

IMD Potsdam MVZ
Friedrich-Ebert-Straße 33, 14469 Potsdam

Dr. med. Anja Kleiber-Imbeck
Dr. med. Philipp Demmer
Dr. med. Thomas Rogge
Dr. med. Marianne Spindler
Nikolaus Tiling

Potsdam, 27. Juni 2022

Der nicht-invasive Pränataltest (NIPT) zur Detektion von Trisomien: Kassenleistung ab dem 01.07.2022

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,
sehr geehrtes Praxisteam,

die Untersuchung zellfreier DNA im mütterlichen Blut zur Bestimmung des Risikos einer Trisomie 13, 18 oder 21 wird ab dem 01.07.2022 zur Kassenleistung.

Mit dem **Veracity** NIPT können wir Ihnen diese Untersuchung über unser Partnerlabor, dem Zentrum für Humangenetik und Laboratoriumsdiagnostik (MVZ) – Dr. Klein, Dr. Rost und Kollegen in Martinsried anbieten.

Hierzu senden Sie uns folgendes Material und Unterlagen (als Versandset erhältlich) ein:

- Blutprobe (2x BCT-Röhrchen á 10ml) der Schwangeren
- vollständig ausgefüllte Laborüberweisung Muster 10 mit Angabe der Diagnose oder ICD-10, klinischen Angaben (lt. den aktuellen Mutterschafts-Richtlinien müssen für die Durchführung eines NIPT ein sonografisch bestimmtes Gestationsalter und Kenntnis über die Anzahl der Embryonen/ Feten vorliegen) und Untersuchungsindikationen
- Auftrag: NIPT zur Risikobestimmung T13, T18, T21
- Einwilligungserklärung gemäß Gendiagnostikgesetz.

Folgende Ziffern können im Rahmen der Durchführung eines NIPT auf Trisomie 13, 18 und 21 künftig abgerechnet werden, sofern sich aus vorherigen Untersuchungen ein Hinweis auf eine Trisomie ergeben hat oder Sie gemeinsam mit Ihrer Patientin zu der Überzeugung kommen, dass der Test in der persönlichen Situation notwendig ist:

bitte wenden!

01789 Beratung nach GenDG zum nicht-invasiven Pränataltest zur Bestimmung des Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21 gemäß Abschnitt B und Anlage 8 der Mutterschafts-Richtlinien

Obligater Leistungsinhalt:

- Arzt-Patienten-Kontakt (persönlich oder Videosprechstunde)

Fakultativer Leistungsinhalt:

- Bereitstellung der Versicherteninformation;
- Hinweise auf entsprechende psychosoziale Unterstützungsangebote und Selbsthilfeeinrichtungen
- Befundmitteilung eines negativen oder nicht eindeutigen NIPT zur Bestimmung des Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21

je vollendete 5 Minuten

84 Punkte

viermal je Schwangerschaft berechnungsfähig

01790 Beratung nach GenDG bei Vorliegen eines positiven NIPT zur Bestimmung des Risikos autosomaler Trisomien 13, 18 und 21 gemäß Abschnitt B und Anlage 8 der Mutterschafts-Richtlinien

Obligater Leistungsinhalt:

Arzt-Patienten-Kontakt (persönlich oder Videosprechstunde)

Fakultativer Leistungsinhalt:

- Befundmitteilung einschließlich diesbezüglicher Beratung
- Hinweise auf psychosoziale Unterstützungsangebote und Selbsthilfeeinrichtungen
- Konsiliarische Erörterung/fachliche Beratung mit mitbehandelnden Ärzten sowie mit Ärzten mit indikationsspezifischer Expertise für den Bereich der Verdachtsdiagnose

je vollendete 10 Minuten

166 Punkte

viermal je Schwangerschaft berechnungsfähig

Eine Geschlechtsbestimmung, die Untersuchung auf Fehlverteilungen der Geschlechtschromosomen oder auf die vier Mikrodeletionen (del22q11.2, del1p36, del17p11.2 und del4p16.3) bleiben weiterhin Selbstzahlerleistungen.

Mögliche Zusatzoptionen: Abrechnung gemäß GOÄ

Geschlechtsbestimmung Mitteilung: SSW >12+0, p.c. gem. GenDG.	+10,05 €
gonosomale Abberationen: Monosomie X, Trisomie X, Klinefelter-Syndrom (XXY), Diplo Y-Syndrom (XYY), XXYY-Syndrom nur bei Einlingsschwangerschaften	+49,25 €
Mikrodeletion del22q11.2 (z.B. DiGeorge-Syndrom)	+49,25 €
Mikrodeletionen del1p36, del17p11.2 (Smith-Magenis-Syndrom), del4p16.3 (Wolf-Hirschhorn-Syndrom)	+49,25 €

Obligater Bestandteil der Aufklärung der Schwangeren zum NIPT muss eine genetische Beratung vor und nach dessen Durchführung sein. Die/der beratende Ärztin/Arzt muss über eine ausreichende Qualifikation gemäß GenDG und den Richtlinien der GEKO verfügen.

Sollten Sie noch nicht über die notwendigen Qualifikationen für die fachgebundene genetische Beratung verfügen, können wir Ihnen gern einen Kurs vom 09.09.-16.10.2022 in Berlin vermitteln.

Sprechen Sie uns gerne an!

Ihr IMD-Team