

Name, Vorname des Patienten:					Geburtsdatum:	
☐ Männl.	☐ Weibl.	☐ SSW: _____	Entnahmedatum:		Entnahmezeit:	

Klinische Angaben **Medikamente**

☐ Heparin
☐ Marcumar o.ä.
☐ Plavix, Iscover, Zentiva (Clopidogrel)
☐ Xarelto, Eliquis, Lixiana (Xa-Hemmer)
☐ Pradaxa (IIa-Hemmer)
☐ ASS
☐ NSAR (z.B. Ibuprofen)
☐ Sonstiges: _____

Klinische Angaben **Blutungsneigung**

☐ Postoperative Blutung
☐ Hämatomneigung
☐ Menorrhagie / Hypermenorrhoe
☐ Verzögerte Wundheilung
☐ Familiäre Blutung
☐ path. Gerinnungsstatus (z. B. PTT verl.)
☐ Petechien
☐ Sonstiges: _____

Klinische Angaben **Thromboseneigung**

☐ Venöse Thrombose
☐ Arterielle Thrombose
☐ Thrombose bei Verwandten 1. Grades
☐ Aborte, Gestose, IUFT.
☐ Tumorerkrankung
☐ Rauchen
☐ Immobilisation
☐ Adipositas
☐ Sonstiges: _____

Blutungsneigung:

- ☐ Abklärung Blutungsneigung..... 1xE, 1xS, 2xC, 1xPFA**
 (TPZ, aPTT, Fibrinogen, Einzelfaktoren, BB, CRP,
 Willebrand-Diagnostik, Blutgruppe und weitere)
 Molekulardiagnostik* 1xE
☐ Gen-Panel Blutungsneigung* (inkl. Fibrinogen, FVII, FX, FXI, FXIII, vWF)
☐ Einzelfaktoren-Genetik*: _____

Thromboseneigung:

- ☐ Abklärung Thrombophilie* 2xE, 1xS, 2xC
 (TPZ, aPTT, Fibrinogen, Homocystein, CRP, BB, D-Dimere,
 Lipoprotein (a), Anti-Phospholipid-AK, Protein C, Protein S,
 Protein Z, AT, F VIII, F-II- und F-V- Mutation*)
☐ Anti-Phospholipid-Antikörper..... 1xC, 1xS
 Molekulardiagnostik*
☐ Gen-Panel Thrombophilie* (inkl. Antithrombin, Fibrinogen, Prot. C, Prot. S, Prot. Z)
☐ Einzelfaktoren-Genetik*: _____

Anforderung Medikamenten-Monitoring:

- ☐ Heparin (anti-Xa)
 Medikament: _____ letzte Gabe: _____ 1xC
☐ Apixaban (Eliquis) ☐ Rivaroxaban (Xarelto) 1xC
☐ Therapieüberwachung von Aggregationshemmern
 Medikament: _____ 1xPFA**, 1xH**
☐ ASS 1xPFA**
☐ Clopidogrel (z.B. Plavix, Iscover, Zentiva)..... 1 x PFA**

**Bemerkungen / sonstige
Untersuchungen:**

MATERIAL	C = Citrat 10 ml	E = EDTA 2,7 ml	S = Serum 7,5 ml	PFA** = PFA 3,8 ml	H** = Hirudin 1,6 ml
Farbe Sarstedt	Grün	Rot	Braun	Blau	Dunkelgrün

* Schriftliche Einwilligung des Patienten für genetische Untersuchung
 bitte von Patient und Arzt unterschrieben beifügen (siehe 2. Seite)

**Das Material muss spätestens drei Stunden nach Abnahme im Labor eintreffen

Gültig ab: 21.08.2025	Dokumentenpfad: "L:\Labor\Qualitätsmanagement öffentlich\01_Alle Dokumente\01.3_Formulare und Formblätter\F 014_QM_Anforderungsschein und Einverständniserklärung molekulargenetische Untersuchung_V5.4_2025- 08-21.pdf"	Seite 1 von 2
--------------------------	---	---------------

Indikationsbezogene molekulargenetische Voruntersuchungen
(falls vorhanden):

Indexpatient (bei Familienabklärung):

Name, Vorname:

Geburtsdatum:

Einverständniserklärung gem. Gendiagnostikgesetz zur Durchführung einer diagnostischen molekulargenetischen Untersuchung

Ich erkläre mich einverstanden, dass aus dem mir / meinem Kind entnommenen Probenmaterial (Blutprobe) eine Untersuchung auf genetische Veränderungen (sog. Mutationen / Polymorphismen) erfolgen kann.

Mit meiner Unterschrift bestätige ich, dass ich durch den anfordernden Arzt über das Wesen, die Aussagekraft und Tragweite in der geplanten Analytik aufgeklärt worden bin.

Ich stimme weiterhin zu, dass ein Teil dieses Probenmaterials aufbewahrt wird, um die entsprechenden Ergebnisse später überprüfen zu können. Das Probenmaterial (Blut, DNA) wird ausschließlich für diesen Zweck verwendet. Darüber hinaus gehende Untersuchungen sind nur nach einer erneuten Einwilligung zulässig. Das Untersuchungsmaterial wird max. sechs Monate aufbewahrt und dann vernichtet. Zugriff auf das Untersuchungsmaterial und alle Daten haben nur die behandelnden Ärzte und die Mitarbeiter des mit der Untersuchung beauftragten Labors im Rahmen ihrer dienstlichen Aufgaben. Hierzu zählen auch Qualitätssicherungsmaßnahmen und die anonymisierte wissenschaftliche Auswertung und Dokumentation des Probenmaterials und der Daten. Es erfolgt keine Weitergabe an Dritte.

Meine sämtlichen Angaben sowie alle Untersuchungsergebnisse unterliegen der ärztlichen Schweigepflicht.

Um Befunde für spätere Rückfragen und für Qualitätskontrollen verfügbar zu machen, müssen diese Ergebnisse in Papierform sowie elektronisch verarbeitet und entsprechend den gesetzlichen Vorgaben gespeichert werden.

Mein Einverständnis erfolgt freiwillig. Diese Einwilligung kann jederzeit widerrufen werden. Im Falle des Widerrufs wird das Untersuchungsmaterial vernichtet.

Ich möchte über die Untersuchungsergebnisse informiert werden. Auf Wunsch kann eine genetische Beratung wahrgenommen werden.

Die Untersuchungsergebnisse dürfen in schriftlicher Form (Arztbrief/Laborblatt) an meine mitbehandelnden Ärzte weitergegeben werden.

Ich habe den vorstehenden Text gelesen und verstanden. Alle Fragen wurden mir ausreichend beantwortet und eine angemessene Bedenkzeit eingeräumt. Hiermit erkläre ich mein Einverständnis.

München, den

Unterschrift:
Patient / gesetzl. Vertreter

.....
Arzt:

Gültig ab: 21.08.2025	Dokumentenpfad: "L:\Labor\Qualitätsmanagement öffentlich\01_Alle Dokumente\01.3_Formulare und Formblätter\F 014_QM_Anforderungsschein und Einverständniserklärung molekulargenetische Untersuchung_V5.4_2025- 08-21.pdf"	Seite 1 von 2
--------------------------	---	---------------