

**Indikationskriterien für ausgewählte molekulargenetische Untersuchungen gem.  
§1 Abs.2 und §6 Abs,2 QSV Molekulargenetik**

**Hereditäres Mamma- und Ovarialkarzinom**

**Untersuchung der Gene BRCA1 und BRCA2\***

Mindestens eines der folgenden Kriterien muss erfüllt sein:

- Mindestens 3 Frauen aus der gleichen Linie einer Familie erkrankten an Brustkrebs, unabhängig vom Alter
- Mindestens 2 Frauen davon 1 jünger als 50 Jahre aus der gleichen Linie einer Familie erkrankten an Brustkrebs
- Mindestens 2 Frauen aus der gleichen Linie einer Familie erkrankten an Eierstockkrebs
- Mindestens 1 Frau erkrankte an Brustkrebs und 1 weitere Frau an Eierstockkrebs oder 1 Frau erkrankte an Brust- und Eierstockkrebs
- Mindestens 1 Frau jünger als 36 Jahre erkrankte an Brustkrebs
- Mindestens 1 Frau jünger als 50 Jahre erkrankte an bilateralem Brustkrebs (Erkrankung vor Vollendung des 50. Lebensjahres)
- Mindestens 1 Mann erkrankte an Brustkrebs und 1 Frau an Brust- und Eierstockkrebs

- Voraussetzung für die Berechnung der Gebührenordnungsposition 11440 bis 11443 (Hereditäres Mamma- und Ovarialkarzinom) ist bei Erfüllung der Kriterien des Deutschen Konsortiums\*\*\*\*\* für familiären Brust- und Eierstockkrebs gegeben. \*\*\*\*\*Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe AWMF): Interdisziplinäre S3-Leitlinie für die Diagnostik, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms, Lanversion 3.0, Aktualisierung 2012, AWMF-Register-Nummer:0322-045OL,<http://leitlinienprogramm.onkologie.de/Leitlinien.7.0.html> [Stand 11.12.2014]