### Ausbildungsinhalte zum Sonderfach Medizinische Genetik

#### Sonderfach Grundausbildung (36 Monate)

A)	Kenntnisse		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Allgemeine Grundlagen der medizinischen Biologie und Humangenetik:			
	<ul> <li>Zellbiologie mit besonderer Berücksichtigung der menschlichen Zellbiologie</li> </ul>			
	Molekularbiologie			
	<ul> <li>spezielle Fortpflanzungs- und Entwicklungsbiologie des Menschen</li> </ul>			
2.	Allgemeine Grundlagen der medizinischen Genetik, klinischen Genetik und genetischen Diagnostik:			
	<ul> <li>Humangenetik mit besonderer Berücksichtigung der formalen Genetik</li> </ul>			
	Genetik komplexer und multifaktorieller Erkrankungen			
	Populationsgenetik			
	klinische Genetik und Syndromologie			
	genetische Diagnostik			
	zytogenetische Diagnostik			
	molekulargenetische Diagnostik mit molekulargenetischen Techniken			

T T	

9.	Einschlägige Rechtsvorschriften für die Ausübung des ärztlichen Berufes, insbesondere betreffend das Sozial-, Fürsorge- und Gesundheitswesen, einschließlich entsprechender Institutionenkunde des österreichischen Gesundheitswesens und des Sozialversicherungssystems		
10.	Grundlagen der Dokumentation und Arzthaftung		
11.	Grundlagen der multidisziplinären Koordination und Kooperation, insbesondere mit anderen Gesundheitsberufen und Möglichkeiten der Rehabilitation		
12.	Gesundheitsökonomische Auswirkungen ärztlichen Handelns		
13.	Ethik ärztlichen Handelns		

<b>B</b> )	Erfahrungen		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Medizinisch-/klinisch genetische Diagnostik erblich bedingter Krankheiten, angeborener Fehlbildungen und Fehlbildungssyndrome			
2.	Etablierung von Zellkulturen und deren Aufarbeitung inkl. Chromosomenanalysen			
3.	Aufarbeitung von DNA und erforderliche Laborschritte für die gängigen molekulargenetischen Verfahren			
4.	Risikoberechnungen bei monogen bedingten Erkrankungen aufgrund von Stammbaumdaten bei Familien mit autosomal dominantem und rezessivem sowie X-chromosomal rezessivem und dominantem Erbgang, bei Familien mit multifaktoriell bedingten Erbkrankheiten sowie aufgrund der Vererbung gekoppelter Marker			
5.	Durchführung von genetischer Beratung			
6.	Fachspezifische Qualitätssicherung und Dokumentation			

<b>C</b> )	Fertigkeiten	Richtzahl	absol (zutreffende	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
			ja	nein	
1.	Klinisch-genetische Diagnostik erblich bedingter Krankheiten, angeborener Fehlbildungen und Fehlbildungssyndrome	200			
2.	Befunderhebung und Risikoabschätzung bei:				
	monogenen und komplexen Erbgängen	100			
	numerischen und strukturellen Chromosomenaberrationen	50			
	molekulargenetischen Befunden	100			

3.	Genetische Beratungen einschließlich Erhebung der Familienanamnese in drei Generationen und Erstellung einer epikritischen Beurteilung bei 50 verschiedenen Krankheitsbildern:	400		
	davon prädiktiv	25		
	davon Tumorprädispositionssyndrome	25		
4.	Chromosomenanalysen:			
	• pränatal	50		
	• postnatal	200		
5.	Molekulargenetische Analysen:			
	• pränatal	50		
	• postnatal (50 Loci)	500		
6.	Fachspezifische Information und Kommunikation mit Patientinnen und Patienten und Angehörigen über Vorbereitung, Indikation, Durchführung und Risiken von Untersuchungen und Behandlungen			
7.	Schriftliche Zusammenfassung, Dokumentation und Bewertung von Krankheitsverläufen sowie der sich daraus ergebenden Prognosen (Fähigkeit zur Erstellung von Attesten, Zeugnissen etc.)			

