Anlage 12 Befundbericht Labor

- (1) Das vom Facharzt für Frauenheilkunde und Geburtshilfe beauftragte Labor verarbeitet das eingesandte Abstrichpräparat und ermittelt den Befall mit bakteriellen Erregern und Hefepilzen gemäß der Leistungsbeschreibung (Anlage 5).
- (2) Der Befundbericht wird innerhalb von 4 Werktagen nach Probeneingang in schriftlicher Form per Post oder Kurierdienst an den behandelnden Arzt übermittelt und muss folgende Angaben enthalten:

Anzugebender Inhalt	Mögliche Angaben	
I Allgemeine Angaben (siehe Anforderungsformular Labor)		
Patientenbezogene Angaben zur Identifikation	(siehe Versichertenstammdatensatz)	
Eingangsdatum Präparat	TTMMJJJJ	
Ausgangsdatum Befund	TTMMJJJJ	
SSW bei Abstrichentnahme	SSW+T	
Laufende Therapie mit Antibiotika/Antimykotika	ja/nein wenn ja: "Freitext"	
II Angaben zu klinischer Diagnose/Verdachtsdiagnose (siehe Anforderungsformular Labor)		
Derzeit o.B	ja/nein	
Verdacht auf	wenn ja: "Freitext"	
Mikroskopische Auswert (Genitalinfektionen II) Grampositive Stäbchen (Laktobazillen)	tung nach Nugent-Kriterien gemäß DGHM-MiQ 10/2011 0 - 4	
Gramnegative Stäbchen (Gardnerella- und Bacteroides spp)	0 - 4	
Gramlabile, gebogene Stäbchen (Mobiluncus)	0 - 2	
Gesamtindex (Summe der Einzelindizes)	0 - 10	
Hinweis zur Interpretation des Gesamtindex	Hinweistabelle standardmäßig anzugeben: 7-10 Hinweis auf bakterielle Vaginose 4-6 Kein sicherer Hinweis auf bakterielle Vaginose 0-3 Kein Hinweis auf bakterielle Vaginose	
Beurteilung	bei Gesamtindex 0-3: kein Hinweis auf bakterielle Vaginose bei Gesamtindex 4-6: kein sicherer Hinweis auf bakterielle Vaginose bei Gesamtindex >6: Hinweis auf bakterielle Vaginose	

Beurteilung	Therapieempfehlung nach 015/028 - S1-Leitlinie: Bakterielle Vaginose Zum Beispiel: Für Patientinnen nach dem ersten Trimenon systemische Gabe von Metronidazol p.o. 2 x 500 mg/Tag für 7 Tage oder Clindamycin p. o. 2 x 300 mg/Tag für 7 Tage. Alternativ lokale vaginale Behandlung mit Metronidazol 500-1000 mg über 7 Tage oder 1 x tgl. intravaginale Gabe von 5 g 2%iger Clindamycin Vaginalcreme über 7 Tage. Bei Hochrisiko- patientinnen ist die systemische Gabe zu bevorzugen. ⁴	
IV Angaben zum Gramm	oräparat des Vaginalabstrichs:	
Mykologisch-mikroskopische Befundung gemäß 015/072 – S2k-Leitlinie: Vulvovaginalkandidose und DGHM-MiQ 10/2011 (Genitalinfektionen II)		
Sproßpilze (Blastosporen):	nicht nachweisbar/vereinzelt/reichlich/mäßig viel/massenhaft	
Pseudomyzel (Pseudohyphen):	nicht nachweisbar/vereinzelt/reichlich/mäßig viel/massenhaft	
Sonstige relevante Zellen:	"Freitext" nicht nachweisbar/vereinzelt/reichlich/mäßig viel/massenhaft	
	<u>bei nicht nachweisbar:</u> kein Anhaltspunkt für Kolonisierung mit Sprosspilzen bzw. Vaginalcandidose	
Beurteilung	bei vaginaler Soor Infektion (vereinzelt nachweisbar oder mehr): Hinweis auf Kolonisierung mit Sprosspilzen bzw. Vaginal-candidose	
	Je nach Ausmaß des Befalls Prophylaxe- bzw. Therapie- empfehlung nach 015/072 – S2k-Leitlinie: Vulvovaginal- kandidose	

⁴ Vgl. hierzu den Abschnitt 7.2 Therapeutisches Vorgehen in der Schwangerschaft der 015/028 – S1-Leitlinie: Bakterielle Vaginose, Stand 07/2013.