



Angemente informationen				
Patient / Ratsuchender		Einsender / Klinik		
Name:		Name:		
Vorname:		Vorname:		
Geburtsdatum:		Einrichtung:		
Geschlecht: ☐ männlic	h 🛘 weiblich	Straße:		
Untersuchungsmaterial		PLZ/Stadt:		
☐ Blut ml (mind. 1-2 ml EDTA-	Blut) Blutkarten (mind. 5 Spots)	Land:		
DNA μg (mind. 1-2 μg DNA,	Konz. ≥ 50 ng/μl) DNA-Nr.:	Telefon:		
Ausgangsmaterial der isolierten DNA:	(z. B. EDTA Blut, Hautbiopsie)	E-Mail:		
□ Sonstiges	(2. B. EDTA Blut, Hadibiopsic)	USt-IdNr.:		
		Sofern Sie eine Umsatzst	euer-Identifikationsnummer besitzen,	geben Sie diese bitte an.
Externe ID: Entnahmedatum:		Rechnung	□ an Einsender / Klinik□ an Patient: (KVA-Nr.:)
Der Versand der Proben per Post in einer	m Karton oder gepolsterten Umschlag ist problemlos	Name:		
können Sie unter +49 7071 565 44 55 oder	Sonneneinstrahlung ausgesetzt sein. Versandmaterial r per E-Mail (info@cegat.de) kostenlos anfordern.	Vorname:		
Einverständniserklärung		Straße:		
Mit dieser Unterschrift bestätige ich nach erfolg	gter Aufklärung gemäß GenDG und unter Kenntnis meines den genetischen Analyse(n) und der dafür erforderlichen	PLZ/Stadt:		
Probenentnahme.		Land:		
Ich wurde darüber aufgeklärt und stimme zu, dass meine personenbezogenen Daten und die in der Analyse erhobenen Daten unter Beachtung des Datenschutzes und der ärztlichen Schweigepflicht aufgezeichnet, ausgewertet und ggf. in pseudonymisierter Form in wissenschaftlichen Datenbanken gespeichert und der Untersuchungsauftrag oder Teile davon, falls erforderlich, an ein spezialisiertes Kooperationslabor weitergeleitet werden.		E-Mail:		
	ungsergebnisse innerhalb des Aufbewahrungszeitraumes wird mein Arzt per E-Mail informiert.	•	in Nichtankreuzen wie "Nerobenmaterial zum Zweck der Nachpr	•
Ich bin damit einverstanden, dass, zusätzliche zur vollumfänglichen Untersuchng der Gene des		Qualitätssicherung bzw. für ergänzende Untersuchungen (für max. 10 Jahre) bin ich einverstanden.		
angeforderten Gensets, die Analyse auf pathogene und wahrscheinlich pathogene Varianten (ACMG Klassen 4 und 5) in Genen, die für die genannten Indikation differentialdiagnostisch in Frage kommen, ausgeweitet werden kann.		Die Untersuchungsergebnisse sollen über die gesetzliche Frist von 10 Jahren hinaus aufbewahrt werden.		
	ılle erhobenen Daten von der CeGaT GmbH elektronisch elt werden. Nähere Informationen zum Datenschutz und gat.de/datenschutz		Verwendung von Untersuchungsmate he Zwecke inkl. Publikationen in pseu	
Wir weisen daher darauf hin, dass sich die auf von Genen eines Gen-Sets zum Zeitpunkt (Hinzunahme/Wegnahme von Genen). Mit de erklärt sich der Patient auch mit einer ggf. ge- einverstanden. Wir behalten uns vor, über die zum Einsa	n Abständen gemäß des aktuellen Stands der Wissenschaft. diesem Einsendeformular angegebene Zusammenstellung der Laboranalyse geringfügig geändert haben könnte er Unterschrift des Patienten auf dem Einsendeformular änderten Zusammensetzung des angeforderten Gen-Sets atz kommende Sequenzier-Technologie (Sanger/NGS)	In seltenen Fällen könner Zusammenhang mit dem solcher Zusatzbefunde besch ausgewählten Genen, für die besteht (orientiert an den ak Genomics; Details zu den Ge https://www.cegat.de/acmg-ge	möchte ich informiert wer n genetische Veränderungen nach Untersuchungsauftrag stehen (sog hränkt sich auf pathogene Verändert, eine Behandlungskonsequenz für den tuell gültigen Richtlinien des America enen und assoziierten Erkrankungen s ene/). Ein Anspruch auf eine vollständig erhoben werden, bedeutet dies keinen	ngewiesen werden, die nicht in Zusatzbefunde). Das Berichter ungen (ACMG Klassen 4 und 5) in Patient/die Patientin oder die Familie nn College of Medical Genetics and sind auf unserer Homepage gelistet ge Analyse dieser Gene besteht nicht
technischen Gründen mehr als die angeforder	·	•	er ACMG-Gene nach aktud Analysen" angefordert we	. •
Gründen widerrufen. Ich hatte di	•		ird der Befund der genetischen Unte e hier die E-Mail-Adresse des aufklä	
Als behandelnder Arzt/behandelnde Ärztin bestätige ich, dass ich autorisiert bin die genetische Diagnostik des o.g. Patienten zu beauftragen. Im Falle von prädiktiver genetischer Diagnostik bestätige ich, dass ich auch hierfür autorisiert bin und die hierfür notwendigen Voraussetzungen erfüllt habe. Bei Diagnostik für Minderjährige bestätige ich das Vorliegen des Einverständnisses aller Sorgeberechtigen.		E-Mail:	die E maii-Auresse des aufrid	
Sofern der Patient das Einsendeformula	r nicht unterschrieben hat: Als behandelnder Arzt/ inten gem. GenDG über die genetische Untersuchung	Arztstempel / Klin	ik ggf. Barcode	DAKKS Deutsche Akkreditierungsstelle D-ML-13206-01-00
Patient / Vertreter (Druckbuchstaben)	Arzt (Druckbuchstaben)			ACCREDITED COLLEGE of AMERICAN PATHOLOGISTS CLIA CERTIFIED ID: 99D2130225
X	Arzt (Datum, Unterschrift)			CeGaT ist von der deutschen Akkreditierungsstelle nach DIN EN ISO 15189:2014, dem College of American Pathologists (CAP) sowie CLIA akkreditiert.





