

GfH-Kurznachrichten

Mit dem letzten GfH-Newsletter in 2020 verabschieden wir uns bei Ihnen und wünschen Ihnen geruhsame Weihnachtsfeiertage und ein gutes Neues Jahr. Bleiben Sie gesund und positiv gestimmt. Wir freuen uns, im nächsten Jahr wieder für Sie da sein zu können.

Brigitte Schlegelberger und Christine Scholz
(für den GfH-Vorstand und GfH-Geschäftsstelle)

Neues aus der Jungen Humangenetik

Liebe Mitglieder der GfH, liebe ÄrztInnen und WissenschaftlerInnen in Weiterbildung im Fach Humangenetik,

wir freuen uns, Ihnen/Euch die **erste Ausgabe des Newsletters** der Jungen Humangenetik zu senden. Nach der ersten Juniorakademie im Jahr 2019 entstand die Idee, über einen solchen Newsletter eine Vernetzungsmöglichkeit für ÄrztInnen und NaturwissenschaftlerInnen in der Facharzt- bzw. Fachhumangenetiker-Weiterbildung sowie alle jungen Beschäftigten in der Humangenetik zu schaffen. Inhalte des Newsletters sollen verschiedene Themen aus der GfH, die speziell für den Nachwuchs in der Humangenetik interessant sind, Updates aus den einzelnen Arbeitskreisen der Jungen Humangenetik, Hinweise auf Veranstaltungen etc. sein.

Viele Grüße,
Yvonne Lisa Behrens und Jasmin Lisfeld für den AK „Vernetzung des Nachwuchses“

InteressentInnen für die Mitarbeit oder all jene, die gerne in den Verteiler des Newsletter aufgenommen werden möchten, können sich über jungehumangenetik@gfhev.de bei Ilona Krey und Robert Meyer melden. Mehr Informationen finden Sie auch auf unserer [Website](#).

Und noch eine große Bitte:

Geben Sie diese Informationen weiter an Ihre jungen MitarbeiterInnen, an Kollegen und Kolleginnen, die sich für die Junge Humangenetik interessieren.

Neuordnung des Gegenstandskatalogs für die ärztliche Ausbildung

Liebe Mitglieder,

Der vom Institut für medizinische und pharmazeutische Prüfungsfragen (IMPP) herausgegebene erste kompetenzorientierte Gegenstandskatalog Medizin (GK) veranschaulicht die [kompetenzorientierte Weiterentwicklung und Neustrukturierung der aktuellen Gegenstandskataloge](#) gemäß dem „Masterplan Medizinstudium 2020“. Die vorgenommenen Änderungen basieren maßgeblich auf dem gemeinsamen Prozess der Weiterentwicklung der Gegenstandskataloge und des Nationalen kompetenzbasierten Lernzielkataloges Medizin (NKLM) und können somit als bedeutender Schritt in Richtung „constructive alignment“ gesehen werden.

Bei einer so wichtigen Angelegenheit wie der Neuordnung des Gegenstandskatalogs für die ärztliche Ausbildung sollten alle von Ihnen die Möglichkeit haben, sich einen eigenen Eindruck zu verschaffen.

Es wäre absolut wünschenswert, dass wir Lehrkonzepte entwickeln, die die medizinische Versorgung in der Humangenetik in der Praxis abbilden. Dazu wäre die Einbindung niedergelassener FachärztInnen erforderlich.

Mit herzlichen Grüßen

Prof. Harald Rieder
(GfH-Beauftragter Lehrentwicklung)

Rückmeldungen und Fragen gerne an organisation@gfhev.de

GfH-Website Relaunch

Pünktlich zum Jahreswechsel erscheint unsere Website www.gfhev.de in einem neuen Design und mit neuen Inhalten. Nachwuchsförderung und Forschungsschwerpunkte stehen an prominenter Stelle. Unserem Ziel, die Humangenetik in der Öffentlichkeit noch sichtbarer zu machen, sind wir damit einen entscheidenden Schritt weitergekommen.

Prüfen Sie bitte, ob Ihre Kontaktdaten bzw. Ihre Einrichtung in unseren Listen richtig dargestellt ist. Wir aktualisieren laufend unsere Webseiteninhalte.

