



Methotrexat-Verträglichkeit (MTHFR-Gen-Mutation)

Patienteninformation über eine genetische Untersuchung zur Unterstützung des Aufklärungsgesprächs nach §9 des Gendiagnostikgesetzes

Das Enzym Methylen-Tetrahydrofolat-Reduktase (MTHFR) spielt eine zentrale Rolle im Folsäure-Stoffwechsel. Eine Mutation (677C>T) führt zu einer reduzierten Enzymaktivität. Insbesondere homozygote Anlageträger mit nur ca. 35 % Restaktivität reagieren sehr sensibel auf einen Folsäuremangel. Daher besteht bei diesen Patienten ein erhöhtes Risiko für die Toxizität einer Therapie mit Folsäure-Antagonisten (z.B. Methotrexat). Um unerwünschte Nebenwirkungen zu vermeiden, muss dann z.B. eine Dosisanpassung oder eine Folsäure-Supplementierung erfolgen. Bei der genetischen Untersuchung vor Beginn einer Methotrexat-Therapie wird gezielt nach bestimmten Veränderungen (Mutationen) im Erbgut gesucht (MTHFR-Gen C677T, A1298C), die das Risiko für eine Toxizität der Therapie erhöht.

Zu Ihrer Information:

- Aus dem Probenmaterial wird Erbgut (DNA) gewonnen. Die DNA wird ausschließlich für die Untersuchung der oben beschriebenen genetischen Veränderung eingesetzt.
- Nach den Vorgaben des Gendiagnostikgesetzes werden Befunde grundsätzlich nur an den für den Patienten verantwortlichen Arzt gesendet.
- Das isolierte Erbgut wird zum Zweck der Nachprüfbarkeit kurzfristig aufbewahrt und anschließend vernichtet.

Ihre Ärztin / Ihr Arzt wird Sie bitten, eine Erklärung zu unterschreiben, in der Sie die Einwilligung zu der oben genannten Untersuchung geben. Diese Einwilligung können Sie jederzeit – auch mündlich – widerrufen. Die Untersuchung wird dann nicht durchgeführt, bzw. der Befund der Untersuchung wird vernichtet und Ihrem Arzt nicht mitgeteilt.