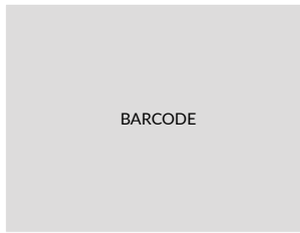


Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb. am
Kostenträgerkennung	Versicherten-Nr.	Status
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum
Geschlecht: <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> W <input type="checkbox"/> D <input type="checkbox"/> X Telefon:		



UNTERSUCHUNGS-AUFTRAG
SOLIDE TUMORE

Weitere Untersuchungsaufträge finden Sie unter www.medicover-diagnostics.de

EINSENDER (STEMPEL)	KOSTENTRÄGER
Name – Anschrift – Unterschrift – Telefonische Durchwahl – E-Mail	<input type="checkbox"/> GKV (gesetzlich versichert) - Laborüberweisungsschein Muster 10 <input type="checkbox"/> ambulant <input type="checkbox"/> stationär, Rechnung an Klinik <input type="checkbox"/> §116b Ambulanz Humangenetische Analysen aus EBM Kapitel 11 belasten nicht den Wirtschaftlichkeitsbonus oder das Laborbudget. <input type="checkbox"/> IGeL / Selbstzahler <input type="checkbox"/> PKV (privat versichert) <input type="checkbox"/> ambulant <input type="checkbox"/> stationär <input type="checkbox"/> Kostenvoranschlag nach GOÄ erbeten

ANGABEN ZUM PATIENTEN

Indikation: _____

UNTERSUCHUNGSMATERIAL

Entnahmedatum: _____ Probe: _____

Uhrzeit: _____ Probe ID: _____

Block ID: _____

KLINISCHE SYMPTOMATIK

Umfassende Informationen zur klinischen Vorgeschichte und Diagnose sind für die Interpretation der genetischen Befunde und die Empfehlungen zur Arzneimitteltherapie unerlässlich. Bitte fügen Sie den Pathologiebericht des / der Patient:in (falls vorhanden), die klinische Vorgeschichte und andere relevante Berichte bei.

Falls eine Histopathologie durchgeführt wurde, bitte ausfüllen:

Stadium Primärtumor Metastasen - Falls Metastasen, bitte Primärmetastasen angeben: _____

0 I III IIIA IIIB IV Hinweis: _____

Objektträger # _____ Ungefärbt _____ Gefärbt _____ HE

ICD-10 Code / Erläuterung: _____ Prozentsatz der Tumorzellen: _____

Schlussfolgerung des Befundes, falls vorhanden:
(z. B. Art des Krebses, Tumorgrad, Lymphknotenstatus, Stadium, ob der Tumor Hormonrezeptoren oder andere Tumormarker aufweist)



ZIELGERICHTETE ANALYSEN

- Endometriumkarzinom**
 - POLE, TP53*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Gastrointestinale Stromatumoren (GIST)**
 - BRAF, KIT, NF1, PDGFRA, SDHA*
 - Fusionsgene: *FGFR1/2/3, NTRK1/2/3*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Glioblastom**
 - IDH1, IDH2, TERT* Promotor
 - MGMT* Promotor Methylierung
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Kolonkarzinom**
 - BRAF, KRAS, NRAS, POLE*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3, RET*
 - MLH1* Promotor Methylierung
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Mammakarzinom**
 - BRCA1, BRCA2, ERBB2, PIK3CA, PTEN*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3, RET*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Melanom**
 - BRAF, KIT, NRAS*
 - Fusionsgene: *ALK, BRAF, NTRK1/2/3, RET, ROS1*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Nicht-kleinzelliges Lungenkarzinom**
 - BRAF, EGFR, ERBB2, KRAS*
 - Fusionsgene: *ALK, NTRK1/2/3, RET, ROS1*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Ovarial-, Eileiter- und Peritonealkarzinom**
 - BRAF, BRCA1, BRCA2*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3, RET*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Pankreaskarzinom**
 - BRAF, BRCA1, BRCA2, KRAS, PALB2*
 - Fusionsgene: *ALK, FGFR2, NTRK1/2/3, RET, ROS1*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Prostatakarzinom**
 - ATM, BRAF, BRCA1, BRCA2, CHEK2, FANCA, PALB2, RAD51D*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI
- Urothelkarzinom**
 - ERBB2, FGFR2, FGFR3, PIK3CA*
 - Fusionsgene: *NTRK1/2/3*
 - Mikrosatelliteninstabilität / MSI

ANALYSE VON REARRANGEMENTS

Solide Tumoren allgemein (bitte Angabe der Entität)

- Fusionsgene: *A2M::ALK, ACTG2::ALK, ALK::PTPN3, ATIC::ALK, C2orf44::ALK, CARS::ALK, CLIP4::ALK, CLTC::ALK, DCTN1::ALK, EML4::ALK, ETV6::ALK, GTF2IRD1::ALK, HIP1::ALK, KIF5B::ALK, KLC1::ALK, LMNA::ALK, MEMO1::ALK, MPRIP::ALK, MSN::ALK, NCOA1::ALK, PPFIBP1::ALK, PPP4R3B::ALK, PRKAR1A::ALK, RANBP2::ALK, SEC31A::ALK, STRN::ALK, SQSTM1::ALK; TFG::ALK, TPM1::ALK, TPM3::ALK, TPM4::ALK, TPR::ALK, TRAF1::ALK, VCL::ALK, ACBD5::RET, AFAP1::RET, AKAP13::RET, CCDC6::RET, CUX1::RET, ERC1::RET, FKBP15::RET, GOLGA5::RET, HOOK3::RET, KIAA1468::RET, KIF5B::RET, KTN1::RET, MYO5A::RET, NCOA4::RET, PCM1::RET, PRKAR1A::RET, RUFY2::RET, SPECC1L::RET, SQSTM1::RET, TBL1XR1::RET, TFG::RET, TRIM24::RET, TRIM27::RET, TRIM33::RET, CD74::ROS1, CEP85L::ROS1, CCDC6::ROS1, CLIP1::ROS1, CLTC::ROS1, ERC1::ROS1, EZR::ROS1, GOPC::ROS1, HLA-A::ROS1, KDELR2::ROS1, LRIG3::ROS1, MSN::ROS1, MYO5A::ROS1, PPFIBP1::ROS1, PWWP2A::ROS1, SDC4::ROS1, SEC34A2::ROS1, SHTN1::ROS1, TFG::ROS1, TPM3::ROS1, ZCCHC8::ROS1, BCAN::NTRK1, CD74::NTRK1, CEL::NTRK1, IRF2BP2::NTRK1, LMNA::NTRK1, MPRIP::NTRK1, NFASC::NTRK1, NTRK1::DYNC2H1, RNF213::NTRK1, SQSTM1::NTRK1, SSBP2::NTRK1, TFG::NTRK1, TPM3::NTRK1, TPR::NTRK1, AFAP1::NTRK2, AGBL4::NTRK2, NACC2::NTRK2, QKI::NTRK2, SQSTM1::NTRK2, TRIM24::NTRK2, VCL::NTRK2, BTBD1::NTRK3, COX5A::NTRK3, ETV6::NTRK3L, BRAF, EGFR, ERBB2, ERG, ETV1, ETV4, ETV5, FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PDGFRA, PPARG, RAF1, RET, ROS1*

Sarkome

- Fusionsgene: *NTRK3::ETV6, EWSR1::NR4A3, EWSR1::PBX1, EWSR1::ZNF384, EWSR1::ATF1, EWSR1::PATZ1, EWSR1::DDIT3, EWSR1::SP3, EWSR1::FEV, EWSR1::CREB1, EWSR1::FLI1, EWSR1::ETV4, EWSR1::ETV1, EWSR1::ERG, YY1::EWSR1, EWSR1::ZNF444, EWSR1::SMARCA5, NFATC2::EWSR1, SS18::SSX1, SS18::SSX4, FUS::CREB3L2, FUS::CREB3L1, FUS::DDIT3, FUS::ERG, FUS::ATF1, FUS::FEV*
- Fusionsgene: *PAX3::FOXO1, PAX7::FOXO1*

