

Anforderungen von humangenetischen Untersuchungen
Pädiatrie

Name: _____

Vorname: _____

Geburtsdatum: _____

Kostenträger: stationär
 Kasse
 Privat

Anschrift: _____

Station: _____

Strasse

Tel.: _____ Fax.: _____

PLZ

Ort

Material: Blut Fibroblasten

gewünschte Untersuchungen

Zytogenetik (Heparinblut)

FISH (Heparinblut)

13 18 21 X/Y

Prader-Willi-Syndrom/ Angelman-Syndrom (15q)

Smith-Magenis-Syndrom (17p-)

Wolf-Hirschhorn-Syndrom (4p-)

Cri-du-Chat-Syndrom (5p-)

Di-George-Syndrom / CATCH22 (22q)

Williams-Beuren-Syndrom (7q)

Miller-Dieker-Syndrom (17p)

Kallmann-Syndrom (Xp)

sonstige.....

Molekulargenetik (EDTA-Blut)

Fragiles-X-Syndrom (Heparin- u. EDTA-Blut)

Prader-Willi-Syndrom / Angelman-Syndrom

Cystische Fibrose Δ F508, G542X ggf. weitere Mutationen

Alpha I- Antitrypsin(AAT)-Mangel

Faktor V, Faktor II (z. B. bei Gliedmaßenfehlbildungen)

sonstige.....

Klinische Auffälligkeiten:

Entnahmedatum:

Einsender: