

B-12.1 Humangenetik

Abteilungsdirektor

Prof. Dr. Dr. h. c. Wolfgang Engel



Kontaktdaten

Abteilung Humangenetik
UNIVERSITÄTSMEDIZIN GÖTTINGEN
Heinrich-Düker-Weg 12
37073 Göttingen
Telefon 0551 / 39-7590
www.humangenetik.gwdg.de

Art der Abteilung:

Hauptabteilung

Nicht bettenführende Abteilung/sonstige Organisationseinheit

B-12.2 Versorgungsschwerpunkte

VX00	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen (hauptsächliches Versorgungsgebiet: Südniedersachsen und Nordhessen)
VX00	Pränatale und postnatale Chromosomendiagnostik (auch molekularzytogenetisch)
VX00	Genetische Beratungsstelle
VX00	Interdisziplinäre Brustkrebsprechstunde
VX00	Molekulargenetische Diagnostik
VX00	Mikrodeletionsanalyse (subtelomer,CGH)
VX00	Prä- und postnatale molekulargenetische Diagnostik

B-12.3/12.4

Die Ausführungen entfallen, da sie im Teil A für das Universitätsklinikum insgesamt dargestellt werden.

B-12.6 Hauptdiagnosen nach ICD

TOP-10 (nur vollstationäre Fälle)

Rang	ICD-10 Ziffer (3-stellig)	Absolute Fallzahl	Bezeichnung
1	Z31	930	Fertilisationsfördernde Maßnahmen, hier speziell genetische Beratung
2	Z13	664	Spezielle Verfahren zur Untersuchung auf sonstige Krankheiten oder Störungen inkl. postnatale Chromosomenanalyse und prädiktive Diagnostik
3	Z36	274	Pränatale Chromosomenanalyse
4	D68	267	Blutgerinnungsstörungen
5	E84	183	Zystische Fibrose
6	G11	99	Hereditäre Ataxie
7	F84	86	Tief greifende Entwicklungsstörungen , insbesondere Rett Syndrom
8	F79	85	Nicht näher bezeichnete Intelligenzminderung
9	Q99	63	Chromosomenanomalien
10	C50	48	Bösartige Neubildung der Brustdrüse (Mamma)

Weitere Kompetenzdiagnosen (nur vollstationäre Fälle)

	(ICD-10 Ziffer (3-5-stellig))	Absolute Fallzahl	Bezeichnung
	Q93	41	Monosomien und Deletionen der Autosomen, insbesondere Deletionssyndrom
	G10	36	Chorea Huntington
	I78	21	Krankheiten der Kapillaren
	Q87	20	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme
	I42	17	Kardiomyopathie
	O28.5	17	Abnormer hämatologischer Befund bei der pränatalen Screeninguntersuchung der Mutter
	H90	12	Hörverlust durch Schallleitungs- oder Schallempfindungsstörungen
	Q87	11	Angeborene Fehlbildungssyndrome mit Beteiligung mehrerer Systeme wie z.B. CHARGE Syndrom

D82	8	Immundefekt in Verbindung mit anderen schweren Defekten wie z.B. Di-George-Syndrom
Q95	15	Balancierte Translokation und Insertion der Chromosomen
E83	≤ 5	Störungen des Mineralstoffwechsels wie z.B. beim Williams-Beuren-Syndrom
E61	≤ 5	Mangel an Spurenelementen
Q96	11	Turner-Syndrom
Q97	≤ 5	Anomalien der Gonosomen bei weiblichem Phänotyp
Q82	≤ 5	Angeborene Fehlbildungen der Haut
Q92	25	Trisomie
Q93	6	Monosomie
Q98	≤ 5	Anomalien der Gonosomen bei männlichem Phänotyp, z. B. Klinefelter-Syndrom

B-12.8 Ambulante Behandlungsmöglichkeiten

Nr. der Ambulanz	Art der Ambulanz	Bezeichnung der Ambulanz	Nr. der Leistung	Angebote Leistungen	Kommentar/ Erläuterungen
AM07	Privatambulanz	Privatambulanz	VX00	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen (hauptsächliches Versorgungsgebiet: Südniedersachsen und Nordhessen)	Genetische Beratung
AM04	Ermächtigungsambulanz (§ 116 SGB V)	Genetische Beratungsstelle	VX00	Genetische Beratungsstelle	Genetische Beratung
			VX00	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen (hauptsächliches Versorgungsgebiet: Südniedersachsen und Nordhessen)	
AM04	Ermächtigungsambulanz (§ 116 SGB V)	Interdisziplinäre Risikosprechstunde für Patienten mit familiärer Häufung von gynäkologischen Tumoren	VX00	Interdisziplinäre Brustkrebsprechstunde	Genetische Beratung und molekulare Diagnostik

AM04	Ermächtigungsambulanz (§ 116 SGB V)	Molekulargenetische Diagnostik	VX00	Mikrodeletionsanalyse (subtelomer,CGH)	Pränatale und postnatale molekulare Diagnostik bei verschiedensten monogen bedingten Erkrankungen
			VX00	Prä- und postnatale molekulargenetische Diagnostik	
AM04	Ermächtigungsambulanz (§ 116 SGB V)	Zytogenetische Diagnostik	VX00	Pränatale und postnatale Chromosomen-diagnostik (auch molekularzytogenetisch)	

B-12.9 Ambulante Operationen nach §115b SGB V

trifft nicht zu

B-12.10

entfällt

B-12.12 Personelle Ausstattung

B-12.12.1 ÄRZTE

Ärzte insgesamt (außer Belegärzte) 6,33 Vollkräfte - davon Fachärzte 3 Vollkräfte

ÄRZTLICHE FACHEXPERTISE DER ABTEILUNG (FACHGEBIETS-, SCHWERPUNKT- UND ZUSATZBEZEICHNUNGEN)

AQ21 Humangenetik

WEITERBILDUNGSBEFUGNISSE IN DER ABTEILUNG

Humangenetik (vollständig)

B-12.12.3 SPEZIELLES THERAPEUTISCHES PERSONAL

Nr.	Bezeichnung
-----	-------------

SP02	Arzthelfer
------	------------

SP43	Medizinisch-technischer Assistent/Funktionspersonal
------	---

SP00	Biologielaboranten
------	--------------------

SP00	Biologen (Dr. rer. nat.)
------	--------------------------
