

## ZUWEISUNG ZUR HUMANGENETISCHEN DIAGNOSTIK (pränatal)

| ANGABEN ÜBER ZUWEISENDE/N (Stempel oder BLOCKSCHRIFT) | KOSTENÜBERNAHME  |
|---|--|
| Nachname: .....                                       | <input type="checkbox"/> Überweisungsschein liegt bei        |
| Klinik/Abteilung: .....                               | <input type="checkbox"/> Rechnung an Krankenhaus/Einrichtung |
| Straße/PLZ/Ort: .....                                 | <input type="checkbox"/> Privatrechnung an Patient/in        |
| Telefon/Fax//Mail: .....                              |  |

| ANGABEN ÜBER PATIENT/IN (Patientenetikett oder BLOCKSCHRIFT und für korrekte Diagnostik-Abwicklung vollständig ausfüllen!) |   |
|--|---|
| Nachname: .....  | Geburtsdatum: .....                           |
| Vorname: .....   | Geschlecht: <input type="checkbox"/> männlich |
| Straße/PLZ/Ort: .....  | <input type="checkbox"/> weiblich             |
| <b>Fragestellung:</b> .....  |   |
| Anmerkungen: .....   |   |

| GEWÜNSCHTE PRÄNATALUNTERSUCHUNG (unterzeichnete Einverständniserklärung verpflichtend mitsenden!)  |
|--|
| Entnahmedatum: .....   |
| <b>Probenmaterial:</b>   |
| <input type="checkbox"/> Chorionzotten <input type="checkbox"/> Fruchtwasser <input type="checkbox"/> Abortgewebe/Biopsien                 |
| <input type="checkbox"/> Extrahierte DNA <input type="checkbox"/> Nabelschnurblut <input type="checkbox"/> Sonstiges: .....                |
| <input type="checkbox"/> <b>(Molekular)Zytogenetische Analyse:</b>   |
| <input type="radio"/> Karyogramm (Chromosomenanalyse) <input type="radio"/> FISH   |
| <input type="radio"/> Pränataler Schnelltest <input type="radio"/> Microarray  |
| <input type="checkbox"/> <b>Molekulargenetische Analyse: monogene Erkrankungen nach Rücksprache</b>  |
| .....  |
| <b>Zusatzinformation bei Pränataldiagnostik:</b>   |
| <u>Indikation:</u>   |
| <input type="checkbox"/> mütterliches Alter <input type="checkbox"/> Auffälliges Ersttrimesterscreening <input type="checkbox"/> Pränatest |
| <input type="checkbox"/> Besonderes Krankheitsrisiko <input type="checkbox"/> Fetale Auffälligkeiten                                       |
| Details/Sonstiges: .....   |
| <u>Anamnese/Schwangerschaft:</u>   |
| Am (Datum): .....                      SSW nach Ultraschall: .....                      Errechnete SSW: .....                              |
| <input type="checkbox"/> Einling <input type="checkbox"/> Mehrling                      Gravida: .....                      Para: .....    |
| Weitere Informationen (Aborte, Krankheiten/Behinderungen in der Familie, u.a.):  |
| .....  |
| .....  |

|   |                |       |
|---|----------------|-------|
| <b>Für die jeweiligen Analysen werden benötigt:</b>   |                |       |
| <input checked="" type="checkbox"/> <b>Untersuchungsmaterial (Art des Probenmaterials siehe gewünschte Untersuchung)</b>  |                |       |
| <input checked="" type="checkbox"/> <b>schriftliche Einverständniserklärung des Patienten/der Patientin oder dessen/deren Sachwalter * (Formular abrufbar unter <a href="http://www.salk.at/3397.html">www.salk.at/3397.html</a>)</b>           |                |       |
| <input checked="" type="checkbox"/> <b>bei ambulanten Patienten ist ein chefärztlich bewilligter Überweisungsschein erforderlich</b>  |                |       |
| <b>Hiermit bestätige ich, dass mir das schriftliche Einverständnis des Patienten/der Patientin zur Durchführung der oben gewählten Untersuchung(en) vorliegt und eine Beratung entsprechend dem Österr. Gentechnikgesetz stattgefunden hat.</b> |                |       |
| .....   |                |       |
| .....   |                |       |
| <b>Datum</b> <b>Nachname/Vorname einsendende/r Arzt/Ärztin</b> <b>Unterschrift einsendende/r Arzt/Ärztin</b>  |                |       |
| .....   | (BLOCKSCHRIFT) | ..... |

\* Nach §69 des Gentechnikgesetzes darf eine genetische Analysen nur durchgeführt werden, wenn die zu untersuchenden Person (Erziehungsberechtigter bei unmündigen Personen, Sachwalter bei Personen bei denen ein Sachwalter bestellt ist) schriftlich bestätigt hat, dass sie durch einen Facharzt für Humangenetik/Medizinische Genetik oder einen für das Indikationsgebiet zuständigen Facharzt über Wesen, Tragweite und Aussagekraft der Analyse aufgeklärt wurde und aufgrund dieses Wissens mit der Analyse einverstanden ist. Wir streben nach kontinuierlicher Verbesserung. Sollten Sie diesbezüglich Vorschläge für die von uns angebotenen Dienstleistungen haben, freuen wir uns auf ihre schriftlichen Rückmeldungen mittels Feedback-Bogen (auf unserer Homepage zu finden), oder per Mail an untenstehende Mailadresse.

