

Medikamentenabbau und - ausscheidung			
Bitte Medikament einfügen	Indikation (durchzuführende Analytik)		
	Medikamentenunwirksamkeit und -toxizität		
	Unwirksamkeit, gestörte Dosis-Wirkungsbeziehung		**
	Nebenwirkungen, Toxizität, gestörte Dosis-Wirkungsbeziehung		**
	Verzögertes Ansprechen auf TCA und Mirtazapin (Dopamin-Transporter 1)		
	Antikoagulantien		
Clopidogrel	Gesteigertes Infarkt-/Thromboserisiko unter Clopidogrel (CYP2C19)		
Phenprocoumon	Erhöhte Sensitivität für Kumarinderivate (VKORC1, CYP2C9)		
	SSRI		
Citalopram	Unwirksamkeit von Citalopram (Serotonin-Rezeptor 2a)		
	Unwirksamkeit, außer Citalopram (Serotonin-Transporter)		
	Verzögertes Ansprechen (Dopamin-Transporter 1)		
	Unwirksamkeit bzw. Toxizität (CYP P450)		**
	Immunsuppressiva		
Azathioprin	Azathioprin-Toxizität (TPMT)		
	Tumortheraeutika		
Irinotecan	Irinotecan-Toxizität (UGT1A1)		
Paclitaxel	Paclitaxel-Toxizität (CYP2C8)		
5-Fluorouracil	5-Fluorouracil-Toxizität (DPD)		
Methotrexat	Methotrexat-Toxizität (MTHFR)		
Tamoxifen	Verminderte Wirksamkeit Tamoxifen (CYP2D6)		**
	Wirkstoffpass		
Wirkstoffpass Basis	(CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6)		**
Wirkstoffpass Premium	(Basis + CYP2A6, CYP2C8, CYP3A5)		**
Wirkstoffpass Upgrade	(CYP2A6, CYP2C8, CYP3A5)		**
	Fremdstoff-Metabolismus		
Phase 1 (CYP1A1)	**	Phase 2 (GST-M1)	**
Phase 1 (CYP1A2)	**	Phase 2 (GST-T1)	**
Phase 1 (CYP2A6)	**	Phase 2 (GST-P1)	**
Phase 1 (CYP2C8)	**	Phase 2 (NAT2)	**
Phase 1 (CYP2C9)	**	Phase 2 (SOD2)	**
Phase 1 (CYP2C19)	**	Phase 2 (UGT1A1)	**
Phase 1 (CYP2D6)	**	Phase 2 (COMT)	**
Phase 1 (CYP3A5)	**		

Legende: Material: EDTA (ungekühlt, nicht zeitkritisch) oder Wangenschleimhautabstrich

Bitte ankreuzen bzw. ausfüllen

** Derzeit nur über IGeL oder Privat abrechenbar