

Begutachtungsauftrag gynäkologische Diagnostik Molekularpathologie

Krankenkasse bzw. Kostenträger		
Name, Vorname des Versicherten		
		geb.am
Kassen-Nr.	Versicherten-Nr.	Status
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum

<input type="checkbox"/> Kurativ	<input type="checkbox"/> Präventiv	<input type="checkbox"/> Behndl. gemäß §116 b SGB V	<input type="checkbox"/> bei belegärztl. Behandlung	Quartal	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
<input type="checkbox"/> Unfall Unfallfolgen	Datum der OP bei Leistungen nach Abschnitt 31.2		<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	Geschlecht
Überweisung an			<input type="text"/>					
<input type="checkbox"/> Ausführung von Auftragsleistungen	<input type="checkbox"/> Konsiliar-untersuchungen	<input type="checkbox"/> Mit-/Weiterbehandlung	AU bis					
<input type="checkbox"/> eingeschränkter Leistungsanspruch gemäß §16 Abs. 3a SGB V			<input type="text"/>					

Diagnose/Verdachtsdiagnose - Fragestellung (histologische Diagnose in Kopie beilegen)

MVZ TRIER
Histologie • Zytologie
Molekulare Diagnostik



Tumordiagnostik

Mammakarzinom

<input type="checkbox"/> BRCA Assay* BRCA1-, BRCA2-Mutation	<input type="checkbox"/> EndoPredict Test* (siehe Rückseite)
<input type="checkbox"/> HER2-Amplifikation	<input type="checkbox"/> Oncotype DX Test* (siehe Rückseite)
<input type="checkbox"/> PIK3CA-Mutation	
<input type="checkbox"/> PD-L1-IHC	

Endometriumkarzinom

<input type="checkbox"/> POLE-Mutation (Exon 9, 10, 11, 12, 13, 14)	<input type="checkbox"/> DNA-Reparaturenzyme MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 (IHC)
<input type="checkbox"/> CTNNB1-(β-Catenin-) Mutation (Exon3)	<input type="checkbox"/> MLH1-Methylierung
<input type="checkbox"/> Mikrosatelliteninstabilität-PCR (Tumor- und Normalgewebe erforderlich)	

Ovarialkarzinom

BRCA Assay*
BRCA1-, BRCA2-Mutation

Endometriales Stromasarkom

JAZF1 (7p15.2-p15.1)

Auf Wunsch komplexere NGS-Panels:

Oncomine Focus Assay **52 Gene***

Oncomine Comprehensive Assay v3 **161 Gene***

HPV-Diagnostik

HPV-Screening High Risk Varianten (Abstrichmaterial, Cobas4800)

HPV-Subtypisierung (FFPE-Gewebe, LCD-Array-Kit)

Chromosomale Aberrationen

Plazenta

AneuVysion-FISH-Test (13, 18, 21, X, Y)

***Erläuterungen siehe Rückseite**

Vertragsarztstempel / Unterschrift des Arztes

Materialannahme	<input type="text"/>
Erfassen	<input type="text"/>
Allgem. Labor	<input type="text"/>
Mol. Auswertung	<input type="text"/>
Pathologe	<input type="text"/>

Präparat-Nr. Einsender

Fall-Nr. MVZ Trier

<p>Befund per Fax <input type="checkbox"/></p> <p>Faxnummer: _____</p> <p>Telefon: _____</p> <p>Ansprechpartner: _____</p>	<p><u>BITTE UNBEDINGT ANKREUZEN!</u></p> <p>AMBULANT <input type="checkbox"/> STATIONÄR <input type="checkbox"/></p> <p>oder</p> <p>BELEGARZT <input type="checkbox"/> Regelleistung <input type="checkbox"/></p> <p>oder</p> <p>IGEL <input type="checkbox"/> ärztl. Wahlleistung <input type="checkbox"/></p>
---	--

MVZ für Histologie, Zytologie und Molekulare Diagnostik Trier GmbH

Ärztlicher Leiter/Geschäftsführer: PD Dr. med. habil. Dipl.-Med. Mike Otto · Prof. Dr. med. Veit Krenn
Geschäftsführer: Prof. Dr. med. Dr. phil. Jörg Kriegsmann · Prof. Dr. med. Bernd Klosterhalfen

Max-Planck-Str. 17 · 54296 Trier · Postfach 2806 · 54218 Trier

Tel.: 0651/1461830 · Fax: 0651/14618323 · Email: labor@molekularpatho-trier.de
Hotline für Transportdienstleistungen Tel.: 0800 / 1110012

Leistungserfassung
(vom Pathologen auszufüllen)

M T

Eingangs-Datum
(vom Pathologen auszufüllen)

FB - Anlage 36_2.28 BGA gynäkologische Diagnostik
Molekularpathologie 211020

Erläuterungen

BRCA1/2-Mutationsanalyse

Die Untersuchung fällt nicht unter das Gendiagnostikgesetz (GenDG), da sie die Feststellung einer genetischen Eigenschaft (Merkmalsträgerschaft aufgrund einer Keimbahnmutation) nicht beabsichtigt und nicht ermöglicht.

