

## ANMELDUNG ZUR GENETISCHEN BERATUNG



**Martina Schmidt**  
Fachkinderkrankenschwester

Einen Termin für die genetische Beratung im Ambulanten Zentrum können Sie telefonisch unter **(03834) 86-22 155** montags bis freitags von 8 bis 10 Uhr vereinbaren.

## INFORMATIONEN FÜR EINSENDER

Wenn Sie als Arzt eine molekulargenetische Diagnostik bei uns anfordern, möchten wir Sie bitten, folgende Unterlagen stets vollständig ausgefüllt mit der **eindeutig beschrifteten Blutprobe** des Patienten einzusenden:

### 1. Überweisungsschein Nr. 10

Humangenetische Leistungen belasten **nicht** das Laborbudget des anfordernden Arztes. Bitte vermerken Sie die Sonderkennziffer 32010.

### 2. Einverständniserklärung des Patienten oder der gesetzlichen Vertreter

Die Einverständniserklärung ist Teil unseres **Anforderungsformulars**, das Sie von unserer Homepage herunterladen können. Wir senden Ihnen das Formular bei Bedarf auch gerne per Fax oder Email zu.

Medizinisch begründete molekulargenetische Untersuchungen sind Regelleistungen der Krankenkassen.

Bitte beachten Sie auch die notwendige Kostenübernahmeerklärung für Selbstzahler.

## IHR WEG ZU UNS

### Mit öffentlichen Verkehrsmitteln

Vom Hauptbahnhof Greifswald fahren Sie mit dem Stadtbus **Linie 2** ab Haltestelle ZOB (Bahnhofstraße) bis zur Haltestelle Klinikum (Anklamer Straße). Von dort erreichen Sie in etwa 5 Minuten zu Fuß das Klinikum, das Institut oder das MVZ.

### Parkmöglichkeiten für PKW

- Parkplatz am Europa-Hotel / Dienstleistungszentrum, erreichbar über die Anklamer Straße (max. 2 Stunden)
- Bugenhagenstraße (max. 2 Stunden)
- Fleischmannstraße (gebührenpflichtig)
- Parkplätze vor bzw. hinter dem Klinikum, erreichbar über die Fleischmannstraße bzw. F.-Sauerbruch-Straße (gebührenpflichtig)



- 1 Ambulantes Zentrum – Humangenetik**  
Hans-Beimler-Str. 1-3 (im DLZ Greifswald), 1. Obergeschoss
- 2 Institut für Humangenetik**  
Fleischmannstr. 42-44
- 3 Eltern-Kind-Zentrum; Brustzentrum; Mukoviszidose-Zentrum MV**  
Klinikumskomplex Ferdinand-Sauerbruch-Straße



**Institut für Humangenetik**  
Universitätsmedizin Greifswald  
Fleischmannstraße 42-44  
17475 Greifswald

**Ambulantes Zentrum**  
Bereich Humangenetik  
Hans-Beimler-Straße 1-3  
17491 Greifswald

Nebenbetriebsstätte  
Salvador-Allende-Straße 30  
17036 Neubrandenburg

**Telefon (03834) 86-22 155**



## LEITUNG



**Prof. Dr. med.  
Ute Felbor**  
Fachärztin für Humangenetik  
Institutsdirektorin

Frau Prof. Dr. med. Ute Felbor ist seit Juni 2009 Lehrstuhlinhaberin für Humangenetik in Greifswald. Die gebürtige Dortmunderin studierte in Würzburg Medizin und absolvierte dort auch ihre Facharztausbildung. Nach dreijährigem Forschungsaufenthalt in Boston, USA, war sie zunächst Emmy-Noether-Stipendiatin der DFG, dann Professorin für Genetik von Gefäßerkrankungen im Bayerischen Genomforschungsnetzwerk.

