

Abteilung für Neuropathologie und Neurochemie
[Obersteiner Institut]

Abteilungsleiterin: Assoc. Prof. Dr. Romana Höftberger

Medizinischer Universitätscampus Wien - Ebene 4J, Währinger Gürtel 18 – 20, A-1090 Wien, Österreich

www.kin.at

DVR: 0797154

Begleitschein für neuromolekularbiologische Untersuchungen

Stand: 2020 01 27

FAMILIENNAME, Vorname: (alternativ bitte Patientenetikette aufkleben)		EINSENDER (Stempel):	
Geburtsdatum:	<input type="checkbox"/> weiblich <input type="checkbox"/> männlich	Material: <ul style="list-style-type: none"> ▪ Paraffinmaterial (Block) ▪ 10 - 20 mL EDTA-Blut (außer für Immunoblot-Analyse) ▪ Versand bei Raumtemperatur! 	
Adresse:	Aufnahmezahl:		
Kostenträger: <input type="checkbox"/> Stat. Allg. Kl. <input type="checkbox"/> Amb. <input type="checkbox"/> Stat. Sonderkl. <input type="checkbox"/> Selbstz. <input type="checkbox"/> Forschung	Krankenkasse / SVA-Nr.:	Abnahmedatum:	

Achtung: Wir dürfen die Untersuchung aus Blutproben nur durchführen, wenn uns die Einwilligungserklärung des Patienten vorliegt ! Das Formular kann von unserer Homepage (www.meduniwien.ac.at/hp/kin/diagnostik/neuromolekularbiologie) als PDF heruntergeladen werden).

Informationen zur Diagnostik

<ul style="list-style-type: none"> ▪ <u>Indexpatient bekannt</u> Verwandschaftsverhältnis: _____ Falls Mutation bekannt: Gen: _____ Mutation: _____ ▪ <u>Kein Indexpatient bekannt</u> Begründung für prädiagnostische Diagnostik: _____ 	Symptome:
---	-----------

Neuroonkologische Erkrankungen	Neurodegenerative Erkrankungen	Neuromuskuläre Erkrankungen
<p>Gliom</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des IDH1-Gens (Codon 132) <input type="checkbox"/> Sequenzierung des IDH2-Gens (Codon 172) <input type="checkbox"/> Sequenzierung des TERT-Promotors (C228T, C250T) <input type="checkbox"/> Methylierungsstatus des MGMT-Promotors mittels Pyrosequenzierung <input type="checkbox"/> Analyse des Heterozygotieverlusts auf 1p/19q mittels MLPA <p>Medulloblastom</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des CTNNB1-Gens (Exon 3) <input type="checkbox"/> Sequenzierung des SUFU-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des SMO-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des PTCH1-Gens <input type="checkbox"/> Quantitative Bestimmung der mRNA Expression von TRKC und CMYC <p>Atypisch teratoid-rhabdoider Tumor</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des SMARCB1-Gens <input type="checkbox"/> Genetische Analyse des SMARCB1-Lokus auf Chromosom 22 mittels MLPA <p>Schwannom, Meningeom</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des NF2-Gens 	<p>Alzheimer-Demenz</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des APP-Gens (Exon 16 und 17) <input type="checkbox"/> Sequenzierung des PSEN1-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des PSEN2-Gens <p>Frontotemporale Demenz ± ALS</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des MAPT-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des GRN-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des TARDBP-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des FUS-Gens <p>Genetisch bedingte CJK</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des PRNP-Gens 	<p>Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des SOD1-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des TARDBP-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des FUS-Gens <p>Gliedergürteldystrophie</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Sequenzierung des CALP3-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des FKTN-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des FKRP-Gens <input type="checkbox"/> Sequenzierung des DYSF-Gens <p>Sonstige Muskeldystrophien</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Dystrophinprotein (Immunoblot) <input type="checkbox"/> Dystrophin-assoziierte Proteine (Immunoblot)

Datum, Unterschrift des Anforderers, Name in Blockschrift, Telefonnummer für evtl. Rückfragen