EndoPredict Test

Bitte gesonderten Begutachtungsauftrag ausfüllen.

Oncotype DX Test

Bitte kontaktieren Sie zur Anforderung des Test Genomic Health.

Informationen zum Test und zur Bestellung unter:

Tel.: +4169 899 14 253

E-Mail: kundendienst@exactsciences.com

Gerne helfen wir Ihnen persönlich bei generellen Fragen zum Ablauf weiter.

Thermo Fisher Oncomine Focus Assay DNA/RNA-basiert

Enthält folgende Komponenten:

Hotspot-Mutationen: 35 Gene

AKT1, ALK, AR, BRAF, CDK4, CTNNB1, DDR2, EGFR, ERBB (HER)2/3/4 ESR1, FGFR2/3, GNA11, GNAQ, HRAS, IDH1/2, JAK1/2/3, KIT, KRAS, MAP2K1/2, MET, MTOR, NRAS, PDGFRA, PIK3CA, RAF1, RET, ROS1, SMO

Erhöhte DNA-Kopiezahl: 19 Gene

ALK, AR, BRAF, CCND1, CDK4/6, EGFR, ERBB2(HER2), FGFR1/2/3/4, KIT, KRAS, MET, MYC, MYCN, PDGFRA, PIK3CA

Fusionstranskripte: 23 Gene

ABL1, AKT3, ALK, AXL, BRAF, ERG, ETV1/4/5, EGFR, ERBB2, FGFR1/2/3, MET, NTRK1/2/3, PDGFRA, PPARG, RAF1, RET, ROS1

ThermoFisher Oncomine Comprehensive Assay v3 DNA/RNA basiert

Hotspot-Mutationen: 87 Gene

AKT1, AKT2, AKT3, ALK, AR, ARAF, AXL, BRAF, BTK, CBL, CCND1, CDK4, CDK6, CHEK2, CSF1R, CTNNB1, DDR2, EGFR, ERBB2, ERBB3, ERBB4, ERCC2, ESR1, EZH2, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, FLT3, FOXL2, GATA2, GNA11, GNAQ, GNAS, H3F3A, HIST1H3B, HNF1A, HRAS, IDH1, IDH2, JAK1, JAK2, JAK3, KDR, KIT, KNSTRN, KRAS, MAGOH, MAP2K1, MAP2K2, MAP2K4, MAPK1, MAX, MDM4, MED12, MET, MTOR, MYC, MYCN, MYD88, NFE2L2, NRAS, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PDGFRA, PDGFRB, PIK3CA, PIK3CB, PPP2R1A, PTPN11, RAC1, RAF1, RET, RHEB, RHOA, ROS1, SF3B1, SMAD4, SMO, SPOP, SRC, STAT3, TERT, TOP1, UZF1, XPO1

Erhöhte DNA-Kopiezahl: 43 Gene

AKT1, AKT2, AKT3, ALK, AR, AXL, BRAF, CCND1, CCND2, CCND3, CCNE1, CDK2, CDK4, CDK6, EGFR, ERBB2, ESR1, FGF19, FGF3, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, FLT3, IGF1R, KIT, KRAS, MDM2, MDM4, MET, MYC, MYCL, MYCN, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PDGFRA, PDGFRB, PIK3CA, PIK3CB, PPARG, RICTOR, TERT

Fusionstranskripte: 51 Gene

AKT2, ALK, AR, AXL, BRAF, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, EGFR, ERBB2, ERBB4, ERG, ESR1, ETV1, ETV4, ETV5, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGR, FLT3, JAK2, KRAS, MDM4, MET, MYB, MYBL1, NF1, NOTCH1, NOTCH4, NRG1, NTRK1, NTRK2, NTRK3, NUTM1, PDGFRA, PDGFRB, PIK3CA, PPARG, PRKACA, PRKACB, PTEN, RAD51B, RAF1, RB1, RELA, RET, ROS1, RSPO2, RSPO3, TERT

Komplett abgedeckte Gene: 48

ARID1A, ATM, ATR, ATRX, BAP1, BRCA1, BRCA2, CDK12, CDKN1B, CDKN2A, CDKN2B, CHEK1, CREBBP, FANCA, FANCD2, FANCI, FBXW7, MLH1, MRE11, MSH2, MSH6, NBN, NF1, NF2, NOTCH1, NOTCH2, NOTCH3, PALB2, PIK3R1, PMS2, POLE, PTCH1, PTEN, RAD50, RAD51, RAD51C, RAD51D, RAD51B, RB1, RNF43, SETD2, SLX4, SMARCA4, SMARCB1, STK11, TP53, TSC1, TSC2