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,  
liebe Patienten, Angehörige und Besucher,

herzlich willkommen in der Greifswalder Humangenetik! Sie finden uns vor den Toren des neuen Universitätsklinikums. Als Einrichtung der Universitätsmedizin Greifswald bieten wir Ihnen das gesamte Spektrum des Fachgebietes an. Dies beinhaltet eine eingehende genetische Beratung mit allen erforderlichen Risikoberechnungen und spezialisierte humangenetische Untersuchungen z.B. bei familiären Tumorerkrankungen (familiärer Brust- und Eierstockkrebs, erblicher Darmkrebs, familiäre Polyposis-Syndrome), bei Störungen der Blutgerinnung, bei erblichen Muskelerkrankungen oder angeborenen Gefäßfehlbildungen.

Neben der Patientenversorgung gilt unser Engagement der Ausbildung des ärztlichen und wissenschaftlichen Nachwuchses sowie der Forschung.

Mit freundlichen Grüßen

## GENETISCHE BERATUNG



**OA Dr. med.  
Eberhard Gilberg**  
Facharzt für Humangenetik  
Facharzt für Kinderheilkunde

Gerne klären wir durch ein persönliches Beratungsgespräch und ggf. einen Gentest, ob für Sie oder Ihre Angehörigen ein erhöhtes Risiko für eine vererbte Krankheit besteht. Es ist eine große Erleichterung, wenn sich herausstellt, dass dies nicht der Fall ist. Andererseits können bei erhöhtem Risiko z. B. intensiviertere Vorsorgemaßnahmen wahrgenommen oder vorgeburtliche Untersuchungen durchgeführt werden.

Bitte senden Sie uns bereits vorhandene Untersuchungsergebnisse vorab per Post zu oder bringen Sie diese zu Ihrem Gesprächstermin mit. Erkundigen Sie sich in Ihrer Familie nach bekannten genetisch bedingten Erkrankungen, angeborenen Fehlbildungen, Fehlgeburten etc.

### Bringen Sie auch folgende Unterlagen mit:

- Arztberichte, die wichtige Informationen enthalten
- für Schwangere: den Mutterpass
- bei Kindern: das gelbe Untersuchungsheft
- Ihre Krankenversichertenkarte
- Überweisungsschein Nr. 6

### Bitte beachten Sie:

Es ist wichtig, dass Sie den mit uns vereinbarten Beratungstermin wahrnehmen. Sollten Sie verhindert sein, möchten wir Sie bitten, uns zu informieren. Wenn Sie Schwierigkeiten mit der deutschen Sprache haben, bringen Sie zu Ihrem Beratungsgespräch nach Möglichkeit jemanden mit, der für Sie dolmetschen kann.

## MOLEKULARGENETISCHE DIAGNOSTIK

### ERBLICHE KREBSERKRANKUNGEN

- Familiärer Brust- und Eierstockkrebs
- Familiäre Adenomatöse Polyposis (FAP)
- Hereditäres Nicht-PolypoSES Kolonkarzinom (HNPCC)

### MUKOVISZIDOSE / CYSTISCHE FIBROSE (CF)

### HÄMOPHILIEN/BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN

- Faktor VII-Mangel
- Hämophilie A (Faktor VIII-Mangel)
- Hämophilie B (Faktor IX-Mangel)
- Faktor X-Mangel
- Faktor XII-Mangel
- MYH9-assoziierte Erkrankungen
- Bernard-Soulier-Syndrom
- Thrombasthenie Glanzmann
- Fibrinogendefizienz

### GEFÄßFEHLBILDUNGEN

- Kavernöse Angiome
- Glomangiome
- Venöse Malformationen
- Kapilläre und arteriovenöse Malformationen (CM-AVM)
- Parkes-Weber-Syndrom
- Hereditäres Angioödem
- CADASIL

### NEUROMUSKULÄRE ERKRANKUNGEN, LAMINOPATHIEN

- Muskeldystrophie Duchenne/Becker
- Emery-Dreifuss-Muskeldystrophie
- Gliedergürtelmuskeldystrophie
- Dilatative Kardiomyopathie mit Reizleitungsstörung