- [Genetische Beratung in Klinik und Praxis](#)
- [Weiterbildungsbefugte Fachärzte für Humangenetik in Deutschland](#)
- [Berechtigte für die Weiterbildung zum Fachhumangenetiker](#)

GfH-BVDH-Leitlinien

Leitlinien zur molekulargenetischen Diagnostik: Fragiles-X-Syndrom und andere FMR1-assoziierte Syndrome

Diese Leitlinien wurden einer kompletten Überarbeitung unterzogen und sind ab sofort über diesen [Link](#) abrufbar.

ERRATUM zu den Leitlinien für die molekulare und zytogenetische Diagnostik bei Prader-Willi-Syndrom und Angelman-Syndrom

Wir möchten Sie darauf aufmerksam machen, dass bei den Leitlinien für die molekulare und zytogenetische Diagnostik bei Prader-Willi-Syndrom und Angelman-Syndrom, veröffentlicht in der medgen 2-2020, S. 169-176, leider nicht die finale Fassung veröffentlicht wurde. Dadurch sind die letzten Korrekturen an der Leitlinie nicht mitaufgenommen worden. Die richtige Fassung dieser Leitlinie findet sich bereits auf den Seiten der [AWMF](#) und ist auch über unsere [Website](#) abrufbar.

Die wichtigste Korrektur bezieht sich auf die Textstelle im Kapitel 5.1. MS-MLPA. Richtig heißt es dort nun:

*„Bei Patienten mit PWS wird eine komplette Methylierung der Sonden angezeigt (Hypermethylierung), entweder da das unmethylierte **paternale** Allel deletiert ist oder weil bei einer maternalen UPD oder einem Imprintingdefekt beide Allele methyliert vorliegen.*

*Bei AS hingegen zeigen die Sonden meist keine Methylierung (Hypomethylierung) entweder aufgrund der Deletion des methylierten **maternalen** Allels oder aufgrund einer paternalen UPD oder Imprintingdefektes, bei denen beide Allele unmethyliert vorliegen.“*

ESHG – News

Virtual Conference – June 12-15, 2021

Call for abstracts!

Deadline: Friday, February 12, 2021, 24.00 hrs CET

The Scientific Programme Committee (SPC) invites abstracts to be submitted for inclusion in the programme as e-posters or oral presentations.

[For more information](#)

ESHG-Mitgliedschaft für 2021 neu beantragen

Nur GfH-Mitglieder profitieren von dem günstigen ESHG-Sondermitgliedsbeitrag.

Es lohnt sich die Vorteile einer GfH-ESHG-Doppelmitgliedschaft zu nutzen:

- Reduzierte Beiträge für ESHG-Kongresse, -Seminare und –Workshops
- Zugang zum ESHG-Mitgliederverzeichnis
- Online-Zugang zum European Journal of Human Genetics
- Elektronische und Printversion des ESHG-Newsletters
- Beteiligung an der ESHG-Gremienarbeit

Wer GfH-Mitglied werden möchte, beantragt einmal die [GfH-Mitgliedschaft](#) und muss diese nicht jedes Jahr erneuern.

Wer als GfH-Mitglied auch der ESHG beitreten will, muss jedes Jahr über uns wieder einen neuen [GfH-ESHG-Doppelmitgliedsantrag](#) stellen.

Bericht aus dem GfH-IVDR-AK

Die AWMF-Kommission hat direkt an die EU-Kommissionspräsidentin Frau von der Leyen einen 'Brandbrief' zur Verschiebung des Beginns der IVDR gesendet.

Die MedTech Europe hat ein [ausführliches Positionspapier](#) an die EU gerichtet mit dem Ziel, eine zeitliche Verschiebung der Umsetzung der IVDR bei der EU zu erwirken.

Der GfH-IVDR-AK arbeitet aktiv in den AWMF-IVDR-Subgruppen mit, die sich an der Ausarbeitung unterschiedlicher Themen beteiligen.

Dazu zählen u.a. das Erstellen

- einer Checkliste zum allgemeinen Annex 1
- der Leistungsmerkmale von Software, von Molekulargenetischen Verfahren,
- eines Risikomanagements von LDTs
- einer technischen Dokumentation, Produktbeschreibung
- der Surveillance von LDTs

Sollten Sie Fragen dazu haben, dann richten Sie diese bitte direkt an die [GfH-Geschäftsstelle](#), die diese dann an die zuständigen Ansprechpartner weiterleitet.

