



nNGM

Nationales Netzwerk
Genomische Medizin
Lungenkrebs

Universitätsklinikum
Carl Gustav Carus

DIE DRESDNER.



Institut für Klinische Genetik

Prof. Dr. med. Evelin Schröck

Bearbeiter: Dr. rer. nat. Sarah Wölffling,
Judith Böthig
Telefon: 0351 458-15872,
0351 458-17273
Telefax: 0351 458-6337
nNGM.klinische.genetik@ukdd.de

**Universitätsklinikum
Carl Gustav Carus Dresden
an der Technischen
Universität Dresden**
Anstalt des öffentlichen Rechts
des Freistaates Sachsen

Sprechstunde:
Genetische Ambulanz
Haus 21, Kinder- und
Frauzentrum
Erdgeschoss – Raum: 0.015C
Fetscherstraße 74
01307 Dresden
www.uniklinikum-dresden.de

Postanschrift:
Uniklinikum Carl Gustav Carus
Institut für Klinische Genetik
Fetscherstraße 74
01307 Dresden

Anleitung Einschluss von Patient*innen in das Forschungsprojekt nNGM Task Force 5 - Genetisches Tumorrisiko

Sehr geehrte Zentrumsmanager*innen,
sehr geehrte Netzwerkpartner*innen,

wir möchten Sie heute über das Vorgehen zum Einschluss von Patient*innen in
das Forschungsprojekt nNGM Task Force 5 – Genetisches Tumorrisiko
informieren.

Allgemeine Voraussetzungen für den Patient*innen-Einschluss in das Projekt:

1. Der/die Patient*in ist im nNGM registriert und
2. die **allgemeine Einwilligung zur Forschung im nNGM des/der Patient*in liegt vor** und
3. die Tumordiagnostik (Panel-Sequenzierung) ist abgeschlossen.

Grundsätzlich ist der Einschluss von Patient*innen in das Projekt nNGM Task
Force 5 sehr einfach, auch wenn es auf den ersten Blick viel aussieht:

1. Bitte prüfen Sie anhand der „Checkliste – Patient*innen mit
Lungenkrebs“, ob der/die Patient*in die Einschlusskriterien erfüllt und
für das Forschungsprojekt in Frage kommt und füllen Sie die Checkliste –
Patient*innen mit Lungenkrebs vollständig aus. (*Datei Checkliste
Einschlusskriterien*)
2. Der/die Patient*in ist für den Einschluss in das Forschungsprojekt
geeignet und erhält von Ihnen zum Ausfüllen und zur Unterschrift:
 - i. die Patienteninformation mit Studieneinwilligung
„Patienteninformation und Einwilligung Genetisches
Tumorrisiko“ (*Datei Zusatzinformation und Einwilligung zum
Forschungsprojekt-TF5*)
 - ii. optional den Patienten-Fragebogen (*Datei Fragebogen_Patienten*)



Vorstand:
Prof. Dr. med. D. M. Albrecht
(Medizinischer Vorstand, Sprecher)
Frank Ohi (Kaufmännischer Vorstand)

**Vorsitzender des
Aufsichtsrates:**
Univ.-Doz. Dr. G. Brunner



nNGM

Nationales Netzwerk
Genomische Medizin
Lungenkrebs

Universitätsklinikum
Carl Gustav Carus

DIE DRESDNER.



- Bitte unterschreiben Sie selbst als betreuende(r) Ärztin/Arzt auf der Studieneinwilligung.
- Bitte nehmen Sie dem/der Patient*in 2x 9ml EDTA-Blut ab für die Keimbahnanalytik.
- Bitte senden Sie die **Checkliste**, die **Studieneinwilligung** „Patienteninformation und Einwilligung Genetisches Tumorrisiko“, den Patientenfragebogen (optional), **onkologische Vorbefunde** und die **Blutproben per Post** an das Institut für Klinische Genetik, Universitätsklinikum Carl Gustav Carus Dresden:

Universitätsklinikum Carl Gustav Carus
Institut für Klinische Genetik, Haus 137
nNGM Task Force 5
Fetscherstraße 74
01307 Dresden

- Der/die Patient*in erhält eine Kopie der Unterlagen

Wir prüfen am Institut für Klinische Genetik, nNGM Task Force 5, Dresden die Unterlagen und geben Ihnen eine Rückmeldung zum Patient*innen-Einschluss. Der Versand von Tumormaterial ans Institut für Pathologie, Köln wird dann von uns in Auftrag gegeben.

Herzlichen Dank für Ihre Unterstützung. Für Fragen stehen wir Ihnen jederzeit zur Verfügung.

Mit freundlichen Grüßen

Dr. rer. nat.
Sarah Wölffling

Wissenschaftliche Mitarbeiterin
Projektmanagement nNGM
Task Force 5 Dresden

Prof. Dr. med.
Evelin Schröck

Direktorin Institut für Klinische Genetik
Projektleitung nNGM
Task Force 5 Dresden

Prof. Dr. med.
Reinhard Büttner

Direktor Institut für Pathologie
Projektleitung nNGM
Task Force 5 Köln