



Patientendaten ► **Versichertenkarte**



**Kostenloser Probentransport**

Tel. +49 621 42286-0

**Informationen kardiogenetische Diagnostik**

Tel. +49 800 5895178

E-Mail [kardiogenetik@synlab.com](mailto:kardiogenetik@synlab.com)

**Anlage Untersuchungsauftrag**

# Erbliche kardiovaskuläre Erkrankungen

Formular zusammen mit dem Untersuchungsauftrag einsenden

## Indikation

### Kardiomyopathien (siehe Rückseite Angaben zu Befunden)

#### isoliert

- Hypertrophe Kardiomyopathie HCM
- Non-Compaction-Kardiomyopathie NCCM
- Arrhythmogene rechtsventrikuläre Kardiomyopathie ARVC/D
- Dilatative Kardiomyopathie DCM
- Restriktive Kardiomyopathie RCM

#### syndromal

- V. a. Speichererkrankung
  - unspezifisch
  - TTR-Amyloidose
  - M. Pompe
  - M. Wilson
  - M. Fabry
  - M. Danon
  - Hämochromatose
- V. a. Neuromuskuläre Erkrankung
  - unspezifisch
  - Becker-Muskeldystrophie
  - Duchenne-Muskeldystrophie
  - Gliedergürtel-Muskeldystrophie
  - Emery-Dreifuss-Muskeldystrophie

andere \_\_\_\_\_

### Ionenkanalerkrankungen (siehe Rückseite Angaben zu Befunden)

- Long-QT-Syndrom
- Brugada-Syndrom
- Short-QT-Syndrom
- Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie CPVT
- Ventrikuläre Extrasystolie VES (> 15 - 20% / 24 Stunden, ohne höhergradige strukturelle Herzerkrankung)
- Sick-Sinus-Syndrom
- Fam. Vorhofflimmern ATFB
- andere \_\_\_\_\_

### Aortenerkrankungen (siehe Rückseite Angaben zu Befunden)

#### isoliert

- Thorakales Aortenaneurysma / -dissektion TAA(D)
- Dissektion der thorakalen Aorta

#### syndromal

- Marfan Syndrom
- Ehlers-Danlos-Syndrom
- Loeys-Dietz-Syndrom
- Cutis-laxa-Syndrom

andere \_\_\_\_\_

### Kongenitale Herzfehler

#### isoliert

- Atriumseptumdefekt
- Fallot-Tetralogie
- Aortenklappenstenose
- Hypoplastisches Linksherzsyndrom
- Ventrikelseptumdefekt
- Viszerale Heterotaxie
- Konotrunkaler Herzfehler
- Atrioventrikulärer Septumdefekt

#### syndromal

- V. a. RASopathie
  - Noonan-Syndrom
  - Kardiofaziokutaner Syndrom
  - LEOPARD-Syndrom
- V. a. Chromosomenstörung
  - DiGeorge-Syndrom
  - Williams-Beuren-Syndrom
  - Shprintzen-VCF-Syndrom
  - Smith-Magenis-Syndrom
  - Wolf-Hirschhorn-Syndrom

andere \_\_\_\_\_



Patientendaten **Versichertenkarte**

### Kostenloser Probentransport

Tel. +49 621 42286-0

### Informationen kardiogenetische Diagnostik

Tel. +49 800 5895178

E-Mail kardiogenetik@synlab.com

## Bewertung des genetischen Befundes im klinischen Kontext

Auf Wunsch für Kardiomyopathien, Ionenkanalerkrankungen und Aortenerkrankungen in Zusammenarbeit mit einem Facharzt für Innere Medizin/Kardiologen mit Expertise für erbliche kardiovaskuläre Erkrankungen.

### Bewertung gewünscht

Hierfür bitte nachfolgende Abfrage zu Befunden/ Anamnese soweit möglich ausfüllen!

Voruntersuchungen:  Anamnese  EKG/ LZ-EKG  Echo  CT  MRT  HKU  EPU

andere \_\_\_\_\_

Diagnosekriterien erfüllt  Verdacht auf

### Anamnese

familiär  sporadisch Alter bei Erstdiagnose \_\_\_\_\_

NYHA-Klasse  I  II  III  IV

Z.n. Synkopen  Z.n. VT  Z.n. Reanimation  Z.n. Herztransplantation

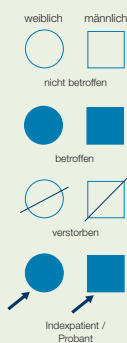
Z.n. TASH / Myektomie  Z.n. ICD / CRT-Implantation  Z.n. Schrittmacher-Implantation

### Familienanamnese

bekannter plötzlicher Herztod in der Familie Wer? \_\_\_\_\_

in der Familie wurden bereits genetische Untersuchungen durchgeführt (wenn ja, bitte Ergebnisse bzw. Befund beilegen)

### Stammbaumskizze



### Klinische Befunde

Betroffener Ventrikel  rechts  links

Biopsie:  nein

ja

LV-EF \_\_\_\_\_ % LV-EDD \_\_\_\_\_ mm

wenn ja: Virusnachweis  ja  nein

IVS \_\_\_\_\_ mm LVPW \_\_\_\_\_ mm

wenn ja: welches Virus \_\_\_\_\_

AV-Block  LSB  RSB

VT anhaltend  VT nicht anhaltend (< 30 sec)

QTc-Zeit \_\_\_\_\_ ms

Aorta: Ao<sub>bulb</sub> / Ao<sub>asc</sub> \_\_\_\_\_ mm / \_\_\_\_\_ mm