie** – CACNB4, CLCN2, EFHC1, EPM2A, GABRA1, GABRD, KCNC1, KCNMA1, NHLRC1, PRICKLE1, PRICKLE2, SLC6A1, TBC1D24

## **Gerinnungsstörung**

- Antithrombin-III-Mangel** – SERPINC1
- Hämophilie A** – F8
- Hämophilie B** – F9
- Protein-C-Mangel** – PROC
- Protein-S-Mangel** – PROS1
- Thrombophilie, hereditäre – Stufe 1**
  - Faktor V-Leiden: F5 - p.(Arg534Gln)
  - Prothrombin-Gen: F2 - c.\*97G>A in 3'UTR
- Thrombophilie, hereditäre – Stufe 2**
  - ACE - Ins/Del-Polymorphismus
  - Faktor 5 (HR2) - p.(His1327Arg)
  - Faktor 5 (Cambridge) - p.(Arg334Thr)
  - Faktor 13 - p.(Val35Leu)
- Von-Willebrand-Syndrom** – VWF

## **Infertilität / Individualnachweis**

- Adrenogenitales Syndrom** – CYP17A1, CYP21A2, CYP11B1, HSD3B2, STAR
- Androgeninsensitivitätssyndrom** – AR
- Azoospermiefaktor (AZF)** – AZFa, AZFb, AZFc
- Congenitale bilaterale Aplasie des Vas deferens (CBAVD)** – CFTR
- Hypospadie 1, X-gebunden** – AR
- Geschlechtsumkehr** – SRY
- Störung der Spermatogenese** – AURKC, CATSPER1, DMRT1, DPY19L2, KLHL10, NR5A1, PLCZ1, SEPT12, SPATA16, SYCP3, TEX11, TEX14, USP9Y

## **Kardiogenetik**

- Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie** – CTNNA3, DSC2, DSG2, DSP, JUP, PKP2, RYR2, TGFB3, TMEM43
- Brugada Syndrom (BrS)** – CACNA1C, CACNA2D1, CACNB2, GPD1L, HCN4, KCNE3, SCN1B, SCN5A, TRPM4
- Erweiterte Diagnostik: ANK2, CALM1, CASQ2, CAV3, KCNE1, KCNE2, KCNH2, KCNJ2, KCNJ5, KCNQ1, PKP2, RYR2, SCN4B, SNTA1, TRDN
- Dilatative Kardiomyopathie (DCM)** – ACTN2, BAG3, DES, LDB3, LMNA, MYBPC3, MYH7, RBBM20, SCN5A, TNNT3, TNNT2, TPM1
- Erweiterte Diagnostik: ACTC1, ANKRD1, CSRP3, DMD, DSC2, DSG2, DSP, DTNA, EMD, FKTN, JUP, MYH6, PKP2, PLN, RYR2, SGCD, TAZ, TCAP, TGFB3, TMEM43, TNNT1, VCL
- TTN** (bei auffälliger Familienanamnese, nach Rücksprache)
- Hypertrophe Kardiomyopathie (HCM)** – ACTC1, ACTN2, CAV3, CSRP3, MYBPC3, MYH7, MYL2, MYL3, MYLK2, TCAP, TNNT1, TNNT3, TNNT2, TPM1, VCL
- Erweiterte Diagnostik: ANKRD1, CACNA1C, CASQ2, DES, JPH2, MYH6, PLN, PRKAG2

- Erweiterte Diagnostik: ASAHI, CASR, CLN3, CLN5, CLN6, CSTB, FOLR1, GLDC, GOSR2, HEXA, HEXB, KCTD7, MYBPC1, NEU1, NOL3, NPC1, NPC2, POLG, PPT1, SCARB2, SGCE, TPP1
- Laterale Temporallappenepilepsie** – CPA6, DEPDC5, LGI1
- Metabolische Epilepsie** – ACY1, ADSL, ALDH7A1, AMT, ETFA, ETFB, ETFDH, FOLR1, GAMT, GCSH, GLDC, GLUL, GPHN, HADH, MOCS1, MOCS2, MTHFR, PC, PDHA1, PDHB, PGK1, PHGDH, PNPO, SLC6A8
- Pyridoxin-abhängige Epilepsie** – ALDH7A1, PNPO
- Rett Syndrom und Rett Syndrom-ähnliche Erkrankungen** – ARX, CDKL5, FOXG1, GABBR2, IQSEC2, MECP2, MEF2C, STXBP1, TCF4, UBE3A, ZEB2
- Rolando-Epilepsie** – DEPDC5, GABRG2, GRIN2A, KCNQ2, KCNQ3, PRRT2, SCN1A, SRPX2