Art der Analyse:	□ betroffener Proband □ NICHT	betroffener Proband (prädiktive	e Analyse)
Indikation / Verdachtsdiagnose:			
Klinische Leitsymptome:			
Vorausgegangene genetische Diagnostik:			
g			
Transplantationen (Knochenmark	x, Gewebe, Stammzellen) 🚨 Nein	☐ Ja, (bitte spezifizieren)	
Bitte legen Sie die Ihnen vorliege	enden wichtigsten Arztbriefe und Bef	unde in Kopie bei!	
Stammbaum / Familienanamnese	. Kanaan minitäta D. la D. Nain	Charles de la la alconsta	
Stammbaum / Familienanamnese	e Konsanguinität: □ Ja □ Nein	Ethnische Herkunft:	
			nicht betroffen
			betroffen
			⊙ Ūberträger
			Ø 🛮 verstorben
			□ T Elternpaar
			□ Verwandtenehe
			∴ Schwangerschaft
			Schwangerschaft ↓ Abort, Totgeburt
			Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt
			Schwangerschaft ↓ Abort, Totgeburt
			Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt
			Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge
Familienanamnese Gibt es weitere Familienangehörige	e, die an derselben oder einer ähnlichen	Erkrankung leiden bzw. litten w	Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge
	e, die an derselben oder einer ähnlichen	Erkrankung leiden bzw. litten w	Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge
Gibt es weitere Familienangehörige Ja Nein Wenn ja, bitte Auflistung der betroff	fenen Familienmitglieder:		Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge
Gibt es weitere Familienangehörige □ Ja □ Nein		Erkrankung leiden bzw. litten w	Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge
Gibt es weitere Familienangehörige Ja Nein Wenn ja, bitte Auflistung der betroff Name	fenen Familienmitglieder: Verwandtschaftsgrad zum		Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge
Gibt es weitere Familienangehörige Ja Nein Wenn ja, bitte Auflistung der betroff Name	fenen Familienmitglieder: Verwandtschaftsgrad zum		Schwangerschaft Abort, Totgeburt Geschlecht unbekannt Eineiige Zwillinge Zweieiige Zwillinge

Untersuchungsauftrag



Kolorektalkarzinom

☐ Kolorektalkarzinom (26 Gene, CAN01)

APC, ATM, AXIN2, BMPR1A, CDH1, CHEK2, GREM1/SCG5, MBD4, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM). MSH3. MSH6. MUTYH, NF1, NTHL1, PMS2, POLD1, POLE, PTEN, RNF43, RPS20, SMAD4, STK11, TP53

