

## Das Wichtigste in Kürze

Die Qualifikation zur fachgebundenen genetischen Beratung besteht aus 5 Modulen, die über vorbereitende Selbststudien im E-Learning kombiniert mit gemeinsamen Hybrid- oder Online-Veranstaltungen stattfinden. Wenn alle Module besucht werden, sind die vom Gendiagnostikgesetz für den theoretischen Teil geforderten 72 Stunden absolviert und nach Gendiagnostikgesetz anerkannt.

Die Module finden über einen Zeitraum von 8 bis 10 Monaten statt, ein Einstieg ist jederzeit möglich. Die Termine für 2023 sind bereits verbindlich.

### Teilnahmegebühren

Modul 1-4 jeweils € 200  
Modul 5 € 350

### Kursleitung

Dr. med. Dipl.-Biol. Eva-Maria Müller, Fachärztin und Fachwissenschaftlerin für Humangenetik

### Online-Anmeldung

Sie können sich auf folgender Webseite unter der Rubrik Veranstaltungen anmelden:



[www.laborarztpraxis.de](http://www.laborarztpraxis.de)

## Kontakt

Bei Fragen zum Fortbildungsprogramm und bei Interesse an unserem ausführlichen Fortbildungskatalog zum Thema wenden Sie sich gern an:



**Laborarztpraxis**  
Rhein-Main

### Organisator und Veranstalter

DiaLog Service GmbH  
Berner Straße 117  
60437 Frankfurt

### Ansprechpartner

Laborarztpraxis  
Rhein-Main MVZ GbR  
Berner Straße 117  
60437 Frankfurt

Tel: 069 - 669 003 900  
Fax: 069 - 669 003 940  
[info@laborarztpraxis.de](mailto:info@laborarztpraxis.de)  
[www.laborarztpraxis.de](http://www.laborarztpraxis.de)

[veranstaltung@laborarztpraxis.de](mailto:veranstaltung@laborarztpraxis.de)

Ein Unternehmen der Limbach Gruppe SE

LIMBACH  GRUPPE

Limbach Gruppe SE  
Im Breitspiel 15 | 69126 Heidelberg  
[www.limbachgruppe.com](http://www.limbachgruppe.com)

## Qualifikation zur fachgebundenen genetischen Beratung



Nach den Richtlinien der Gendiagnostik-Kommission (GEKO) gemäß § 23 Abs. 2 Nr. 2a und § 23 Abs. 2 Nr. 3 GenDG

### NIPT nun Kassenleistung

Der nicht invasive Pränataltest (NIPT) wurde in die Mutterschafts-Richtlinien aufgenommen und ist seit 01.07.2022 Bestandteil des Leistungskatalogs der gesetzlichen Krankenkassen.

Dieser ermöglicht Schwangeren ein molekulargenetisches Screening auf die häufigsten lebensfähigen Trisomien (21, 18, 13) beim Kind. Die Analyse erfolgt aus mütterlichem venösen Blut. Eine Amniocentese oder Chorionzottenbiopsie, die mit einem Abortrisiko von bis zu 0,5% einhergehen, kann damit vermieden werden.

### Gesetzliche Anforderung

Das Gendiagnostikgesetz erfordert einen Qualifikationsnachweis von allen Ärztinnen und Ärzten, die Personen prädiktiv bezüglich genetischer Erkrankungen beraten, hierzu gehört die Anforderung des fetalen Rhesusfaktors-D und der nicht invasive Pränataltest auf die Trisomien 13, 18 und 21.

### Unser Fortbildungsangebot

Mit Hilfe unseres Fortbildungsangebots können Sie diesen geforderten Qualifikationsnachweis zur „fachgebundenen genetischen Beratung“ erlangen. Die Fortbildung ist modular aufgebaut.

Die Fortbildung ist modular aufgebaut, Sie können jederzeit starten.

### Das gesamte Fortbildungsangebot besteht aus

- 5 Hybridmodule mit insgesamt 46 Fortbildungseinheiten (Hybridmodule können je nach Pandemie-Situation auch als reines Online-Seminar stattfinden) und
- 3 E-Learning Einheiten mit anschließender Lernerfolgskontrolle, den Modulen 2, 3 und 5 vorgeschaltet.

## 72-STUNDEN-FORTBILDUNG