## **Fiebersyndrome**

- Fiebererkrankungen** – ELANE, IL1RN, IL36RN, LPIN2, MEFV, MVK, NLRC4, NLRP12, NLRP3 (CIAS1), NOD2, PSMB8, PSTPIP1, TMEM173, TNFRSF1A
  - Cryopyrin-assoziierte periodische Syndrome (CAPS)
  - CINCA
  - familiäres kälteinduziertes autoinflammatorisches Syndrom (FCAS)
  - familiäres Mittelmeerfieber (FMF)
  - Hyper-Ig D Syndrom (HIDS)
  - Muckle-Wells Syndrom (MWS)
  - NOMID
  - TNF-Rezeptor-1 assoziiertes periodisches Syndrom (TRAPS)

- Prämatrige Ovarialinsuffizienz (POI) inkl. FXPOI (Repeataanalyse: FMR1)** BMP15 (GDF9B), DIAPH2, ESR1, FIGLA, FOXL2, FSHR, GDF9, INHA, LHCGR, NOBOX, NR5A1, STAG3, SOHLH1, SOHLH2
- Ausschluss mütterlicher Kontamination für pränatale Proben**
- Eiigkeit (Zwillinge)**
- Abstammungsuntersuchung** (genetische Analyse zu med. Zwecken (entspr. §5 Abs. 2 GenDG))

- Jervell und Lange-Nielsen Syndrom (JLNS)** – KCNQ1, KCNE1
- Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie (CPVT)** – CALM1, CASQ2, KCNQ2, RYR2, TRDN
- Erweiterte Diagnostik: ANK2, CACNA1C, CACNA2D1, CACNB2, CAV3, GPD1L, HCN4, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNQ5, KCNQ1, PKP2, SCN1B, SCN4B, SCN5A, SNTA1, TRPM4
- Long QT Syndrom (LQT) / Romano-Ward Syndrom** – CACNA1C, CAV3, KCNE1, KCNE2, KCNE3, KCNH2, KCNJ2, KCNJ5, KCNQ1, SCN4B, SCN5A, SNTA1
- Erweiterte Diagnostik: ANK2, CACNA2D1, CACNB2, CALM1, CASQ2, GPD1L, HCN4, PKP2, RYR2, SCN1B, TRDN, TRPM4
- Noncompaction Kardiomyopathie** – ACTC1, DTNA, LDB3, LMNA, MIB1, MYBPC3, MYH7, PRDM16, RYR2, TAZ, TNNT2, TPM1
- Restriktive Kardiomyopathie** – DES, MYBPC3, MYH7, TNNI3, TNNT2
- Short QT Syndrom (SQT)** – CACNA1C, CACNA2D1, CACNB2, KCNH2, KCNJ2, KCNQ1

Name, Vorname des Patienten

## Migräne

- Familiäre hemiplegische Migräne (FHM)** – ATP1A2, CACNA1A, POLG, PRRT2, SCN1A, SLC2A1, SLC1A3, TREX1

## Mitochondriopathien

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> <b>Alpers Huttenlocher Syndrom</b> – POLG<br><input type="checkbox"/> <b>Chronisch progressive externe Ophthalmoplegie (CPEO)</b> – MT-TL1, MT-TN, MT-TI, MT-TL2, MT-TA, POLG<br><input type="checkbox"/> <b>Diabetes-Deafness Syndrom</b> – MT-TE, MT-TI, MT-TK, MT-TL1, MT-RNR1, MT-TS2<br><input type="checkbox"/> <b>Kearns-Sayre Syndrom</b> – MT-TL2<br><input type="checkbox"/> <b>Leber'sche hereditäre Optikusneuropathie (LHON)</b> – MT-ND1, MT-ND4, MT-ND6<br><input type="checkbox"/> <b>Leigh Syndrom</b> – MT-ATP6, MT-TA, MT-TE, MT-TG, MT-TK, MT-TL1, MT-ND3, MT-ND5, MT-ND6, MT-TW | <input type="checkbox"/> <b>MELAS</b> – MT-TL1<br><input type="checkbox"/> <b>MERRF</b> – MT-TL1, MT-TK<br><input type="checkbox"/> <b>Mitochondriale Myopathie</b> – MT-TE, MT-TH, MT-TK, MT-TL1, MT-TL2, MT-TP, MT-TS2, MT-TT<br><input type="checkbox"/> <b>NARP</b> – MT-ATP6<br><input type="checkbox"/> <b>Taubheit, Aminoglycosid-induziert</b> – MT-RNR1, MT-TS1 |
|---|--|