□ Optionales MLPA-Set

MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

☐ Polyposis-Syndrome (15 Gene, CAN11)

APC, BMPR1A, GREM1/SCG5, MBD4, MSH3, MUTYH, NF1, NTHL1, POLD1, POLE, PTEN, RNF43, SMAD4, STK11

☐ Lynch-Syndrom/hereditäres nicht-polypöses Kolorektalkarzinom (HNPCC) (5 Gene, CAN12)

MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

□ Optionales MLPA-Set

MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

■ MLH1 Promotermethylierung

Gynäkologische Karzinome

☐ Gynäkologische Karzinome (20 Gene, CAN02)

ATM, BARD1, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CHEK2, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, NF1, PALB2, PMS2, POLD1, PTEN, RAD51C, RAD51D, STK11, TP53

Optionales MLPA-Set

BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

☐ Gynäkologische Karzinome - erweiterte Diagnostik (optional nach/zusammen mit CAN02; inklusive Kandidatengene) (25 Gene, CAN21)

Kein Nachweis einer pathogenen oder wahrscheinlich pathogenen Variante in 20 Core Genen

ABRAXAS1, BAP1, BLM, CDC73, DICER1, FANCA, FANCB, FANCC, FANCD2, FANCE, FANCF, FANCG, FANCI, FANCL, FANCM, MRE11, MUTYH, NBN, POLE, RAD50, RECQL4, RINT1, SLX4, SMARCA4, XRCC2

Gastrointenstinale Neoplasien

■ Magenkarzinom (11 Gene, CAN13)

APC, BRCA2, CDH1, CHEK2, KIT, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PDGFRA, PMS2

□ Optionales MLPA-Set

BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

☐ Gastrointestinaler Stromatumor (GIST) (7 Gene, CAN15)

KIT, NF1, PDGFRA, SDHA, SDHB, SDHC, SDHD

☐ Gastroenteropankreatische neuroendokrine Neoplasien (10 Gene, CAN16)

CDKN1A, CDKN1B, CDKN2B, CDKN2C, MEN1, NF1, RET, TSC1, TSC2, VHL

Endokrine Tumoren

□ Phäochromozytom und Paragangliom (16 Gene, CAN04)

CDKN1B, EGLN1, FH, KIF1B, MAX, MDH2, MEN1, NF1, RET, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, TMEM127, VHL

☐ Schilddrüsenneoplasien (12 Gene, CAN17)

APC, ATM, CDC73, CDKN1B, CHEK2, DICER1, MEN1, PTEN, RET, SDHB, SDHC, TP53

☐ Isoliertes familiäres Hypophysenadenom (3 Gene, CAN23) AIP, CDKN1B, MEN1

Pankreaskarzinom

□ Pankreaskarzinom (14 Gene, CAN06)
APC, ATM, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PALB2, PMS2, STK11, TP53, VHL

□ Optionales MLPA-Set

BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

Tumoren des Zentralnervensystems

□ Tumoren des Zentralnervensystems (21 Gene, CAN51)

APC, DICER1, LZTR1, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, NF1, NF2, PMS2, POT1, PTCH1, PTEN, SMARCA4, SMARCB1, SMARCE1, SUFU, TP53, TSC1, TSC2, VHL

□ Optionales MLPA-Set

MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

Urologische Tumoren

□ Prostatakarzinom (14 Gene, CAN03)

ATM, BRCA1, BRCA2, CHEK2, HOXB13, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, NBN, PALB2, PMS2, RAD51D,

□ Optionales MLPA-Set

BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

☐ Nierenzellkarzinom (24 Gene, CAN07)

BAP1, CDC73, CDKN1C, CHEK2, DICER1, FH, FLCN, GPC3, MET, MITF, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2, PTEN, SDHB, SDHC, SDHD, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1

□ Optionales MLPA-Set

MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

☐ Harnwegstumoren (9 Gene, CAN19)

ATM, BRCA1, BRCA2, CHEK2, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, MUTYH

□ Optionales MLPA-Set

BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6

Hauttumoren

☐ Melanom (12 Gene, CAN09)

ACD, BAP1, BRCA2, CDK4, CDKN2A, MBD4, MITF, POT1, PTEN, RB1, TERF2IP, TP53

□ Optionale MLPA

BRCA2

□ Basalzellkarzinom (5 Gene, CAN20)

