



Anforderung BRCA1-/BRCA2-Diagnostik als humangenetische Vorsorgemaßnahme

| | | |
|---|--|--|
| Familienname(n) | Vorname(n) | Versicherungsnummer |
| Patient | | <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> |
| | | Tag Monat Jahr (Geburtsdatum) |
| <input type="checkbox"/> weiblich <input type="checkbox"/> männlich | <input type="checkbox"/> Ambulant <input type="checkbox"/> Stationär | |
| Anschrift | | |
| Bundesland | | |
| Versicherter (nur auszufüllen, wenn ein Patient ein Angehöriger ist) | | <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> |
| | | Tag Monat Jahr (Geburtsdatum) |
| Versichert bei (Sozialversicherungsträger) | | |

Institut für Humangenetik
Harrachgasse 21/8, A-8010 Graz
humangenetik@medunigraz.at
Tel. +43 / 316 / 380-4111
Fax +43 / 316 / 380-9623

Datum der Probenabnahme

- Zweitberatung i. d. Familie
 Testung nicht gewünscht
 Kriterien nicht erfüllt

Beratung: min
 Klein (BRC01)
 Groß (BRC02)

Anforderung: Vollständige Analyse (BRC03) familiäre Mutation (BRC04) Probenmaterial: 5-10 ml EDTA-Vollblut

Klinische Informationen: Ist/war die zu untersuchende Person an einem Tumor erkrankt? Ja Nein

Wenn ja, an welchem? Bitte Lokalisation, Histologie und andere Charakteristika (z.B. Hormonrezeptor- & Her2neu-Status) sowie Alter bei (Krebs-)Diagnose angeben; bei mehreren Tumoren bitte alle angeben.

Indikation entsprechend Vertrag (muss zwingend angegeben werden):**

in einer Linie der Familie (ohne Unterbrechung durch mehr als eine nicht erkrankte Frau) ist/sind ...

- mindestens eine Frau an Brust- und Eierstockkrebs erkrankt
 mindestens eine Frau an bilateralem Brustkrebs erkrankt, mit Ersterkrankung vor dem 51. Lebensjahr
 mindestens eine Frau mit 35 Jahren oder jünger an Brustkrebs erkrankt
 mindestens zwei Frauen an Brustkrebs erkrankt, davon eine vor dem 51. Lebensjahr
 mindestens zwei Frauen an Eierstockkrebs erkrankt
 mindestens eine Frau an Eierstockkrebs und eine weitere Frau an Brustkrebs erkrankt
 drei oder mehr Frauen an Brustkrebs erkrankt
 mindestens ein Mann an Brustkrebs erkrankt
 eine krankheitsrelevante Mutation in BRCA1 oder BRCA2 bekannt; **Gen/spezifische Mutation:**

Vorausgegangene genetische Analysen (in der Familie):

(Bitte Namen der untersuchten Personen angeben, externe Vorbefunde in Kopie beilegen.)

Sollte eine Untersuchung der Gene BRCA1 und BRCA2 aufgrund einer anderen Indikation (z.B. triple-negativer Brustkrebs im Alter unter 60 Jahren, Eierstockkrebs aus therapeutischer Indikation) gewünscht werden, bitten wir um Rücksprache.

Hiermit wird speziell die interdisziplinäre Betreuung, d.h. genetische Beratung durch eine/n FÄ/FA für Med. Genetik sowie fachspezifische Beratung durch eine/n FÄ/FA für das relev. Sonderfach (z.B. Gynäkologie, Chirurgie, Onkologie) bestätigt.**

Die schriftliche Einverständniserklärung der zu untersuchenden Person (separates Formular) liegt bei wird nachgereicht

**Laut Vertrag mit dem Hauptverband der österr. Sozialversicherungsträger ist die Erfüllung der genannten Indikationskriterien und des Qualitätsstandards „Humangenetische Beratung und Diagnostik“ (abrufbar auf www.humgen.at) Voraussetzung für die Finanzierung der Diagnostik.

Befund an zusätzliche/n Fachärztin/arzt:
(Einverständnis der/des Patientin/en liegt vor) Name..... Fax Nr.

Anfordernde/r Arzt/Ärztin:

Telefon-Nr. (Rückfragen) Name Datum Unterschrift