## Neuromuskuläre und muskuläre Erkrankungen

- |  |  |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> <b>Dystonie (DYT)</b> – ADCY5, ANO3, ANO5, ATP1A3, GCH1, GNAL, PANK2, PNKD, PRKRA, PRRT2, SGCE, SLC2A1, SPR, TAF1, TH, THAP1, TOR1A, TUBB4A<br>Zutreffendes bitte unterstreichen:<br><ul style="list-style-type: none"> <li>• Dopa-responsive Dystonie (DRD)      • Myoklonus-Dystonie</li> <li>• Segawa Syndrom                        • Torsionsdystonie 1</li> </ul> | <input type="checkbox"/> <b>Hereditäre motorisch sensible Neuropathie Typ 1 – primär demyelinisierend</b> EGR2, GDAP1, GJB1 (CX32), LITAF, MPZ, NEFL, PMP22, PRX<br><input type="checkbox"/> <b>Hereditäre motorisch sensible Neuropathie Typ 2 – primär axonal</b> – GARS1, GDAP1, GJB1 (CX32), HSPB1, HSPB8, LMNA, MFN2, MPZ, NEFL, RAB7A<br><input type="checkbox"/> <b>Hereditäre motorisch sensible Neuropathie, distal (dHMN)</b> – BSCL2, DCTN1, DNAJB2, GARS, HSPB1, HSPB3, HSPB8, IGHMBP2, PLEKHG5, REEP1, SETX, SIGMAR1, SLC5A7, TRPV4<br><input type="checkbox"/> <b>Muskelatrophie Typ Kennedy / Spinobulbäre Muskelatrophie (SBMA)</b> Repeatanalyse: AR<br><input type="checkbox"/> <b>Muskeldystrophie Duchenne / Becker</b> – DMD<br><input type="checkbox"/> <b>Muskeldystrophie Emery-Dreyfuss (EDMD)</b> – EMD, LMNA<br><input type="checkbox"/> <b>Myotone Dystrophie Typ 1</b> – Repeatanalyse: DMPK<br><input type="checkbox"/> <b>Spinale Muskelatrophie (SMA)</b> – SMN1<br><input type="checkbox"/> <b>Spinale Muskelatrophie – infantil</b> – ASA1, ASCC1, ATP7A, BICD2, DYNC1H1, EXOSC3, EXOSC8, IGHMBP2, PLEKHG5, SIGMAR1, SMN1, TRPV4, UBA1, VRK1<br><input type="checkbox"/> <b>Spinale Muskelatrophie – adult</b> – AARS, ATP7A, BSCL2, DCTN1, DNAJB2, GARS1, HSPB1, HSPB3, HSPB8, REEP1, SETX, SLC5A7, SMN1, TRPV4, VAPB, Repeatanalyse: AR<br><input type="checkbox"/> <b>Spinocerebelläre Ataxien (SCA1 / SCA2 / SCA3 / SCA6 / SCA7)</b> Repeatanalyse: ATXN1, ATXN2, ATXN3, CACNA1A, ATXN7<br><input type="checkbox"/> <b>weitere Diagnostik zu den Spinocerebellären Ataxien</b> – siehe neurologische Erkrankungen<br><input type="checkbox"/> <b>Transthyretin-assoziierte Amyloid-Polyneuropathie</b> – TTR |
| <input type="checkbox"/> <b>Gliedgurtelmuskeldystrophie (LGMD)</b> – ANO5, CAPN3, CAV3, DYSF, FKRP, FKTN, LMNA, MYOT (TTID), SGCA, SGCB, SGCD, SGCG, TCAP, TRIM32<br>Zutreffendes bitte unterstreichen:<br><ul style="list-style-type: none"> <li>• Muskeldystrophie      • Muskeldystrophie Typ Miyoshi</li> </ul>  | <input type="checkbox"/> <b>Erweiterte Diagnostik:</b> DAG1, DES, DNAJB6, HNRNPDL, PLEC, POMT1, POMT2, TNPO3<br><input type="checkbox"/> <b>Gliedgurtelmuskeldystrophie (LGMD) – autosomal dominant</b> – CAV3, DES, DNAJB6, HNRNPDL, LMNA, MYOT, TNPO3<br><input type="checkbox"/> <b>Gliedgurtelmuskeldystrophie (LGMD) – autosomal rezessiv</b> – ANO5, CAPN3, DAG1, DYSF, FKRP, FKTN, PLEC, POMT1, POMT2, SGCA, SGCB, SGCG, TCAP, TRIM32<br><input type="checkbox"/> <b>Hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Drucklähmungen (HNPP)</b> – MLPA 17p11.2, PMP22<br><input type="checkbox"/> <b>Hereditäre motorisch sensible Neuropathie (HMSN)</b> – MLPA 17p11.2, DNM2, EGR2, GARS1, GDAP1, GJB1 (CX32), HSPB1, HSPB8, KIF1B, LITAF, LMNA, MFN2, MPZ, NEFL, PMP22, RAB7A, YARS<br><input type="checkbox"/> <b>Erweiterte Diagnostik:</b> AARS, ARHGEF10, DYNC1H1, HOXD10, IGHMBP2, LRSAM1, PRX, TRPV4<br><input type="checkbox"/> <b>Hereditäre motorisch sensible Neuropathie (HMSN) - autosomal dominant</b> DNM2, EGR2, GARS1, GDAP1, HSPB1, HSPB8, KIF1B, LITAF, MFN2, MPZ, NEFL, PMP22, RAB7A, YARS<br><input type="checkbox"/> <b>Erweiterte Diagnostik:</b> AARS, ARHGEF10, DYNC1H1, HOXD10, LRSAM1, PRX  |

