



# Überweisungsschein für Laboruntersuchungen als Auftragsleistung

Krankenkasse bzw. Kostenträger

Name, Vorname des Versicherten geb. am

Kostenträgerkennung    Versicherten-Nr.    Status

Betriebsstätten-Nr.    Arzt-Nr.    Datum

Kurativ     Präventiv     bei belegärztl. Behandlung     Unfall, Unfallfolgen

**Auftragsnummer des Labors**

Hier bitte sorgfältig Barcode-Etikett einkleben!

Knappschafts-kennziffer

Quartal **Q J J**

Geschlecht

Kontrolluntersuchung bekannte Infektion

Behandlung gemäß  § 116b SGB V    eingeschränkter Leistungsanspruch gemäß § 16 Abs. 3a SGB V

**Eintrag nur bei Weiterüberweisung!**

Betriebsstätten-Nr. des Erstveranlassers    Arzt-Nr. des Erstveranlassers

Abnahmedatum **T T M M J J**    Abnahmezeit **h h m m**    SSW

Befund eilt, Übermittlung an  Telefon  Fax Nr. \_\_\_\_\_

Diagnose/Verdachtsdiagnose

Befund/Medikation

Auftrag



0025 9306 02

Vertragsarztstempel / Unterschrift überw. Arzt

Muster 10 (10.2020)

Nicht zu verwenden bei Arbeitsunfällen, Berufskrankheiten und Schülerunfällen

## aescuLabor Hamburg

Monitoring  ja  nein    Bekannter Patient  ja  nein

Patient unter Therapie  ja  nein

Wenn ja, welche: \_\_\_\_\_

### Primärdiagnostik

- Morbus Fabry bei Männern    α-Galaktosidase A
- Morbus Fabry bei Frauen    α-Galaktosidase A + Biomarker Lyso-Gb3/Lyso-GL-3
- Morbus Gaucher    β-Glukozerebrosidase
- Morbus Gaucher (Paneldiagnostik)    β-Glukozerebrosidase + Glucosylsphingosin (Lyso-Gb1/Lyso-GL-1)
- Niemann-Pick A/B, lysosomaler saurer Lipase Mangel    β-Glukozerebrosidase + saure Sphingomyelinase, saure Lipase
- GM1-Gangliosidose    β-Galaktosidase
- Lysosomaler saurer Lipase-Mangel/ Wolman-Erkrankung (L-ALD)    lysosomale, saure Lipase
- α-Mannosidose    α-Mannosidase
- Morbus Krabbe    Galaktozerebrosidase (Galaktosylceramidase)
- Neuronale Ceroid-Lipofuszinose Typ I, II infantil    Palmitoyl-Protein-Thioesterase 1 (PPT1) Tripeptidyl-Peptidase 1 (TPP1)
- Neuronale Ceroid-Lipofuszinose Typ I    Palmitoyl-Protein-Thioesterase 1 (PPT1)
- Neuronale Ceroid-Lipofuszinose Typ II    Tripeptidyl-Peptidase 1 (TPP1)
- Morbus Niemann-Pick Typ A/B (NP-A/B, Acid Sphingomyelinase Deficiency [ASMD])    saure Sphingomyelinase
- Morbus Pompe (Glykogenspeicherkrankheit Typ II)    α-Glukosidase

## Seltene Erkrankungen

© amedes 01/2021 | Nachdruck verboten | SAP-Nr. 570518

### Primärdiagnostik

- Sandhoff-Krankheit    total Hexosaminidase
- Hexosaminidase A    Hexosaminidase A
- Mukopolysaccharidosen (Paneldiagnostik)    α-L-Iduronidase, Iduronat-2-Sulfatase, α-N-Acetylglukoseamidase, N-Acetylgalaktosamin-6-Sulfat-Sulfatase, N-Acetylgalactosamin-4-Sulfat-Sulfatase, β-Glukuronidase
- Cerebrotendinöse Xanthomatose (CTX)    Cholestanterol-Glucuronid, Taurochenodeoxycholsäure

### Biomarker

- Morbus Fabry    Globotriasylsphingosin (Lyso-Gb3/Lyso-GL-3)
- Morbus Gaucher    Glucosylsphingosin (Lyso-Gb1/Lyso-GL-1)
- Niemann-Pick A/B (ASMD)    Lyso-Sphingomyelin (Lyso-SPM/Lyso-SM)
- Psychosin    Psychosin

Im Falle eines auffälligen Laborbefundes wünsche ich eine genetische Bestätigungsdiagnostik. Die unterschriebene Aufklärung nach Gendiagnostikgesetz schicke ich mit.

**Probenmaterial:**  
Trockenblutkarte  
(mind. 3 Spots)