COMPREHENSIVE CANCER PANEL

Solide Tumoren allgemein (bitte Angabe der Entität)

- OncoDEEP-Panel (638 Gene DNA-basiert, 22 Gene RNA-Basis für Rearrangement-Analyse und Splicing-Events, Mikrosatelliteninstabilität / MSI, Tumormutationslast / TMB, Homologe Rekombinationsdefizienz / HRD)

LABORDIAGNOSTIK

Unser Basislabor in Martinsried bietet Ihnen ergänzend ein umfassendes Portfolio an weiterer Labordiagnostik an.

Eine komplette Liste aller im Labor anforderbaren Analysen finden Sie unter www.medicover-diagnostics.de

TRÄGERGESELLSCHAFTEN

[1] Genetik Berlin-Lichtenberg GmbH

Trägersellschaft der Medicover
Humangenetik Berlin-Lichtenberg MVZ
und der Medicover Humangenetik
Berlin-Friedrichsfelde MVZ

[2] MVZ Humangenetik Köln GmbH

Trägersellschaft des MVZ
Humangenetik Köln

[3] MVZ Martinsried GmbH

Trägersellschaft des MVZ Martinsried

ADRESSE FÜR PROBENZUSENDUNG

BITTE WÄHLEN SIE EINEN DER DREI UNTEN STEHENDEN LABORSTANDORTE FÜR DIE PROBENZUSENDUNG AUS:

MVZ Berlin-Lichtenberg^[1]

Plauer Str. 163-165, Haus N
13053 Berlin
GERMANY

Tel.: +49 30 92090727

Fax: +49 30 92090741

www.medicover-diagnostics.de

info@medicover-diagnostics.de

MVZ Humangenetik Köln^[2]

Josef-Haubrich-Hof 3-5
50676 Köln
GERMANY

Tel.: +49 221 888478-20

Fax: +49 221 888478-19

www.medicover-diagnostics.de

info@medicover-diagnostics.de

MVZ Martinsried^[3]

Lochhamer Str. 29
82152 Martinsried
GERMANY

Tel.: +49 89 895578-0

Fax: +49 89 895578-780

www.medicover-diagnostics.de

info@medicover-diagnostics.de

GENETISCHE FACHARZTPRAXEN

UNSERE STANDORTE FÜR GENETISCHE BERATUNG:

Augsburg^[3]

Armenhausgasse 18
86150 Augsburg
Terminvereinbarung Tel.: +49 821 5145-01

Berlin-Friedrichsfelde^[1]

Rosenfelder Straße 15-16
10315 Berlin
Terminvereinbarung Tel.: +49 30 5779871-2

Berlin-Lichtenberg^[1]

Rosenfelder Straße 15-16
10315 Berlin
Terminvereinbarung Tel.: +49 30 5779871-2

Berlin-Westend^[1]

Spandauer Damm 130
14050 Berlin
Terminvereinbarung Tel.: +49 30 3035566-6

Hannover^[1]

Podbielskistr. 122
30177 Hannover
Terminvereinbarung Tel.: +49 511 96540-0

Kempten (Zweigstelle Martinsried)^[3]

Robert-Weixler-Str. 50
87439 Kempten
Terminvereinbarung Tel.: +49 89 895578-0

Köln^[2]

Josef-Haubrich-Hof 3-5
50676 Köln
Terminvereinbarung Tel.: +49 221 888478-0

Martinsried^[3]

Lochhamer Str. 29
82152 Martinsried
Terminvereinbarung Tel.: +49 89 895578-0

UNSERE PARTNERPRAXEN:

Berlin-Mitte

Hausvogteiplatz 3-4 2. OG
10117 Berlin-Mitte
Terminvereinbarung Tel.: +49 30 2063300-0

München-Ost

Orleansplatz 3
81667 München
Terminvereinbarung Tel.: +49 89 458556-12

Potsdam

Friedrich-Ebert-Straße 33
14469 Potsdam
Terminvereinbarung Tel.: +49 30 585838-430