



NICHT-INAVSIVER PRÄNATALTEST (NIPT) AUF TRISOMIE ALS LEISTUNG DER GKV

diagnosticum – PartG der Fachärzte für Labormedizin, der Fachärzte für Mikrobiologie, der Fachärzte für Pathologie, der Fachärzte für Humangenetik Dr. Scholz und Partner

T 0800 1219100-00 · labor@diagnosticum.eu
www.diagnosticum.eu

Sehr geehrte Frau Kollegin, sehr geehrter Herr Kollege,

mit dem 01. Juli 2022 werden die Leistungen

- **pränatale Untersuchung fetaler DNA aus mütterlichem Blut zur Bestimmung** des Risikos einer Trisomie 13, 18 und 21,
- **Beratung nach Gendiagnostikgesetz (GenDG) vor Durchführung des NIPT** zur Bestimmung des Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21 und
- **die Beratung nach GenDG bei Vorliegen eines positiven Tests** hinsichtlich eines Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21

als neue Gebührenordnungspositionen in den Leistungskatalog der gesetzlichen Krankenversicherungen (gKV) aufgenommen. Der NIPT ist keine Routineuntersuchung und kann ab der 10. Schwangerschaftswoche eingesetzt werden. Die Kosten werden von den gesetzlichen Krankenversicherungen erstattet, vorausgesetzt eines der beiden Kriterien ist erfüllt:

- aus anderen Untersuchungen haben sich Hinweise auf eine Trisomie ergeben oder
- eine Frau kommt gemeinsam mit ihrer Ärztin oder ihrem Arzt zu der Überzeugung, dass der Test in ihrer persönlichen Situation notwendig ist.

Geschlechtsbestimmung oder weitere Analysen, die von NIPT-Anbietern angeboten werden, sind in diesem Rahmen nicht Teil der Erstattung durch die gKV.

Anforderung

- Händisch via Anforderungsformular
 - Muster 10-Formular unter „Weitere Untersuchungen“ „NIPT Trisomie“ eintragen
 - Ausfüllen der „Patienteneinwilligung für genetische Untersuchungen gemäß Gendiagnostikgesetz (GenD)“
- Elektronisch via Order-Entry
 - Unter „Weitere Untersuchungen“ „NIPT Trisomie“ eintragen
 - Ausfüllen der im Abnahmekit beiliegenden „Patienteneinwilligung für genetische Untersuchungen gemäß Gendiagnostikgesetz (GenD)“

Genetische Beratung

- **Ärztinnen und Ärzte, die die Leistung anfordern und beraten** müssen nach den Richtlinien der Gendiagnostikkommission über die Qualifikation „fachgebundene genetische Beratung“ in Form der 72h Fortbildung oder großen Wissenskontrolle verfügen.
- **Humangenetische Beratung via Videosprechstunde** bieten wir über unser Zentrum für Humangenetik in Frankfurt an. Termine können telefonisch unter **069 5308-4370** (Zentrale des Client Service) oder beratung@genetik.diagnosticum.eu vereinbart werden. Hierfür wird ein Überweisungsschein Muster 06 (zur Mit-/Weiterbehandlung) an FA für Humangenetik benötigt.

Labormedizin · Mikrobiologie
Neukirchen
Weststraße 27
09221 Neukirchen

Dr. med. C. Scholz
Dr. med. A. Buckendahl
Dr. med. P. Kayßer
Dr. med. H. Hummel*
Dr. med. J. Remmler*

Labormedizin Dresden
Georg-Palitzsch-Straße 12
01239 Dresden

A. Nowack
Dr. med. C. Scholz
Dr. med. B. Schottmann
Dr. med. C. Lüdicke*

Labormedizin · Mikrobiologie
Plauen
Röntgenstr. 2b
08529 Plauen

Dr. med. M. Praus

Pathologie · Labormedizin
Humangenetik Hof
Konradsreuther Str. 2b
95052 Hof

Dr. med. C. Seidl
Dr. med. M. Mugler
Tip Dr. A. Uludokumaci*
Dr. med. M. Praus
Prof. Dr. med. D. Steinberger

Pathologie Stollberg
Neue Schichtstraße 10a
09366 Stollberg

Dr. med. W. Neukirchner
Dipl.-Med. G. Schweigert
K. Neukirchner
PD Dr. med. St.-K. Kraeft*

Pathologie Zwickau
Karl-Keil-Str. 35
08060 Zwickau

Dr. med. K. Petrow
Dr. med. K. Remmler
Dr. med. Chr. Pleut*
Dr. med. C. Döring*
Dr. med. J. Fuchß*

Pathologie Chemnitz
Unritzstr. 21d
09117 Chemnitz

Dipl.-Med. E. Bartholdt
Dr. med. S. Heickmann
Dipl.-Med. M. Ritter
Dr. med. T. Salameh*

Humangenetik
Labormedizin
Frankfurt am Main
Altenhöferallee 3
60438 Frankfurt am Main

Prof. Dr. med. D. Steinberger
Prof. Dr. med. U. Müller*
Dr. med. S. Aßfalg*
J. Stassen*
Dr. med. C. Scholz



Abnahmematerial

- Das Abnahmekit „NIPT Box“ kann bei unserer Medizinischen Service- und Handelsgesellschaft (M.S.H.) unter der kostenfreien Rufnummer 0800 1219100-40 bestellt werden und wird ab KW 27 ausgeliefert. Bitte beachten Sie die weiteren Hinweise in den Abnahmekits.

Abrechnung

Leistung	GOP	Bewertung
Pränatale Untersuchung fetaler DNA aus mütterlichem Blut zur Bestimmung des Risikos einer Trisomie 13, 18 und 21 <ul style="list-style-type: none">• Abrechnung ist einmal je Schwangerschaft möglich	01870	1642 Punkte / 184,99 Euro
Beratung nach Gendiagnostikgesetz (GenDG) vor Durchführung des NIPT zur Bestimmung des Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21	01789	Je vollendete 5 Minuten: 84 Punkte / 9,46 Euro
Beratung nach GenDG bei Vorliegen eines positiven Tests hinsichtlich eines Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21 <ul style="list-style-type: none">• Abrechnung ist bis zu viermal je Schwangerschaft möglich	01790	Je vollendete 10 Minuten: 166 Punkte / 18,70 Euro

Bei Fragen können Sie sich jederzeit gern an uns wenden.

Mit kollegialem Gruß

Anja Nowack

Ansprechpartner:

Frau Anja Nowack	FA f. Laboratoriumsmedizin	0371 83650-2225
Herr Danial Dalloul	Ass.-Arzt f. Laboratoriumsmedizin	0371 83650-3223