

Forbeholdt laboratoriet

Prøvenr.: _____

Rekv.nr.: _____

Intern reference: _____

Rekvisition af postnatal genetisk analyse

Patientdata (evt. label)	Pårørende data
Cpr.nr.: _____	Familierelation: _____
Navn: _____	Cpr. nr.: _____
Er forældrene biologisk beslægtede? ☐ Nej ☐ Ja	Navn: _____

Prøvemateriale	Kryds af hvis prøve er fra:	Evt. label
☐ Blod	☐ Spontan abort	
☐ Hud	☐ Provokeret abort	
☐ Achillesene	☐ Dødfødt	
	☐ Afdød person	
☐ DNA (angiv primær materiale): _____		
☐ Andet materiale: _____		

Glas med transportmedium til væv kan rekvireres på tlf. 6541 1905

Indikation for undersøgelsen og kliniske oplysninger (ved genpaneler, hvor man ikke ønsker alle gener, angiv hvilke gener, der ønskes).

☐ **Kendt genvariant i familien (angiv data vedr. gen, proband eller intern reference samt familiens variant)**

Rekvirerende instans (rekvirerende læge, hospital/afdeling eller praksis samt ydernr./SOR eller SKS-kode):

Regning til (hvis forskellig fra rekvirent):

EAN-nr.:

Rekvirerende læge bør orientere patienten om, at dette er en genetisk analyse, og et abnormt svar kan have konsekvenser for ikke bare patienten selv, men også, i nogle tilfælde, andre familiemedlemmer. Patienten bør have modtaget genetisk rådgivning inden prøvetagning.

Af hensyn til kvalitetssikring og -udvikling registreres resultatet af kromosomanalysen i Dansk Cytogenetisk Centralregister ligesom nogle DNA-analyser registreres i godkendte registre. Vi anmoder om, at den rekvirerende læge oplyser patienten om dette i henhold til Persondatalovens bestemmelser om oplysningspligt. DNA opbevares minimum 5 år med mindre andet aftales.

Glas og mængde:

- [1] 1 glas EDTA-blod á 4 ml. Ved spædbørn min. 1 ml. Kapillærblod kan anvendes.
- [2] 1 glas EDTA-blod á 4 ml. Medsendes på begge forældre.
- [3] 1 glas Li-Heparin á 4 ml. Ved spædbørn min. 1 ml. blod. Kapillærblod kan anvendes.
- [4] Væv (f.eks. hudbiopsi) sendes i transportmedium, som kan rekvireres på tlf. 6541 1905.
- [5] 2 glas streck-rør á 10 ml.

De forskellige analysegrupper er nærmere specificeret på side 2

Cpr. nr.: _____ (udfyldes af rekvirent, hvis ikke der er anvendt to-sidet print)	Forbeholdt laboratoriet Prøvenummer: _____
--	--

Der findes yderligere oplysninger om analyserne på afdelingens hjemmeside [Laboratorium \(ouh.dk\)](http://Laboratorium(ouh.dk))

- | | |
|---|---|
| <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Alport syndrom spektrum [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Arvelig colorectal cancer/polypose panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Arveligt malignt melanom panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Arvelig mammacancer panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Arvelig ovariecancer panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Arvelig mamma og ovariecancer panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Lynch syndrom panel [1] </div> <div style="margin-top: 20px;"> Andre onkogener </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ CDH1-gen; DNA [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ FMR1[Fragilt X]; DNA [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Hereditær hæmorrhagisk telangiectasi, HHT, panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Hereditær pancreatitis panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Hyperinsulinæmisk hypoglykæmi, HHF, 1, 2, 3, 6 [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Hyperinsulinæmisk hypoglykæmi, HHF, udvidet panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Monogen diabetes, MODY 1-5, panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Monogen diabetes, MODY 1-13, panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Neonatal diabetes mellitus, PNDM/TNDM, panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Neonatal diabetes mellitus, PNDM/TNDM,udvidet panel [1] </div> <div style="margin-top: 20px;"> ☐ AIP-gen; DNA [1]
 <small>(Hypofyseadenomer, familiær)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ PHEX-gen; DNA [1]
 <small>(Hypofosfataemisk rakitis, X-bunden)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kendt genvariant i familien [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Celledyrkning [4] [3] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ DNA-oprensning til opbevaring [1] </div> <div style="margin-top: 20px;"> ☐ Anden genetisk analyse; DNA [1]: _____

 _____ </div> | <div style="margin-bottom: 10px;"> Kromosomabnormiteter </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Aneuploidiscreening [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kromosom mikroarray [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kromosomundersøgelse [3] [4] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Angelman syndrom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Prader-Willi syndrom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Temple syndrom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kagami-Ogata syndrom Uniparental [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kromosom 7 UPD; krom [1] [2] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kromosom 14 UPD; krom [1] [2] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kromosom 15 UPD; krom [1] [2] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Trisomrelateret DNA gruppe [NIPT];P [5]
 <small>(Screening for trisomi 13, 18, 21 i maters blod)</small> </div> <div style="margin-top: 20px;"> Porfyri </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Akutte porfyrier panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ HMBS-gen; DNA [1]
 <small>(Akut intermitterende porfyri, AIP)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Erythropoietisk protoporfyri, EPP, panel [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ CPOX-gen; DNA [1]
 <small>(Hereditær coproporfyri, HCP)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ UROD-gen; DNA [1]
 <small>(Porfyria cutanea tarda, PCT)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ PPOX-gen; DNA [1]
 <small>(Varieget porfyri, VP)</small> </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ UROS-gen, DNA [1]
 <small>(Kongenit erythropoietisk porfyri)</small> </div> <div style="margin-top: 20px;"> Genomsekventering </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Genom; DNA [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Akut sygt barn genom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Prænatalet genom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC arvelig hjertesygdom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC arvelig hæmatologisk sygdom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC arv leversygdom kolestase/fibrose [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC audiogenetik [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC børn og unge med kræft [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC endokrinologiske patienter [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC neurogenetiske patienter [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ Kronisk nyresygdom [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC oftalmologi [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC psykiatri børn og unge [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC sjældne sygdomme børn og unge [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC sjældne sygdomme voksne [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC svære arvelige hudsygdomme [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC uafklaret hæmolytisk anæmi [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC udbredt og uhelbredelig kræft [1] </div> <div style="margin-bottom: 10px;"> ☐ NGC ung voksen m. kræft, arv. kræft [1] </div> |
|---|---|

Prøvetagning:	Dato: _____	Tidspunkt: _____	Initialer: _____
---------------	-------------	------------------	------------------

Laboratorium (ouh.dk)
2/2
Version 21.0/KPS