

Probenmaterial

- EDTA-Blut
- Heparin-Blut
- DNA

Geschlecht des Probanden/ Patienten

- weiblich
- männlich
- divers

Kostenträger

- gesetzliche Krankenversicherung (GKV)
- privat (PKV)/ Selbstzahler
- Kostenübernahmeerklärung erforderlich
- stationär, Rechnung an Einsender

Medizinische Fragestellung und klinische Angaben

diagnosticum Zentrum für Humangenetik untersucht alle bekannten Gene zu allen genetischen Fragestellungen. Sie beschreiben die klinische Situation, wir führen die hierzu relevante Analyse durch:

Diagnose/Verdachtsdiagnose _____

Symptome/Medikation _____

Anamnese/Familienanamnese _____

Proband/ Patient erkrankt Familienangehörige erkrankt
betroffen ist/ sind _____

Vorbefunde vorhanden falls ja, bitte beifügen

bei V.a. erblicher Brust-/ Eierstockkrebs: Indikationskriterien erfüllt
s.a. https://www.ago-online.de/fileadmin/ago-online/downloads/_leitlinien/kommission_mamma/2025/D_PDF/AGO_2025D_02_Genetik.pdf

bei V.a. erblicher Darmkrebs: Indikationskriterien erfüllt
s.a. https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/LL_KRK_L_angversion_3.01.pdf



DNA-Diagnostik zur angegebenen klinischen Fragestellung

Analyse zur Fragestellung, s.o.
Sequenzierung aller bekannter codierender Gene (Whole Exome Sequencing, WES, mittels Next Generation Sequencing (NGS)/ Panel-/ Repeat-Analyse)

- Für o.g. Fragestellung erfolgt:
- Auswahl der relevanten Gene/ Gruppen von Genen ("Gen-Panels")
 - Auswahl der adäquaten Analysetechnik
 - bioinformatische Auswertung und
 - medizinisch-klinische Interpretation detektierter DNA-Varianten
- Bei Rückfragen kontaktieren Sie:
069 - 530 84 370 oder info@genetik.diagnosticum.eu

Zytogenetik und molekulare Zytogenetik

- Chromosomenanalyse** (Heparin-Blut)
- Array-CGH**
Falls bisher noch nicht erfolgt, bei GKV: zusätzlich Chromosomen anfordern

Einfache DNA-Genotypisierung häufiger Erkrankungen

- Nahrungsmittel-assoziierte Erkrankungen, Zöliakie u.ä.**
Panel-Genotypisierung (ADH1B, ALDH2, ALDOB, ATP7B, G6PD, HFE, HLA, LCT, MTHFR, SLC19A1, SOD2, UGT1A1)
- Gerinnungsstörung/ Thrombophilie**
Panel-Genotypisierung (F2, F5, MTHFR, PAI)
- Hämochromatose** (HFE-Gen)
- Morbus Meulengracht** (UGT1A1-Gen)

Analyse für Therapie mit:

- PARP-Inhibitoren** (BRCA1- und BRCA2-Genotypisierung)
- Lecanemab** (APOE4-Genotypisierung)
GKV-Patienten: Überweisungsschein umseitig, PKV/ Selbstzahlerleistung: 111,27 €
- 5-FU** (DPYD-Genotypisierung)
GKV-Patienten: Überweisungsschein umseitig, PKV/Selbstzahlerleistung: 131,39 €
- Siponimod** (CYP2C9-Genotypisierung)
GKV-Patienten: Überweisungsschein umseitig, PKV/ Selbstzahlerleistung: 111,27 €
- Mavacamten** (CYP2C19-Genotypisierung)
GKV-Patienten: Überweisungsschein umseitig, PKV/ Selbstzahler: 111,27 €
- Irinotecan** (UGT1A1-Genotypisierung)
GKV-Patienten: Überweisungsschein umseitig, PKV/ Selbstzahler: 111,27 €

Pharmakogenetik - Personal Genomic Services

PGS.Pharma 2.0
Analyse auf 45 Varianten aus 12 Genen
Gezielte Empfehlungen für Therapie betreffend 50 Wirksubstanzen
PKV/ Selbstzahlerleistung: 292,30 €

Aufgrund der großen Menge der Informationen wird für den klinischen Einsatz die Nutzung der mobilen Web-APP empfohlen.
Zum Download QR-Code scannen.

pharma.sensor App
einfach downloaden und
installieren durch
einscannen des QR-Codes

App Store

Google Play



Allgemeine und präanalytische Hinweise

Die genetische Diagnostik belastet nicht das Laborbudget des überweisenden Arztes, siehe auch:
https://genetik.diagnosticum.eu/images/downloads/INFOS/2016_10_26_Praxisinformation_Genetische_Laboruntersuchungen_Veranlasser.pdf

Probenmaterial Molekulargenetik
EDTA-Blut / DNA (Raumtemperatur)
mind. 3ml / 5-20 µg

Probenmaterial Chromosomenanalyse
Heparin-Blut
mind. 3ml

Probenversand:
normaler Postweg
Versandmaterial

Analysedauer:
3-8 Wochen (abhängig von Analyseumfang)

Versandmaterial anzufordern unter Telefonnummer 069 - 530 84 370 oder info@genetik.diagnosticum.eu