

Leistungen der gesetzlichen Krankenversicherung

Für die genetische Analyse ist lediglich eine Blutprobe Ihres Kindes erforderlich. Möglicherweise empfiehlt Ihr Arzt auch direkt eine Blutentnahme bei beiden Elternteilen, um eine nachgewiesene Genveränderung Ihres Kindes mit Ihren genetischen Informationen vergleichen zu können. Die Ergebnisse werden Ihnen im Anschluss im Rahmen eines weiteren Termins genau erläutert.

Die genetische Beratung und die genetische Analyse werden von den gesetzlichen Krankenkassen übernommen. Bei privat Versicherten wird der Termin in der Regel erstattet, es ist aber sinnvoll, vorab die Kostenübernahme für eine genetische Analyse zu klären.

Unsere Empfehlung

Dieser Flyer bietet Ihnen erste allgemeine Informationen. Bitte sprechen Sie auf jeden Fall mit Ihrer Kinderärztin oder Ihrem Kinderarzt.

Vereinbaren Sie gerne einen Termin in Ihrer Nähe

Berlin

MVZ Humangenetik
Limbach Berlin
Tel.: +49 30 8872900-00

Frankfurt

MVZ Humangenetik
Berner Straße
Tel.: +49 69 669003-367

Heidelberg

MVZ Labor Dr. Limbach & Kollegen
Tel.: +49 6221 3432-263

Leipzig

Praxis für Humangenetik
Tel.: +49 341 99398491

München

Limbach Genetics
MVZ Humangenetik München
Tel.: +49 89 6250288-0

Ingolstadt

Limbach Genetics
MVZ Humangenetik München
Standort Ingolstadt
Tel.: +49 841 993698-01

Bremen

Limbach Genetics
MVZ Humangenetik Bremen
+49 421 346 743-40

Freiburg

MVZ Clotten Labor
Dr. Haas, Dr. Raif & Kollegen GbR
Tel.: +49 761 31905-350

Karlsruhe

MVZ Labor PD Dr. Volkmann und Kollegen
Tel.: +49 721 850000

Mainz

Medizinische Genetik Mainz
Tel.: +49 6131 27661-13

Dachau

Limbach Genetics
MVZ Humangenetik München
Zweigpraxis Dachau
Tel.: +49 89 6250288-0

Passau

Limbach Genetics
MVZ Humangenetik München
Zweigpraxis Passau
Tel.: +49 851 988663-0

Genetische Abklärungen bei Kindern

Was erwartet Sie und Ihr Kind in der genetischen Sprechstunde?



 Medizinische Genetik Mainz

Medizinische Genetik Mainz
Haifa-Allee 38 | 55128 Mainz
www.medgen-mainz.de

LIMBACH  GRUPPE

Genetische Erkrankungen

Viele Auffälligkeiten und Erkrankungen, die sich schon vor der Geburt, bei der Geburt oder im Kindesalter zeigen, haben eine genetische Ursache. Hierzu gehören beispielsweise ein angeborener Herzfehler, eine Gaumenspalte, eine Entwicklungsverzögerung oder ein Kleinwuchs.

Die Frage, welche Folgen solche genetischen Veränderungen haben können, kann nur mit einer klinisch-genetischen Beurteilung durch einen Facharzt für Humangenetik und ggf. einer genetischen Analyse beantwortet werden. Der Schritt zu einer solchen Beurteilung und ggf. Testung fällt jedoch vielen Eltern nicht leicht. Eine fachärztliche genetische Sprechstunde im Vorfeld soll Sie in die Lage versetzen, eine eigenständige Entscheidung für oder gegen die genetische Analyse zu treffen.



Wie läuft die genetische Sprechstunde ab?

Im Rahmen der genetischen Sprechstunde findet ein ausführliches Gespräch mit Ihnen und Ihrem Kind statt. Im Verlauf des Gesprächs wird ein Stammbaum Ihrer Familie erstellt, der über mehrere Generationen alle relevanten Erkrankungen der Familienmitglieder und das Auftreten von Fehlgeburten enthält.

Je nach Fragestellung wird Ihr Arzt Ihr Kind körperlich untersuchen. Anschließend wird er die Auffälligkeiten beurteilen und mit Ihnen über eine mögliche genetische Analyse sprechen.

Sofern sich der Verdacht auf eine genetisch bedingte Erkrankung erhärtet, ist oftmals eine weiterführende genetische Diagnostik sinnvoll. Diese wird nur mit Ihrer Zustimmung durchgeführt und erfordert Ihre schriftliche Einwilligung.

Welche Vorteile hat eine genetische Abklärung?

Ist die genetische Ursache einer Erkrankung bekannt, kann dieses Wissen viele Fragen in der Betreuung und Behandlung betroffener Familienmitglieder beantworten.

Gute Gründe für eine genetische Abklärung:

- Behandlung, Therapie oder spezielle Vorsorgemaßnahmen können gezielt auf Ihr Kind abgestimmt werden.
- Eine genetische Abklärung gibt Aufschluss darüber, ob weitere Familienmitglieder von der Erkrankung betroffen sind und ebenfalls von Vorsorgemaßnahmen profitieren könnten.
- Besteht ein weiterer Kinderwunsch, können die Risiken für zukünftige Kinder bestimmt werden.



3-4%

aller Neugeborenen werden mit genetisch bedingten Erkrankungen geboren.

Sind die genetischen Ursachen einer Auffälligkeit früh bekannt, können diese hilfreich in der Vorsorge und Behandlung von Erkrankungen sein.



Bitte bringen Sie zur genetischen Sprechstunde folgende Unterlagen mit:

- Vorbefunde (am besten schon vor der Beratung)
- Anmeldebogen und Einverständnis zur Beratung
- Versicherungskarte (gesetzlich Versicherte)
- Kenntnis der Krankengeschichte Ihres Kindes
- Angaben zur familiären Krankengeschichte