## Neurologische Erkrankungen

- |  |   |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> <b>Alzheimer-Demenz (AD)</b> – APP, CHMP2B, FUS, GRN, ITM2B, MAPT, PRNP, PSEN1, PSEN2, SIGMAR1, TARDBP, TREM2, UBQLN2, VCP, VPS35<br><input type="checkbox"/> <b>Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)</b> – ALS2, ANG, CHCHD10, CHMP2B, FUS, MATR3, SETX, SOD1, TARDBP, TBK1, UBQLN2, VAPB, VCP<br>Repeatanalyse: C9ORF72, SCA1, SCA2<br><input type="checkbox"/> <b>Ataxia teleangiectasia – ATM</b><br><input type="checkbox"/> <b>Ataxie mit Okulomotorischer Apraxie</b> – APTX, SETX, PIK3R5, PNKP<br><input type="checkbox"/> <b>CADASIL Syndrom</b> – NOTCH3<br><input type="checkbox"/> <b>Chorea Huntington</b> – Repeatanalyse: HTT<br><input type="checkbox"/> <b>Chorea Huntington-like (HD-like)</b> – Repeatanalyse: HD-like 1 (PRNP), HD-like 2 (JPH3), HD-like 4 (TBP), DRPLA (ATN1)<br><input type="checkbox"/> <b>Choreatiforme Bewegungsstörung</b> – ADCY5, ARSA, FRRS1L, FTL, GM2A, GNAO1, JPH3, KCNA1, NKX2-1, PRNP, RNF216, VPS13A, XK<br>Repeatanalyse: HD (HTT), HDlike (JPH3, TBP, PRNP), DRPLA (ATN1), SCA 1, 2, 3, 6, 7<br><input type="checkbox"/> <b>Creutzfeldt-Jacob-Krankheit (CJD)</b> – PRNP | <input type="checkbox"/> <b>Demenz</b> – APOE, APP, CHCHD10, CHMP2B, GRN, MAPT, NOTCH3, PRNP, PSEN1, PSEN2, SQSTM1, TARDBP, TBK1, VCP, Repeatanalyse: C9ORF72<br><input type="checkbox"/> <b>DRPLA</b> – Repeatanalyse: ATN1<br><input type="checkbox"/> <b>Dystonien (DYT)</b> – ADCY5, ANO3, ANO5, ATP1A3, GCH1, GNAL, PANK2, PNKD, PRKRA, PRRT2, SGCE, SLC2A1, SPR, TAF1, TH, THAP1, TOR1A, TUBB4A<br>Zutreffendes bitte unterstreichen:<br><ul style="list-style-type: none"> <li>• Dopa-responsive Dystonie (DRD)      • Myoklonus-Dystonie</li> <li>• Segawa Syndrom                        • Torsionsdystonie 1</li> </ul> <input type="checkbox"/> <b>Episodische Ataxie</b> – CACNA1A, CACNB4, KCNA1, SCN2A, SLC1A3<br><input type="checkbox"/> <b>Fatale familiäre Insomnie (FFI)</b> – PRNP<br><input type="checkbox"/> <b>Fragiles-X-assoziiertes Tremor / Ataxie Syndrom (FXTAS)</b> – Repeatanalyse: FMR1<br><input type="checkbox"/> <b>Friedreich Ataxie</b> – Repeatanalyse: FXN, Sequenzierung<br><input type="checkbox"/> <b>Frontotemporale Demenz (FTD)</b> – APP, CHCHD10, CHMP2B, FUS, GRN, ITM2B, MAPT, NOTCH3, PRNP, PSEN1, PSEN2, SIGMAR1, TARDBP, TBK1, TREM2, UBQLN2, VCP, Repeatanalyse: C9ORF72 |
|--|---|

