****

***ANFRAGE***

**zur Nutzung von Daten/Biomaterial und/oder der Infrastruktur des Kompetenznetzes und des Nationalen Registers für angeborene Herzfehler e. V.**

*(Deutsch oder Englisch)*

|  |
| --- |
| *Bitte per Email senden*  An die Geschäftsstelle des  Nationalen Registers für angeborene Herzfehler e. V. Dr. Ulrike Bauer [ubauer@kompetenznetz-ahf.de](mailto:ubauer@kompetenznetz-ahf.de) |

***(Alle Angaben werden vertraulich behandelt)***

|  |
| --- |
| **1 Titel des Vorhabens** |
| **2 Verantwortliche/r Wissenschaftler/in (und ggf. beteiligte Wissenschaftler/Institutionen)**  Name, Vorname:       Organisation/Institut:       Telefon- und ggf. Faxnummer:       Email:  Weitere beteiligte Wissenschaftler |
| **3 Kurze Darstellung der Fragestellung** |
| **4 Beschreibung des Patientenkollektivs**  Diagnosen/Phänotyp:  Fallzahl:  Ein- & Ausschlusskriterien: |
| **5 Beschreibung der Informationen, die für die Auswertung erforderlich sind**  ***Wir liefern generell:*** *Geschlecht, Hauptdiagnose, angeborene und erworbene Nebendiagnosen, Hereditäre, fetale und neonatale Diagnosen,* ***bei Probenmaterial zusätzlich:*** *Alter bei Probennahme, erforderliche Daten wie Konzentration etc.*  ***Alle weiteren anamnestischen und klinischen Daten auf Anfrage (ggf. Liste/Tabelle beifügen)*** |
| **6 Probenmaterial (falls zutreffend) -** Art der Proben und ggf. Menge (bei DNA) |