

B-12 Institut für Humangenetik

B-12.1 Allgemeine Angaben

Fachabteilung: Institut für Humangenetik

Fachabteilungsschlüssel: 3700

Art: Nicht bettenführende Abteilung/sonstige Organisationseinheit

Chefarzt/Chefärztin: Prof. Dr. Dr. h.c. Wolfgang Engel

Ansprechpartner: s.o.

Hausanschrift: Heinrich-Düker-Weg 12
37073 Göttingen

Telefon: 0551/39-7589

Fax: 0551/39-9303

E-Mail: wengel@gwdg.de

URL: <http://www.humangenetik.gwdg.de/>

B-12.2 Zielvereinbarungen mit leitenden Ärzten und Ärztinnen

Zielvereinbarung gemäß DKG: Keine Vereinbarung geschlossen

B-12.3 Medizinische Leistungsangebote der Organisationseinheit / Fachabteilung

Nr.	Medizinische Leistungsangebote	Kommentar
VX00	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen	Genet. Beratung im Rahmen der interdis. Risikosprechstunde für gynäkologische Tumore; umfasst Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
VG09	Pränataldiagnostik und -therapie	pränatale und postnatale Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH)
VK21	Diagnostik und Therapie chromosomaler Anomalien	
VG01	Diagnostik und Therapie von bösartigen Tumoren der Brustdrüse	Genet. Beratung im Rahmen der interdis. Risikosprechstunde für Tumore der Brustdrüse; umfasst Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
VG02	Diagnostik und Therapie von gutartigen Tumoren der Brustdrüse	Genet. Beratung im Rahmen der interdis. Risikosprechstunde für Tumore der Brustdrüse; umfasst Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
VG14	Diagnostik und Therapie von nichtentzündlichen Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes	Genet. Beratung im Rahmen der interdis. Risikosprechstunde für Tumore der Eierstöcke umfasst Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
VX00	Akkreditierung	Die Humangenetik Göttingen ist seit Januar 2013 für den Bereich der Krankenversorgung akkreditiert gemäß DIN EN ISO 15189:2007.
VX00	Ringversuche	Die Humangenetik nimmt regelmäßig an Ringversuchen der EMQN, des CF-Network, Instand e.V. und des BVDH zur EQA teil.

B-12.4 Fachabteilungsspezifische Aspekte der Barrierefreiheit der Organisationseinheit / Fachabteilung

Trifft nicht zu.

B-12.5 Fallzahlen der Institut für Humangenetik

Vollstationäre Fallzahl: 0

Teilstationäre Fallzahl: 0

B-12.6 Hauptdiagnosen nach ICD

Trifft nicht zu.

B-12.7 Durchgeführte Prozeduren nach OPS**B-12.7.1 Durchgeführte Prozeduren nach OPS**

Rang	OPS-301	Fallzahl	Umgangssprachliche Bezeichnung
1	8-824	517	Photopherese

B-12.7.2 Weitere Kompetenzprozeduren

Keine Angabe.

B-12.8 Ambulante Behandlungsmöglichkeiten**Genetische Beratungsstelle**

Ambulanzart	Medizinisches Versorgungszentrum nach § 95 SGB V (AM10)
Kommentar	Genetische Beratung, einschließlich Chromosomdiagnostik, molekulazytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie chromosomaler Anomalien (VK21)
Angebotene Leistung	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen (VX00)
Angebotene Leistung	Pränataldiagnostik und -therapie (VG09)

Interdisziplinäre Risiko-Sprechstunde für Patienten mit familiärer Häufung von gynäkologischen Tumoren

Ambulanzart	Medizinisches Versorgungszentrum nach § 95 SGB V (AM10)
Kommentar	Genetische Beratung und molekulare Diagnostik
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie chromosomaler Anomalien (VK21)
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie gynäkologischer Tumoren (VG08)
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie von bösartigen Tumoren der Brustdrüse (VG01)
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie von gutartigen Tumoren der Brustdrüse (VG02)
Angebotene Leistung	Diagnostik und Therapie von nichtentzündlichen Krankheiten des weiblichen Genitaltraktes (VG14)
Angebotene Leistung	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit gynäkologischen Tumoren (VX00)
Angebotene Leistung	Interdisziplinäre Brustkrebssprechstunde (VX00)

Privat-Ambulanz	
Ambulanzart	Privatambulanz (AM07)
Kommentar	Genetische Beratung, einschließlich Chromosomdiagnostik, molekularzytologische und molekulargenetische Untersuchungen, Mikrodeletionsanalysen (subtelomer, CGH) und genomweite Analyse der Veränderung von der Kopienzahl (CNV;array-CGH)
Angebote Leistung	Diagnostik und Therapie chromosomaler Anomalien (VK21)
Angebote Leistung	Genetische Beratung von Patienten und Familien mit genetisch bedingten Erkrankungen (VX00)
Angebote Leistung	Pränataldiagnostik und -therapie (VG09)

B-12.9 Ambulante Operationen nach § 115b SGB V

Trifft nicht zu.

B-12.10 Zulassung zum Durchgangs-Arztverfahren der Berufsgenossenschaft

Trifft nicht zu.

B-12.11 Personelle Ausstattung**B-12.11.1 Ärzte und Ärztinnen**

Ärzte und Ärztinnen	Anzahl
Ärzte und Ärztinnen insgesamt (außer Belegärzte und Belegärztinnen)	4,3 Vollkräfte
- davon Fachärzte und Fachärztinnen	2,1 Vollkräfte
Belegärzte und Belegärztinnen (nach § 121 SGB V)	0 Personen

Ärztliche Fachexpertise der Abteilung: Fachweiterbildungen

Nr.	Facharztbezeichnung (Gebiete, Facharzt- und Schwerpunktcompetenzen)	Kommentar
AQ21	Humangenetik	Eine volle Weiterbildungsermächtigung für das Fachgebiet liegt vor.

B-12.11.2 Pflegepersonal

Trifft nicht zu.

B-12.11.3 Spezielles therapeutisches Personal in Fachabteilungen für Psychiatrie, Psychotherapie und Psychosomatik

Trifft nicht zu.