Name, Vorname des Patienten

- Gerstmann-Sträussler-Scheinker Syndrom (GSD)** – PRNP
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP / SPG)** – ATL1, CYP7B1, KIF5A, REEP1, SPAST, SPG11, SPG7, ZFYVE26
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP / SPG) – autosomal dominant** – ATL1, BSCL2, HSPD1, KIF5A, NIPA1, REEP1, RTN2, SLC33A1, SPAST, SPG7, ZFYVE27
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP / SPG) – autosomal rezessiv und X-chromosomal** – CYP7B1, L1CAM, PLP1, SLC16A2, SPG11, SPG7, ZFYVE26
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP / SPG) – komplex** – BSCL2, KIF5A, L1CAM, PLP1, SLC16A2, SPG11, SPG7, ZFYVE26, ZFYVE27
- Hereditäre spastische Paraplegie (HSP / SPG) – rein** – ATL1, CYP7B1, HSPD1, KIF5A, NIPA1, REEP1, RTN2, SLC33A1, SPAST, SPG11, SPG7, ZFYVE27
- Juveniler Schlaganfall** – COL4A1, COL4A2, GLA, NOTCH3, TREX1
- Kreatin Defizienz Syndrom** – SLC6A8
- Leukodystrophie, autosomal-dominant** – LMNB1
- L1 Syndrom / MASA Syndrom / X-chromosomale komplizierte spastische Paraplegie** – L1CAM
- Mikroangiopathien** – COL4A1, COL4A2, CTC1, GLA, HTRA1, NOTCH3, TREX1
- Morbus Wilson** – ATP7B
- Neurodegeneration mit Eisenablagerung im Gehirn (NBIA)** – ATP13A2, C19orf12, CP, DCAF17, FA2H, FTL, IBA57, PANK2, PLA2G6, WDR45
- Parkinson** – ATP1A3, FBXO7, LRRK2, PARK2 (PRKN), PARK7 (DJ1), PINK1, SLC6A3, SNCA, VPS35
- Pelizaeus-Merzbacher Erkrankung** – PLP1
- Pick-Krankheit (PIDB)** – MAPT, PSEN1
- Spastische Ataxien (SPAX)** – AFG3L2, KIF1C, MARS2, MTPAP, SACS, SPG7, VAMP1
- Spinocerebelläre Ataxien (SCA)** – FGF14, ITPR1, SPG7, SPTBN2, PNPLA6, PRKCG, Repeatanalyse: SCA1, 2, 3, 6, 7, 17, DRPLA, FXTAS
- Spinocerebelläre Ataxien (SCA) – autosomal dominant** – FGF14, ITPR1, KCNC3, PDYN, PRKCG, SPTBN2, TMEM240, TTBK2, VAMP1, Repeatanalyse: SCA1, 2, 3, 6, 7, 17, DRPLA, FXTAS
- Erweiterte Diagnostik:** AFG3L, ATP1A3, CACNA1A, CACNA1G, CACNB4, CCDC88C, DNAJC5, DNMT1, EEF2, ELOVL4, ELOVL5, KCNA1, KCND3, SCN2A, SLC1A3, SPG7, TGM6, TRPC3
- Spinocerebelläre Ataxien (SCA) – autosomal rezessiv und X-chromosomal** – ADCK3, ANO10, APTX, PNPLA6, POLG, SETX, SPG7, STUB1, Repeatanalyse: FXN
- Erweiterte Diagnostik:** ABCB7, AFG3L2, AHI1, ARL13B, ATP8A2, C5orf42, CA8, CC2D2A, CEP290, CEP41, CLCN2, CLN5, CSPP1, DARS2, EIF2B1, EIF2B2, EIF2B3, EIF2B4, EIF2B5, FLVCR1, FXN, GBA2, GOSR2, GRID2, GRM1, INPP5E, KIAA0586, KIF1C, KIF7, MARS2, MRE11A, MTPAP, NPC2, NPHP1, OPA1, PDE6D, PIK3R5, PNKP, POC1B, RGRIP1L, SACS, SIL1, SNX14, SPTBN2, SYNE1, SYT14, TCTN1, TCTN2, TCTN3, TDP1, TMEM138, TMEM216, TMEM231, TMEM237, TMEM67, TTC21B, WWOX, ZNF423

