

Kosten

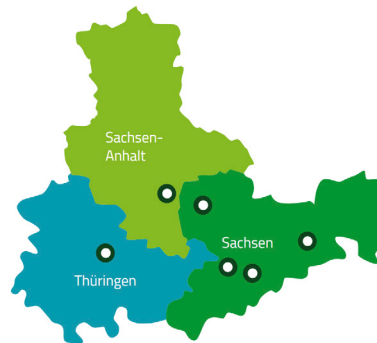
Die humangenetische Beratung als Leistung wird von den gesetzlichen und privaten Krankenkassen bezahlt.

Für die genetischen Analysen basierend auf der Gebührenordnung für Ärzte (GOÄ) erstellen wir einen Kostenvoranschlag für privat Versicherte. Die Untersuchungen unterliegen nicht der Budgetierung.

MVZ Mitteldeutscher Praxisverbund Humangenetik GmbH

Friedrichstraße 38 – 40, 01067 Dresden
Tel. +49 351 492789 00
Fax +49 351 49278895
www.praxisverbund-humangenetik.de
info@praxisverbund-humangenetik.de

Unsere Standorte



Praxis Leipzig

Humangenetik am Johannisplatz
Johannisplatz 21 · 04103 Leipzig

☎ 0341 - 12 47 66 80

Praxis Halle

am St. Elisabeth Krankenhaus
Mauerstraße 5 · 06110 Halle

☎ 0345 - 209 33 80

Praxis Erfurt

Johannesstraße 147 · 99084 Erfurt

☎ 0361 - 598 19 0

Praxis Dresden

Friedrichstraße 38-40 · 01067 Dresden

☎ 0351- 492 78 900

Praxis Meerane

Marienstraße 18 · 08393 Meerane

☎ 03764 - 24 59

Praxis Chemnitz

am DRK Krankenhaus Chemnitz-Rabenstein
Unritzstr. 21a · 09117 Chemnitz

☎ 03764 - 24 59

Terminvereinbarung online!

Scannen Sie einfach den **QR-Code** mit Ihrem Smartphone und Sie gelangen direkt zur online-Terminvereinbarung.



Genetik
in der
Neurologie

Untersuchung zur
Diagnosesicherung

Genetik in der Neurologie

Im Rahmen einer modernen Patientenbetreuung bei neurologischen Erkrankungen kann bei Verdacht auf eine zugrundeliegende genetische Ursache die molekulargenetische Untersuchung zur Diagnosesicherung beitragen. Wir stehen Ihnen dazu als kompetenter Partner zur Seite und bieten Ihnen eine schnelle und zuverlässige genetische Untersuchung Ihrer Patienten an.

Durch eine genetische Untersuchung können viele neurologische Erkrankungen schneller diagnostiziert und damit Prognose und Krankheitsverlauf besser eingeschätzt werden. Für einige seltene neurogenetische Erkrankungen gibt es bereits kausale Therapien oder es besteht die Möglichkeit an klinischen Medikamentenstudien teilzunehmen. Auch wenn keine krankheitsspezifische Therapie existiert, kann den Betroffenen durch unterstützende Maßnahmen geholfen werden.

Eine Terminvereinbarung für eine genetische Beratung inkl. Blutabnahme für eine molekulargenetische Diagnostik ist zeitnah an unseren Praxisstandorten möglich.



Für folgende Erkrankungsspektren bieten wir Ihnen eine umfassende neurogenetische Diagnostik:

- Dystonien
- Epilepsien
- Hereditäre Spastische Spinalparalyse (HSP)
- Migräne
- Mikroangiopathien
- Mitochondriale Erkrankungen
- Neurodegenerative Erkrankungen
 - Amyotrophe Lateralsklerose (ALS)
 - Ataxien
 - Choreaiforme Bewegungsstörungen
 - Demenzen
 - Leukodystrophien
 - Neurodegeneration mit Eisenablagerung im Gehirn (NBIA)
 - Parkinson
- Neuromuskuläre und muskuläre Erkrankungen
 - Muskeldystrophien
 - Myotonien
 - Spinale Muskelatrophie (SMA)
- Polyneuropathien
 - Hereditäre motorisch-sensorische Neuropathien (HMSN)
 - Transthyretin-assoziierte Amyloid-Polyneuropathie
- Stoffwechselerkrankungen

Methoden:

- Einzelgenendiagnostik inkl. Repeatanalyse
- spezifische Gen-Panelanalyse
- ggf. (Trio)-Exomdiagnostik

Welche Vorteile hat eine genetische Diagnostik?

Bei Vorliegen eines auffälligen Befundes besprechen wir mit Ihren Patienten, welche Konsequenzen sich daraus im Hinblick auf Therapiemöglichkeiten, (Vorsorge-) Untersuchungen, Lebensführung und Familienplanung ergeben und stellen Kontakt zu Patientenorganisationen und Selbsthilfegruppen her.

Es besteht dann auch die Möglichkeit der gezielten Testung von Familienangehörigen, um Risikopersonen frühzeitig zu erfassen.

Bei Kinderwunsch können sowohl das Risiko für die zukünftigen Kinder ermittelt als auch ggf. spezielle vorgeburtliche Untersuchungen angeboten werden.

Sie und Ihr Patient erhalten eine schriftliche Zusammenfassung des Gesprächsinhaltes und der Untersuchungsergebnisse.

Für eine genetische Beratung inkl. Blutabnahme benötigen wir

- einen Überweisungsschein
- die Krankenversicherungskarte
- bereits vorliegende Befunde

Bei Laboreinsendungen benötigen wir

- einen Labor-Überweisungsschein # 10 (rot, GKV-Patienten)
- eine Einwilligungserklärung (auf unserer Website)
- 2 ml EDTA-Blut (Versand der Proben gut beschriftet ungekühlt im Transportröhrchen)
- klinisch relevante Informationen

