

## Anforderung *BRCA1-/BRCA2*-Diagnostik als humangenetische Vorsorgemaßnahme

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

**Institut für Humangenetik**  
 Neue Stiftingtalstraße 2, A-8010 Graz  
 humangenetik@medunigraz.at  
 Tel. +43 / 316 / 385-73800  
 Fax +43 / 316 / 385-79620

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: 4 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](http://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