## Nierenerkrankungen

- Alport Syndrom** – CD151, COL4A3, COL4A4, COL4A5, MYH9
- BOR Syndrom** – EYA1, SIX1, SIX5
- Nierenzysten- und Diabetessyndrom (RCAD)** – MLPA 17q12, HNF1B
- Polyzystische Nierenerkrankungen, autosomal dominant** – EYA1, HNF1B, PAX2, PKD1, PKD2, SALL1, SIX1, SIX5, UMOD
- Polyzystische Nierenerkrankungen, autosomal rezessiv** – FRAS1, PKHD1

## Pharmakogenetik

- CYP2C9 Genotypisierung** vor Gabe von Siponimod (Mayzent®)
- DYPD Genotypisierung** vor Gabe von 5-Fluorouracil (5-FU Toxizität) - Exon 14-Skipping-Mutation, c.1679T>G, c.2846A>T, c.1236G>A/HapB3

## Stoffwechselerkrankungen

- Adipositas** – ADRB2, ADRB3, AGRP, BDNF, CARTPT, ENPP1, GHRL, LEP, LEPR, MC3R, MC4R, NR0B2, NTRK2, PCSK1, POMC, PPARG, SDC3, SIM1, UCP1, UCP3
- Adrenogenitales Syndrom** – CYP17A1, CYP21A2, CYP11B1, HSD3B2, STAR
- Alpha-1-Antitrypsinmangel** – SERPINA1 (Pi1)
- Cholestase, intrahepatische progressive** – ABCB4, ABCB11, ATP8B1, NR1H4, TJP2
- Chronische Granulomatose** – CYBB
- Crigler-Najjar Syndrom** – UGT1A1
- Cystische Fibrose / CBAVD** – CFTR
- Favismus** – G6PD
- Hyperlipoproteinämien / Hypercholesterinämien** – APOA1, APOA5, APOB, APOC2, APOE, GPIHBP1, LDLR, LDLRAP1, LIPC, LPL, PCSK9
- Erweiterte Diagnostik:** ABCA1, ANGPTL3, ANGPTL4, CETP, LCAT, LIPG, LMF1, MTTP
- Hypolipoproteinämien** – ABCA1, ANGPTL3, APOA1, APOB, LCAT, MTTP, PCSK9
- Erweiterte Diagnostik:** ANGPTL4, APOE, APOA5, CETP, LDLR, LIPC, LIPG, LPL
- Fruktose-Intoleranz** – ALDOB
- Hämochromatose, hereditär** – 1. Stufe HFE: p.Cys282Tyr/ p.His63Asp; 2.Stufe: BMP6, FTL, FTH1, HAMP, HFE, HJV (HFE2), SLC40A1, TFR2
- Hereditäres angioneurotisches Ödem (HAE)** – F12, SERPING1 (C1NH)
- Histamin-Intoleranz** – AOC1 (ABP1, DAO), HNMT
- Homocysteinämie** – CBS, MTHFR
- Hyper-IgE Syndrom** – DOCK8, STAT1, STAT3, TYK2
- Hypophysen-Hormondefizienz** – HESX1, LHX3, LHX4, PROP1, POU1F1
- Laktose-Intoleranz** – LCT (Promotor)
- Lipodystrophie, Typ Dunnigan** – LMNA
- Maturity onset diabetes of the young (MODY)** – ABCC8, APPL1, BLK, CEL, GCK, HNF1A, HNF1B, HNF4A, INS, KCNJ11, KLF11, NEUROD1, PAX4, PDX1
- Mikrodeletionssyndrom 17q12** – MLPA 17q12
- Morbus Fabry** – GLA
- Morbus Gaucher** – GBA
- Morbus Meulengracht** – UGT1A1
- Morbus Pompe** – GAA
- Morbus Wilson** – ATP7B
- Pankreatitis** – CASR, CFTR, CPA1, CTRC, PNLLP, PRSS1, SPINK1, TRPV6
- Phenylketonurie** – PAH, QDPR
- Wolfram Syndrom (WFS)** – WFS1, CISD2 (WFS2)

