



**Arbeitskreis
Frauengesundheit**
in Medizin,
Psychotherapie und
Gesellschaft e.V.

unabhängig - überparteilich

15.07.2013

Nachdenken über neue Gentests in der Schwangerschaft

Stellungnahme der Gynäkologinnen im AKF

Im Sommer 2012 wurde erstmalig ein Bluttest (PraenaTest) in Deutschland angeboten, um bereits in der Frühschwangerschaft die Trisomie 21 über fetale DNA aus dem mütterlichen Blut zu erkennen.(1)

Die Zulassung dieses Tests löste in der Öffentlichkeit eine Diskussion aus, ob es Ziel der Medizin sein kann, Menschen mit Down-Syndrom zu verhindern und was es für unsere Gesellschaft und die Betroffenen bedeutet, wenn infolge vorgeburtlicher Testungen Menschen mit dieser genetischen Eigenschaft nur noch selten geboren werden.

Doch der PraenaTest war erst der Anfang. Innerhalb kurzer Zeit sind weitere Tests verfügbar geworden, die noch weitaus mehr Aussagen über die genetischen Eigenschaften des Ungeborenen machen können. (2)

Was können die neuen Gentests?

Sie liefern keine sicheren Diagnosen, sondern zeigen erneut, wie das ErstTrimesterScreening (Erklärung siehe Glossar), nur Wahrscheinlichkeiten an. Bei einem positiven Ergebnis für eine Chromosomenabweichung wird von den Anbietern wie auch den Fachgesellschaften geraten, eine abklärende invasive Diagnostik durchzuführen. (3)

Der PraenaTest kam anfänglich für die Suche nach einem Down-Syndrom auf den Markt. Dann wurden die Trisomien 13 und 18 mit in die Suche aufgenommen. Eine Pilot-Studie mit 40 Proben und eine noch nicht veröffentlichte Untersuchung in einem 500 Probandinnen umfassenden Hochrisiko-Kollektiv sollen die Aussagekraft bestätigt haben (eigene Mitteilung Firma Lifecodexx). Das heißt, dass schon vor einem wissenschaftlichen Qualitätsnachweis der modifizierte Test verfügbar ist. Dieses ist u.a. möglich, weil solche Tests als Medizinprodukte nicht den strengen Zulassungsvoraussetzungen unterliegen wie beispielsweise Medikamente.

AKF e.V. • Sigmaringer Str. 1 • 10713 Berlin
Tel.: 030-86 39 33 16

Fax: 030-86 39 34 73
E-Mail: buero@akf-info.de
www.akf-info.de

Vertretungsberechtigter Vorstand:
Dr. Maria Beckermann (1.
Vorsitzende)
Karin Bergdoll (2. Vorsitzende)
Ellen Ohlen (Kassenwartin)
Gudrun Kemper (Schriftführerin)

Registergericht:
Amtsgericht Bremen

Registernummer:
VR 5993

Bremer Landesbank
Konto: 10 49 04 40 09

BLZ: 290 500 00
IBAN: DE47 2905 0000 1049 0440 09
BIC: BRLADE22

Mittlerweile werden ähnliche Verfahren mit einem noch größeren Spektrum angeboten: der PanoramaTest bietet auch Auskunft über ein Turnersyndrom (siehe Glossar). In anderen Ländern wird auch das Geschlecht des Ungeborenen als Analyseergebnis beworben.

Es gibt die Übereinkunft, dass der PraenaTest erst nach der 12. Schwangerschaftswoche und erst nach Beratung durch einen Arzt/eine Ärztin durchgeführt werden soll. Prinzipiell können aber alle Analysen ab Beginn der 10. Schwangerschaftswoche durchgeführt werden. Frauen, die auf eine Bestätigung des Ergebnisses durch einen invasiven Test verzichten, könnten sich noch innerhalb des Zeitraumes der Fristenregelung für einen Schwangerschaftsabbruch entscheiden.

Die Tests wurden erprobt bei Frauen mit erhöhtem Risiko für Chromosomenstörungen der Ungeborenen und zeigten dabei nach den bisher vorliegenden Studien eine hohe Erkennungsrate und eine Falsch-Positiv-Rate von ca. 1% bezogen auf das getestete Kollektiv. (4) Damit wäre die Treffsicherheit höher als beim ErstTrimesterScreening mit mindestens 3,5% falsch positiven Aussagen bezogen auf das getestete Kollektiv. Ob sich diese hohen Erkennungsraten in großen und firmenunabhängigen Studien bestätigen lassen ist unbekannt. Außerdem dürfen diese Ergebnisse nicht einfach auf ein Niedrig – Risiko - Kollektiv übertragen werden, denn dort ist ein viel ungünstigeres Verhältnis von richtig zu falsch positiv Getesteten zu erwarten. Sachverständige beim Deutschen Ethikrat schätzten im April 2013, dass dann 2/3 der positiven Testergebnisse falsch positiv sein könnten. (5)

Die Entwicklung wird weitergehen und es wird nicht nur nach numerischen Chromosomenstörungen (siehe Glossar), sondern auch nach Veränderungen auf subchromosomaler Ebene untersucht werden. Einer Forschungsgruppe ist es bereits gelungen, das gesamte Genom eines Ungeborenen aus dem mütterlichen Blut zu bestimmen. ExpertInnen erwarten, dass schon in kurzer Zeit Untersuchungen auf den Verlust von Teilen eines Chromosoms oder auch Genmutationen (siehe Glossar) möglich sein werden.