### Sonderfach Schwerpunktausbildung (27 Monate)

### Modul 1: Kardiogenetik

A)	Kenntnisse	absol (zutreffende	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Genetische kardiologische Erkrankungen des Kindes-, Jugend- und Erwachsenenalters und ihre Ursachen			
2.	Kongenitale Herzfehlbildungen und ihre Entstehung			
3.	Syndrome mit kongenitalen Herzfehlern bzw. kardiologischen Erkrankungen			
4.	Internistische Untersuchungsmöglichkeiten bei kardiologischen Erkrankungen			
5.	Genetische Untersuchungen bei kardiologischen Erkrankungen bzw. kongenitalen Herzfehlern			
6.	Provokationstests			
7.	Operative Möglichkeiten bei kongenitalen Herzfehlern			
8.	Therapiemöglichkeiten bei kardiogenetischen Erkrankungen			
9.	ICD-Implantation			

<b>B</b> )	Erfahrungen			belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Genetische Abklärung bei kardiogenetischen Erkrankungen			
2.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Aussagekraft, Risiken und mögliche Konsequenzen der genetischen Diagnostik bei kardiogenetischen Erkrankungen			

C) Fertigkeiten	Richtzahl	absol (zutreffende	viert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
Genetische Abklärung und Erstellung von     Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren     mit kardiogenetischen Fragestellungen	25			

### **Modul 2: Neurogenetik**

A)	Kenntnisse		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Genetische bedingte neurologische und neuromuskuläre Erkrankungen			
2.	Neurologische und klinische Diagnose von genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			
3.	Genetische Diagnose von genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			
4.	Eigenheiten der prädiktiven Diagnose und Beratung bei genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			
5.	Therapiemöglichkeiten bei genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			

<b>B</b> )	Erfahrungen	absol (zutreffende	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Klinische Diagnose von genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen in allen Altersgruppen			
2.	Genetische Diagnose von genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			
3.	Prädiktiven Diagnose und Beratung bei genetisch bedingten neurologischen und neuromuskulären Erkrankungen			
4.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Aussagekraft, Risiken und mögliche Konsequenzen der genetischen Diagnostik bei neurogenetischen/neuromuskulären Erkrankungen			

C) Fertigkeiten	Richtzahl	absol (zutreffende	l <b>viert</b> s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
Genetische Abklärung und Erstellung von     Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren     mit neurogenetischen/neuromuskulären     Erkrankungen	25			

### Modul 3: Prä- und Perinatalgenetik

A)	Kenntnisse	absol (zutreffende	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Prä- und perinatal diagnostizierbare genetische Erkrankungen			
2.	Invasive und nicht-invasive Untersuchungsmöglichkeiten der prä- und perinatal auftretenden genetischen Erkrankungen			
3.	Pränatale therapeutische Eingriffe			
4.	Pränatale Ultraschallveränderungen bei genetischen Erkrankungen			
5.	Pränatale Syndromabklärung			
6.	Medizinische Indikation bei Interruptio			
7.	Postpartale genetische Abklärung			
8.	Methoden und Techniken der Pränatalmedizin			
9.	Risiken und rechtliche Grundlagen der Pränataldiagnostik			
10.	Fetales Transfusionssyndrom			
11.	Mehrlingsschwangerschaft			

<b>B</b> )	Erfahrungen	absolviert (zutreffendes ankreuzen)		belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Pränatale Screeningmethoden			
2.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über pränatale Screening- und Untersuchungsmethoden			
3.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Möglichkeiten, Risiken und mögliche Konsequenzen der Pränataldiagnostik			

C) Fertigkeiten	Richtzahl	absol (zutreffende		belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
Genetische Abklärung und Erstellung von     Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren mit prä-/perinataldiagnostischen Fragestellungen	25			

# Modul 4: Reproduktionsgenetik

A)	Kenntnisse		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Genetische Ursachen der männlichen und weiblichen Infertilität bzw. des unerfüllten Kinderwunsches und Abortus habitualis			
2.	Untersuchungsmöglichkeiten zur Abklärung der männlichen und weiblichen Infertilität bzw. des unerfüllten Kinderwunsches und Abortus habitualis			
3.	Ablauf und Methoden/Techniken der assistierten Reproduktion			
4.	Genetische Risiken der assistierten Reproduktion			
5.	Grundlagen der Präimplantationsdiagnostik			
6.	Kryokonservierung von Ovargewebe, Eizellen, Befruchtungsprodukten und Spermien			
7.	Spermiogramm			
8.	Eizellspende, Samenspende			
9.	Fortpflanzungsmedizingesetz			