Name, Vorname des Patienten

## Taubheit / Schwerhörigkeit

- Sensorineurale Schwerhörigkeit Typ 1, nicht syndromal – GJB2 (CX26)
  - Taubheit / Schwerhörigkeit, nicht syndromal (Basisdiagnostik) – COCH, GJB2, GJB6, MYO7A, OTOA, SLC26A4, STRC, TECTA
  - Taubheit / Schwerhörigkeit, nicht syndromal (dominant) – ACTG1, COCH, GJB2, KCNQ4, MYH14, MYH9, TECTA, TMC1, WFS1
  - Erweiterte Diagnostik: CCDC50, COL11A2, CRYM, DFNA5, DIAPH1, EYA4, MYO6, MYO7A, POU3F4, PRPS1, SIX1
  - Taubheit / Schwerhörigkeit, nicht syndromal (rezessiv) – GJB2, MYO15A, MYO7A, OTOF, SLC26A4, STRC, TMC1
  - Erweiterte Diagnostik: BSND, CDH23, CIB2, DFNB31, GJB3, GJB6, GPSM2, ILDR1, MYO6, OTOA, PCDH15, PRPS1, TECTA, TMC1, TMPRSS3, TPRN, USH1C, USH2A
  - Taubheit / Schwerhörigkeit, X-linked – COL4A6, POU3F4, PRPS1
- Taubheit / Schwerhörigkeit, syndromal:**
- Alport Syndrom – COL4A3, COL4A4, COL4A5, MYH9
  - Alström Syndrom – ALMS1
  - Bartter Syndrom Typ 4A / infantiles Bartter Syndrom mit sensorineuraler Schwerhörigkeit – BSND
  - BOR Syndrom – EYA1, SIX1, SIX5
  - Beckwith-Wiedemann Syndrom mit Taubheit – CDKN1C
  - CHARGE Syndrom – CHD7
- kraniometaphysäre Dysplasie (CMDD) – ANKH
  - Deafness, X-linked 6 – COL4A6
  - Jervell & Lange Nielsen – KCNE1, KCNQ1
  - mitochondriale Schwerhörigkeit – (siehe Mitochondriopathien)
  - Nephropathie mit Diabetes – CD151
  - Norrie Syndrom – NDP
  - Pendred Syndrom – FOXI1, KCNJ10, SLC26A4
  - Perrault Syndrom – CLPP, HARS, HSD17B4, LARS2
  - Polyneuropathie – Hörverlust – Ataxie – Retinitis pigmentosa – Katarakt (PHARC) – ABHD12
  - Sinusknoten-Dysfunktion und Schwerhörigkeit (SANDD) – CACNA1D
  - Stickler Syndrom – COL2A1, COL9A1, COL9A2, COL11A1, COL11A2
  - Temtamy präaxiales Brachydaktylie Syndrom (TPBS) – CHSY1
  - Treacher Collins Syndrom – POLR1C, POLR1D, TCOF1
  - Thiamin-responsive megaloblastäre Anämie mit Diabetes mellitus und sensorineuraler Schwerhörigkeit (TRMA) – SLC19A2
  - Usher Syndrom – MYO7A, PDZD7, USH2A
  - Erweiterte Diagnostik: ADGRV1 (GPR98), CDH23, CIB2, CLRN1, HARS, PCDH15, USH1G, WHRN (DFNB31)
  - Waardenburg Syndrom – EDN3, EDNRB, MITF, PAX3, SNAI2, SOX10