NEU: Checkliste Humangenetik – Zytogenetische und molekularzytogenetische Untersuchungen

Diese [Checkliste](#) ersetzt die bis 2020 auf der Website der DAkKS abrufbare Checkliste zum Fachbereich zytogenetische Humangenetik, die als Handreichung für die Vorbereitung und Durchführung von Audits nach DIN ISO EN15189 genutzt werden kann und einige wesentliche Inhalte der Norm aufgreift.

Ankündigung

Symposium „Humangenetik – quo vadis?“

Liebe Kolleginnen und Kollegen,

gerne möchten wir Sie zu unserem [Symposium „Humangenetik – quo vadis?“](#) einladen, welches am **26. Februar 2021 von 10.30 Uhr bis 17.00 Uhr** stattfinden wird. Im Rahmen des Symposiums wollen wir uns mit den Chancen und Herausforderungen der humangenetischen Patientenversorgung beschäftigen und diese aus vielfältiger Perspektive beleuchten. Das Symposium, welches ursprünglich für Juli 2020 geplant war und aufgrund der Corona Pandemie verschoben wurde, wird entweder virtuell oder im Hybrid-Format stattfinden. Nähere Informationen hierzu werden wir Ihnen Anfang des Jahres 2021 zukommen lassen. Bitte markieren Sie den Termin in Ihren Kalendern („save the date!“). Wir freuen uns auf spannende Vorträge und einen guten Gedankenaustausch mit Ihnen.

Mit herzlichen Grüßen,
Ute Moog und Christian Schaaf

GfH-Online-Jobbörse für Humangenetiker

Unser [Online-Portal](#) „**Jobbörse für Humangenetiker**“ offen für alle Stellengesuche und -angebote.

Bis zum 31.12.2020 sind noch alle Stellenanzeigen kostenlos. Bisher eingestellte Anzeigen bleiben für die Dauer von 3 Monaten ab Einstellung online (gemäß unserer alten AGBs).

Ab dem 1.1.2021 gelten die neuen [Allgemeinen Geschäftsbedingungen](#) und [neue Tarife](#). Anzeigen können dann unterschiedlich großen Formaten, in pdf-Darstellung und wenn gewünscht mit Logo für die Dauer von einem Monat platziert werden. Eine Verlängerung der Anzeigenplatzierung ist auf Antrag möglich.

Aktuelle Stellenangebote (Stand: 22.12.2020)

- 02.12.2020 [Münster: Facharzt für Humangenetik \(gn\)](#)
- 02.12.2020 [Frankfurt am Main : Facharzt bzw. erfahrener Assistenzarzt der Humangenetik \(m/w/d\)](#)
- 25.11.2020 [Leipzig: Assistenzärztin/-arzt in Weiterbildung am Universitätsklinikum Leipzig](#)
- 22.11.2020 [Hamburg : Facharzt für Humangenetik](#)
- 18.11.2020 [Wien: Abteilungsleiter Humangenetik / Stv. Ärztlicher Direktor \(m/w/d\)](#)
- 18.11.2020 [Tübingen: 3 FÄ für Humangenetik m/w/d als stellvertr. Leiter der Molekulargenetik/klinisch-genetische Sprechstunde/Weiterbildungsassistent](#)
- 06.11.2020 [Berlin, München, Hannover, Augsburg: Facharzt für Humangenetik \(m/w/d\)](#)
- 05.11.2020 [Bern: Oberärztin/-arzt Humangenetik](#)
- 29.10.2020 [Ulm: Wissenschaftliche/r ärztliche/r Mitarbeiter/in als stellvertretende technische Leitung Bereich Molekulargenetische Diagnostik](#)
- 22.10.2020 [Freiburg: Fachärztin/-arzt für Humangenetik / Assistenzärztin/-arzt am Ende der Ausbildung \(m/w/d\)](#)
- 09.10.2020 [Frankfurt am Main: Weiterbildungsstelle Facharzt für Humangenetik m/w](#)
- 09.10.2020 [Frankfurt am Main: Facharzt für Humangenetik m/w](#)
- 29.09.2020 [Dübendorf, Schweiz: Fachhumangenetiker/in \(GfH\) oder FAMH Medizinische Genetik Mindestens 30%](#)
- 28.09.2020 [Hannover: Weiterbildungsassistent zum Facharzt für Humangenetik \(m/w/d\)](#)

Aktuelle Stellengesuche

04.11.2020 [deutschlandweit : Assistenarztweiterbildung \(komplette Weiterbildungsermächtigung\)](#)

Suchen und gefunden werden: [Neues Stellenangebot eintragen](#) ... [Neues Stellengesuch eintragen](#)