<b>B</b> )	Erfahrungen		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Fachspezifische Interpretation der Ergebnisse eines Spermiogramms			
2.	Reproduktionsmedizinische Techniken (z. B. Insemination, IVF, ICSI, Embryotransfer)			
3.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Möglichkeiten und Risiken der assistierten Reproduktion			
4.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Untersuchungsmöglichkeiten zur Abklärung der männlichen und weiblichen Infertilität bzw. des unerfüllten Kinderwunsches und Abortus habitualis			
5.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Möglichkeiten, Risiken und mögliche Konsequenzen der Präimplantationsdiagnostik			
7.	Techniken der Pränataldiagnostik			

C) Fertigkeiten	Richtzahl			belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
Genetische Abklärung und Erstellung von     Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren     mit männlicher bzw. weiblichen Infertilität bzw.     unerfülltem Kinderwunsches oder Abortus habitualis	25			

### Modul 5: Stoffwechselgenetik

A)	Kenntnisse	00.000	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Stoffwechselwege beim Menschen			
2.	Genetisch bedingte Stoffwechselkrankheiten			
3.	Klinische, metabolische und enzymatische Diagnose von genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten einschließlich Neugeborenenscreening			
4.	Genetische Diagnose von genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten			
5.	Pränatale Diagnose und Beratung bei genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten			
6.	Therapiemöglichkeiten bei genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten			

<b>B</b> )	Erfahrungen		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Klinische, metabolische und enzymatische Diagnose von genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten einschließlich Neugeborenenscreening			
2.	Genetische Diagnose von genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten			
3.	Diagnose und Beratung bei genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten einschließlich fachspezifischer Pränataldiagnostik			
4.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Aussagekraft, Risiken und mögliche Konsequenzen der genetischen Diagnostik bei genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten			

<b>C</b> )	Fertigkeiten	Richtzahl	absol (zutreffende	lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
			ja	nein	
1.	Genetische Abklärung und Erstellung von Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren mit genetisch bedingten Stoffwechselkrankheiten	15			
2.	Erstellung von Befundberichten zur Diagnose von erblichen Stoffwechselkrankheiten	50			

# Modul 6: Tumorgenetik

A)	Kenntnisse		lviert s ankreuzen)	belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Solide und hämatologische Tumorerkrankungen durch somatische Mutationen			
2.	Tumorprädispositionssyndrome durch konstitutionelle Mutationen			
3.	Bedeutung von Mutationen, Chromosomenanomalien und Epigenetik für die Tumorentstehung			
4.	Klassifikation von Tumorerkrankungen			
5.	Normale und pathologische Hämatopoese			
6.	Klinische Diagnose von soliden und hämatologische Tumorerkrankungen			
7.	Zytogenetische, molekularzytogenetische und molekulargenetische Diagnostik von soliden und hämatologischen Tumorerkrankungen			
8.	Prädiktive Diagnose und Beratung bei durch konstitutionelle Mutationen bedingten Tumorprädispositionssyndromen			
9.	Therapeutische Möglichkeiten bei soliden und hämatologischen Tumorerkrankungen			
10.	Vorsorgemaßnahmen bei Tumorprädispositionssyndromen			
11.	Residuale Erkrankung			

<b>B</b> )	Erfahrungen	absol (zutreffende		belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
		ja	nein	
1.	Fachspezifische Diagnose von soliden und hämatologischen Tumorerkrankungen			
2.	Interdisziplinäre zytogenetische, molekularzytogenetische und molekulargenetische Diagnostik von soliden und hämatologischen Tumorerkrankungen			
3.	Prädiktive Diagnose und Beratung bei genetisch bedingten Tumorprädispositionssyndromen			
4.	Aufklärung der Patientinnen und Patienten über Aussagekraft, Risiken und mögliche Konsequenzen der genetischen Diagnostik bei soliden und hämatologischen Tumorerkrankungen bzw. Tumorprädispositionssyndromen			

<b>C</b> )	Fertigkeiten	Richtzahl			belegt durch Nachweis (Zeugnis, Logbuch, OP-Katalog etc.) vom (Datum)
			ja	nein	
1.	Genetische Abklärung und Erstellung von Beratungsbriefen bei Patientinnen/Patienten/Paaren mit Tumorprädispositionssyndromen	30			
2.	Interdisziplinäre zytogenetische/molekularzytogenetische/molekularg enetische Diagnostik bei Patientinnen und Patienten mit hämatologischen Erkrankungen bzw. soliden Tumoren	50			