Warum beunruhigt uns diese Entwicklung?

Als Frauenärztinnen stehen wir dazu, dass eine Frau das Recht und die Möglichkeit haben muss eine Schwangerschaft abzubrechen, deren Austragen sie körperlich oder seelisch überfordert. Das gilt unabhängig davon, ob sie ein gesundes oder möglicherweise krankes Kind erwartet. Maßnahmen zur vorgeburtlichen Diagnostik sind in diesem Sinne oft hilfreich.

Allerdings beeinflussen schon die etablierten Verfahren wie Ultraschall und ErstTrimesterScreening das Schwangerschaftserleben von Frauen erheblich, weil sie nach Feststellung der Schwangerschaft nicht erst einmal einfach nur „guter Hoffnung“ sein können. Die Ermittlung von Risiken für gesundheitliche und genetische Abweichungen beim Fötus dominiert damit auch für uns Gynäkologinnen die Begleitung von Frauen in dieser besonderen Lebensphase. Wir befürchten, dass diese Tendenzen mit dem Praena Test und ähnlichen Verfahren zunehmen.

Wir sehen, dass durch eine immer ausgefeiltere Pränataldiagnostik ein gesellschaftliches Problem, nämlich der Umgang mit Menschen die behindert sind oder mit weniger leistungsbezogenen Lebensperspektiven leben, in unsere Arztpraxis verlagert wird. Wir befürchten, dass ein risikoorientierter Denkstil sich mit hohen leistungsorientierten und ästhetischen Anforderungen an Kinder verbindet, während Bemühungen um Inklusion von Menschen mit Behinderung aus dem Blickfeld geraten. Eine bewusste Entscheidung für ein erkranktes oder behindertes Kind droht immer schwieriger zu werden.

Das Gendiagnostikgesetz sieht eine qualifizierte genetische Beratung vor und nach genetischen Untersuchungen vor. Diese Regelung könnte durch Test- Angebote im Internet, wie sie als „Direct to Consumer Tests“ postnatal schon weit verbreitet sind, umgangen werden. Die Namensgebung der neuen Gentests – Panorama oder Harmony beispielsweise – lässt vermuten, dass hier mehr bei der Endverbraucherin geworben als die Fachwelt angesprochen werden soll.

Werbung wird dort gemacht, wo Geld zu verdienen ist. Die Vermarktung von Gentests droht unsere Gesellschaft zu überrollen,- bevor wir uns Gedanken gemacht haben, ob und in welchem Maße und wie detailliert wir diese Analyseverfahren wollen und benötigen.

Umdenken und Umlenken

- An die Zulassung von Medizinprodukten, wie den genetischen Tests, müssen strengere Qualitätsanforderungen gestellt werden.
- In der Schwangerenbetreuung muss die Beratung zu genetischen Tests qualifiziert, ergebnisoffen und auch ausreichend honoriert sein. Die beratende Person soll keinen ökonomischen Vorteil von der Durchführung des Tests haben.
- Auf der Ebene der Forschungspolitik soll das Schwergewicht auf der Erkennung behandelbarer Erkrankungen liegen. Forschungsprojekte zur Pränataldiagnostik müssen ethisch begutachtet werden, bevor sie mit öffentlichen Geldern gefördert werden.
- Familien mit behinderten Kindern müssen ohne bürokratische Hindernisse ausreichend unterstützt werden und Menschen mit besonderen Bedarfen willkommen sein.
- Pränataldiagnostik ist kein rein gynäkologisches Thema! Die angesprochenen Probleme haben gesundheits- und gesellschaftspolitische Dimensionen,- auch wenn sie sich als höchst persönlicher Konflikt in der Lebensplanung oder dem Berufsalltag darstellen. Eine breite Diskussion über Pränataldiagnostik und deren Bedeutung für das Leben in unserer Gesellschaft ist unbedingt nötig und politisch förderungswürdig!