## Tumorerkrankungen

- Basalzellkarzinom – PTCH1, PTEN, SUFU
- Brust- und Eierstockkrebs – ATM, BARD1, BRCA1, BRCA2, CDH1, CHEK2, PALB2, PTEN, RAD51C, RAD51D, TP53
- Erweiterte Diagnostik: BRIP1, MLH1, MSH2, MSH6, NBN, PMS2, STK11
- BRCA1 & BRCA2-Analyse vor einer gezielten medikamentösen Behandlung bei einem Brust-, Eierstock-, Eileiter-, primären Peritoneal-, Prostata- oder Pankreaskrebs laut Fachinformation
- Cowden Syndrom – PTEN, SDHB, SDHD
- Fanconianämie – BRCA2, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL
- Erweiterte Diagnostik: BRCA1, BRIP1, FANCM, PALB2, RAD51C, SLX4
- Gastrointestinaler Stromatumor (GIST) – KIT, MAX, MEN1, NF1, PDGFRA, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMARCB1, TMEM127
- Haarzelleukämie – BRAF: p.(Val600Glu)
- Hereditäres nicht-polypöses Kolonkarzinom (HNPCC) – EPCAM, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2
- Juvenile Polyposis – BMPR1A, PTEN, SMAD4
- Kolorektale Karzinome – APC, BMPR1A, EPCAM, GREM1, MLH1, MSH2, MSH3, MSH6, MUTYH, NTHL1, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, SMAD4, STK11
- Legius Syndrom – SPRED1
- Li-Fraumeni Syndrom – TP53
- Magenkrebse – BMPR1A, CDH1, CHEK2, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, SMAD4, STK11, TP53
- Malignes Melanom – BAP1, BRCA2, CDK4, CDKN2A, MITF, PTEN, RB1, TP53
- Medulläres Schilddrüsenkarzinom, familiär – RET
- Mikrosatelliten-Instabilität (MSI)
- Multiple endokrine Neoplasie – CDC73, CDKN1B, MEN1, RET
- Nijmegen-Breakage Syndrom (NBS) – NBN
- Neurofibromatose Typ 1 – NF1
- Neurofibromatose Typ 2 – NF2
- Pankreaskarzinom – APC, ATM, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, CHEK2, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PRSS1, PTEN, SMAD4, SPINK1, STK11, TP53, VHL
- Paragangliom-phäochromozytom-Syndrom – MAX, RET, SDHB, SDHC, SDHD, VHL
- Erweiterte Diagnostik: AIP, MEN1, NF1, PDGFRA, SDHA, SDHAF2, TMEM127
- Peutz-Jeghers Syndrom – STK11
- Polyposis coli – APC, BMPR1A, GREM1, MSH3, MUTYH, NTHL1, POLD1, POLE, PTEN, SMAD4, STK11
- Prostatakarzinom – BRCA1, BRCA2, CHEK2, PALB2
- Retinoblastom – RB1
- Schwannomatose – LZTR1, NF2, SMARCB1
- Tuberöse Sklerose – TSC1, TSC2
- Von-Hippel-Lindau Syndrom – VHL

## Hämato-Onkologische Erkrankungen

Bitte nutzen Sie für Hämato-Onkologische Erkrankungen unseren separaten **Anforderungsbeleg der Tumorgenetik – Hämatologische Neoplasien**.

Den Anforderungsbeleg Tumorgenetik – Hämatologische Neoplasien sowie weitere Belege finden Sie auf unserer Webseite unter: <https://www.praxisverbund-humangenetik.de/fuer-aerzte/anforderungsbelege/>.