BAP1, PTCH1, PTCH2, SUFU, TERT

Lungenkarzinom

Lungenkarzinom (5 Gene, CAN18)

BRCA1, BRCA2, CHEK2, EGFR, TP53

□ Optionales MLPA-Set BRCA1, BRCA2

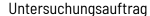
Pädiatrische solide Tumoren

□ Pädiatrische solide Tumoren (37 Gene, CAN22)

ALK, APC, BLM, BRCA2, CTR9, DICER1, DIS3L2, GPC3, HRAS, MEN1, MLH1, MSH2 (inkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, NBN, NF1, NF2, PALB2, PHOX2B, PMS2, PRKAR1A, PTCH1, PTEN, RB1, RECQL4, REST, RET, SMARCA4, SMARCB1, STK11, SUFU, TP53, TRIM28, TSC1, TSC2, VHL, WT1

□ Optionales MLPA-Set

BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2





Weitere familiäre Tumorerkrankungen

■ Weitere familiäre Tumorerkrankungen (33 Gene, CAN05)
AKT1, ATR, BAP1, BLM, BRCA1, BRCA2, CDC73, CHEK2, CYLD, FH, FLCN, LZTR1, MLH1, MSH2 (linkl. relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM),
MSH2, NEGA, MSCA, DATEN, GENUB, CENUB, CENU

MSH6, NF1, NF2, PIK3CA, PMS2, PTEN, SDHB, SDHC, SDHD, SEC23B, SMARCB1, SPRED1, STK11, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WRN

□ Optionales MLPA-Set

BRCA1, BRCA2, MLH1, MSH2 (inkl. epigenetisch relevanter Elemente im 3'-Bereich von EPCAM), MSH6, PMS2

Die Gensets für Xeroderma Pigmentosum (ehemals CAN08) und Fanconi-Anämie (ehemals CAN10) finden Sie auf den Einsendeformularen für Hauterkrankungen (DRM10) bzw. Blutbildungsdefekte (BLD05).

Zusätzliche Untersuchungen

☐ HLA-Typisierung (HLA01)

Ich möchte einen zusätzlichen Befund erhalten mit den Informationen zu meinem HLA Allel-Status (HLA Klasse I (Gene A, B, C) und HLA Klasse II (Gene DPA1, DPB1, DQA1, DQB1, DRB1, DRB3, DRB4, DRB5)).

□ ACMG Genset Untersuchung

Ich möchte über relevante Veränderungen in der Liste der Gene, die gemäß der aktuellen Richtlinie des American College of Medical Genetics and Genomics für Zusatzbefunde gelistet sind, informiert werden. Die Analyse ist auf pathogene Veränderungen (ACMG Klassen 4 und 5) und die erhobenen Sequenzdaten beschränkt. Eine gezielte Nachsequenzierung nicht abgedeckter Bereiche wird nicht durchgeführt. Sollten keine Befunde erhoben werden, bedeutet dies keinen Ausschluss der entsprechenden Risiken. Gemäß deutscher Gesetzgebung darf bei Minderjährigen eine prädiktive Diagnostik für Erkrankungen, die erst im Erwachsenenalter auftreten, nicht durchgeführt werden. Sollte das phänotypische Spektrum dieser Gene jedoch für die klinische Indikation des Patienten relevant sein, werden diese Gene nicht von der Analyse ausgeschlossen. Details zu den Genen und assoziierten Erkrankungen sind auf unserer Homepage gelistet: https://www.cegat.de/acmg-gene/

☐ Pharmakogenetik (PGX) (22 Gene)

ABCG2, CACNA1S, CYP2B6, CYP2C19, CYP2C9, CYP2D6, CYP3A4, CYP3A5, CYP4F2, DPYD, G6PD, HLA-A, HLA-B, IFNL3, MT-RNR1, NUDT15, POR, RYR1, SLCO1B1, TPMT, UGT1A1, VKORC1

Ich möchte einen zusätzlichen Befund erhalten bei dem genetische Veränderungen in 22 Genen, die die Wirkung von Arzneimitteln beeinflussen, berichtet werden.

Für Rückfragen und Beratung stehen wir Ihnen gern zur Verfügung. Bitte wenden Sie sich an unser Diagnostik-Support-Team.

www.cegat.de/diagnostic-support · diagnostic-support@cegat.de · Telefon +49 (0) 7071 565 44-55