Quellen:

(1) <http://www.lifecodexx.com/>, Zugriff 10.06.2013)

(2) Bernd Eiben et.al.: Nichtinvasive Pränataldiagnostik. Serumtestsysteme zur Erfassung von Chromosomenanomalien. In: gynäkologie + geburtshilfe 2013; 18 (2-4); <http://www.ariosadx.com/>, Zugriff 10.06.2013; http://www.genomics.cn/en/news/show_news?nid=99245; <http://www.nzz.ch/aktuell/schweiz/neuer-gentest-fuer-ungeborene-1.18036200>, Zugriff 10.06.2013

(3) Alexander Scharf.: Der PraenaTest aus pränatalmedizinischer Sicht. In: Frauenarzt 53 2012; 8 (2-4)

(4) Markus Stumm et.al.: Noninvasive prenatal detection of chromosomal aneuploidies using different next generation sequencing strategies and algorithms. In: Prenatal Diagnosis 2012, 32, 569–577;

Rossa W K Chui et. Al.: Non-invasive prenatal assessment of trisomy 21 by multiplexed maternal plasma DNA sequencing: large scale validity study. In: British Medical Journal 2011;342:c7401
doi:10.1136/bmj.c7401

(5) Deutscher Ethikrat.: Stellungnahme vom 30. April 2013, 65, S.63 ff

Glossar:

Ersttrimester-Screening: Das Ersttrimester-Screening gehört zu den nichtinvasiven Methoden der Pränataldiagnostik. Es besteht aus einer Ultraschalluntersuchung mit Ausmessung der Nackenfaltendicke des Embryos zwischen 10. und 14. Woche plus Bestimmung mehrerer Hormonwerte im mütterlichen Blut. Die Ergebnisse werden in einem Computerprogramm ausgewertet und es wird die Wahrscheinlichkeit für Chromosomenanomalien berechnet, speziell für Trisomie 21, Trisomie 13 und Trisomie 18.

Das Ersttrimester-Screening unterscheidet sich einerseits von den invasiven Methoden wie Fruchtwasser-Untersuchung oder Chorionzotten-Biopsie dadurch, dass es keine direkten Risiken hat (z.B. kein erhöhtes Fehlgeburtsrisiko). Andererseits kann es aber auch keine direkten Aussagen zu dem Embryo machen. Die Risikoberechnungen geben nur statistische Wahrscheinlichkeiten an, mit denen bestimmte Erkrankungen oder Behinderungen prognostiziert werden. Bei Errechnung einer erhöhten Wahrscheinlichkeit für Chromosomenanomalien wird als zweiter Schritt eine invasive Untersuchung empfohlen.

Frauen, die diesen Test durchführen lassen, müssen wissen, dass überwiegend die Fruchtwasseruntersuchung den Verdacht nicht bestätigt: der Test war falsch positiv, die Fruchtwasseruntersuchung war -rückblickend betrachtet- nicht nötig. Andererseits kann das Ersttrimester-Screening, wenn es ein unauffälliges Ergebnis ergibt, mit relativ großer Wahrscheinlichkeit, das Vorliegen der o.g. Chromosomenstörungen ausschließen.

Numerische Chromosomenmutation:

Numerische Chromosomenstörungen sind genetische Veränderungen, bei denen die Anzahl der normalerweise 46 Chromosomen verändert ist: z.B. um eines vermehrt wie bei der Trisomie 21/dem Down Syndrom oder um eines vermindert wie z.B. beim Turner Syndrom (s.u.). Diese Veränderungen sind vergleichsweise leicht feststellbar. Strukturelle Veränderungen eines oder mehrerer Chromosomen festzustellen, bei denen mehr oder weniger große Stückchen des Chromosoms verloren gehen oder ihren Platz gewechselt haben, ist schon schwieriger. Am schwierigsten ist der Nachweis von Genmutationen(s.u.)

Turner-Syndrom:

Auf der Website der Turner-Syndrom Vereinigung Deutschland (<http://www.turner-syndrom.de> /Zugriff vom 01.07.2013) wird diese genetische Besonderheit so erklärt:

Das Ullrich-Turner-Syndrom ist eine Fehlverteilung oder strukturelle Veränderung der Geschlechtschromosomen, von der nur Mädchen beziehungsweise Frauen betroffen sind und tritt mit einer Häufigkeit von etwa 1 zu 2500 Geburten auf.

Eines der beiden Geschlechtschromosomen (XX) fehlt durchgehend oder nur in einem Teil aller Körperzellen, oder aber das zweite X-Chromosom ist strukturell verändert. Das Ullrich-Turner-Syndrom kann nicht ererbt werden. Die verursachenden Faktoren sind noch unbekannt. Die Auswirkungen können individuell sehr verschieden sein. Die Leitsymptome sind der Kleinwuchs (im Durchschnitt etwa 1,47m) und die Unfruchtbarkeit aufgrund einer zu geringen Entwicklung der Eierstöcke. Hier ist eine Behandlung mit Wachstumshormonen und Östrogenen möglich. Dazu können weitere, heute behandelbare Probleme kommen: Herzfehler, eine so genannte Halsfalte, Nierenprobleme, Lymphödeme.

Betroffene Mädchen und Frauen sind normal intelligent und können ein eigenständiges Leben führen, zu dem in vielen Fällen heute auch eine Partnerschaft gehört.

Genmutation:

Veränderung auf kleinster struktureller Ebene des Chromosoms, die schwerste negative Auswirkungen für das Individuum, aber auch keinen oder sogar einen positiven Effekt haben kann.