

# Genetik

			<b>Bemerkungen, Patientenkleber, weitere Gefässnummern</b>																											
<b>Gefässnummer</b>	<b>Gefässnummer</b>	<b>Gefässnummer</b>																												
			<b>Entnahmedatum und -zeit</b>																											
			Tag										Station										Labor							
			0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29 30 31										0 0 0 0 1 1 1 1 2 2 2 2 3 3 3 3 4 4 4 4 5 5 5 5 6 6 6 6 7 7 7 7 8 8 8 8 9 9 9 9										0 1 11 21 1 2 12 22 2 3 13 23 3 4 14 24 4 5 15 25 5 6 16 26 6 7 17 27 7 8 18 28 8 9 19 29 9 10 20 30							
<b>Patientenkleber (nur Barcode!)</b>			<b>Priorität</b>																											
			<input type="checkbox"/> Express (für Notfälle nur Notfallformular verwenden)																											
			<b>Präanalytik</b>																											
			<input type="checkbox"/> Kapilläre Blutentnahme																											
<b>frei lassen ! (für Labor reserviert)</b>			<b>Probenmaterial (bitte frei lassen, wird vom Labor ausgefüllt)</b>																											
			<input type="checkbox"/> EDTA-Blut <input type="checkbox"/> KM-Blut <input type="checkbox"/> Tumor <input type="checkbox"/> LK <input type="checkbox"/> Sonstiges: _____																											
			<b>Hämatologische Erkrankungen</b>																											
			<input type="checkbox"/> $\beta$ -Globin-Mutationen (Thalassämie) <input type="checkbox"/> Faktor II G20210A (Prothrombingen-Mutation) <input type="checkbox"/> Faktor V Leiden R506Q (G1691A) <input type="checkbox"/> HPA-1 a/b (GP IIA T393C)																											
<b>frei lassen ! (für Labor reserviert)</b>			<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>																											
			<b>Stoffwechselerkrankungen/kardiovaskuläre Risikofaktoren</b>																											
			<input type="checkbox"/> Apo B 3500 <input type="checkbox"/> Apolipoprotein E Genotyp <input type="checkbox"/> Thrombozyten GP IA (C807T) Hämochromatose: <input type="checkbox"/> HFE C282Y <input type="checkbox"/> HFE H63D <input type="checkbox"/> HFE S65C <input type="checkbox"/> erweiterte Abklärung <input type="checkbox"/> Angiotensinogen M235T <input type="checkbox"/> ACE (Insertion/Deletion) <input type="checkbox"/> PAI-1 4G/5G Promotor <input type="checkbox"/> Faktor XIII V34L <input type="checkbox"/>																											
			<b>Malignome</b>																											
<b>frei lassen ! (für Labor reserviert)</b>			<input type="checkbox"/> t(9;22) / BCR-ABL <input type="checkbox"/> t(8;21) / AML1-ETO <input type="checkbox"/> t(15;17) / PML-RAR $\alpha$ <input type="checkbox"/> inv(16) / CBF $\beta$ -MYH11 <input type="checkbox"/> t(14;18) / BCL-2 <input type="checkbox"/> t(11;14) / BCL-1 <input type="checkbox"/> B-Zell-IgH-Rearrangement (FR2/3) <input type="checkbox"/> T-Zell-Rezeptor- $\gamma$ -Rearrangement <input type="checkbox"/> PRV-1 <input type="checkbox"/>																											
			<b>... und anderes</b>																											
			<input type="checkbox"/> Familiäres Mittelmeerfieber <input type="checkbox"/> Mucoviszidose-Gen <input type="checkbox"/> $\alpha$ -1-Antitrypsin <input type="checkbox"/> TNF $\alpha$ G-238A <input type="checkbox"/> TNF $\alpha$ G-308A <input type="checkbox"/> TNF $\beta$ A329G <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>																											
			<b>Pharmakogenetik</b>																											
<b>IKCH11</b>			<input type="checkbox"/> Faktor IX A-10T (G9311A) <input type="checkbox"/> Faktor IX A-10V (G9312T) <input type="checkbox"/> NAT2 <input type="checkbox"/>																											

