

Allergologische In-vitro-Diagnostik

Rationales Testspektrum für die Primärdiagnostik

Klinischer Hintergrund

Die Allergie-Diagnostik beinhaltet vier Schritte, die aufeinander aufbauen und sich gegenseitig ergänzen:

- Anamnese
- Hauttests
- Labortests
- Provokationstests

Ziel ist es, Beschwerden einem klinischen Krankheitsbild zuzuordnen und den Auslöser (Allergen) zu ermitteln. Grundlegend und unverzichtbar ist eine sorgfältige Anamnese. Hinweisende Symptome führen zu einer Verdachtsdiagnose, aus der sich dann die Wahl der Testverfahren ergibt. Bei der Interpretation von Hauttests oder Laborbefunden ist eine Abgrenzung krankheitsrelevanter von klinisch nicht bedeutsamen Befunden wichtig. Blindes Screening von nicht erkrankten Menschen ist nicht sinnvoll und kann zu ungerechtfertigten Konsequenzen führen.

Diagnostik

Labortests sind ein wichtiger Bestandteil der allergologischen Diagnostik. Im Unterschied zu klinischen Testverfahren bieten sie den Vorteil einer genaueren Kontrolle von Sensitivität und Spezifität, belasten Patienten weniger und vermeiden bei hochgradiger Sensibilisierung deren Gefährdung. Labortests analysieren nur einen Teilbereich der allergischen Reaktionskaskade und erlauben keine zuverlässige Aussage über die Aktualität einer Sensibilisierung. Die klinische Relevanz von Testergebnissen kann nur unter Berücksichtigung der Anamnese und evtl. weiterer diagnostischer Ergebnisse beurteilt werden. Die klinisch wichtigste In-vitro-Untersuchung ist die Bestimmung von allergenspezifischen IgE-Antikörpern im Blut. IgE-Antikörper sind Immunglobuline, die gegen bestimmte Antigene gerichtet sind und vor allem bei der Auslösung von Sofortreaktionen, aber auch bei anderen Entzündungsreaktionen eine Rolle spielen. Eine Untersuchung auf Gesamt-IgE oder spezifische IgE-Antikörper ist als Suchtest zum „Atopiescreening“ ungeeignet. Die Auswahl der Allergene sollte gezielt entsprechend der Anamnese erfolgen. Das Gesamt-IgE kann als zusätzlicher Parameter zur Beurteilung der spezifischen IgE-Werte dienen, kann jedoch eine spezifische Sensibilisierung weder ausschließen noch nachweisen. Außerhalb der Allergologie besitzt das Gesamt-IgE vor allem bei der Diagnostik von Parasitosen und Immundefekten eine Bedeutung. Der über-



wiegende Teil allergischer Erkrankungen lässt sich mit einem Grundspektrum von nur wenigen, häufigen Allergenen abklären.

Gräserpollen

Gräser (und Getreide) sind phylogenetisch eng miteinander verwandt, ihre Pollen weisen ein nahezu identisches Allergenspektrum auf. Der Hauptpollenflug erfolgt zwischen Mai und August, kann jedoch je nach örtlichen Gegebenheiten und Temperaturentwicklung schwanken. Bei einer vermuteten Gräserpollenallergie (saisonale Rhinokonjunktivitis und auch Asthma) genügt es daher, auf ein Gräserpollengemisch oder ein einzelnes Gras, z. B. Lieschgras, zu testen. Liegt eine Polysensibilisierung vor und ist eine spezifische Immuntherapie geplant, sollte zusätzlich auf Allergenkomponenten getestet werden. Eine Sensibilisierung gegen die speziesspezifischen Allergenkomponenten Phl p 1 und Phl p 5 ist für die Immuntherapie relevant. Liegt lediglich eine Sensibilisierung gegen kreuzreaktive Panallergene wie z. B. Profilin oder kreuzreaktive Kohlenhydratdeterminanten (CCD) vor, ist eine Immuntherapie nicht sinnvoll.

Baumpollen

In Nord- und Mitteleuropa sind Birkenpollen das bedeutendste Allergen und Hauptverursacher einer Sensibilisierung, die mit allergischer Rhinokonjunktivitis

und auch Asthma einhergeht. Der Hauptpollenflug, örtlich und temperaturabhängig schwankend, ist von Februar bis April. Nahezu alle Birkenpollenallergiker sind gegen das Hauptallergen Bet v 1 sensibilisiert. Häufig findet man Sensibilisierungen gegen Pollen von Bäumen, die mit der Birke eng verwandt sind, wie z. B. Erle, Hasel und Hainbuche, die sehr ähnliche Bet-v-1-homologe Allergene tragen. Homologe Proteine zu Bet v 1 sind im Pflanzenreich weit verbreitet, z. B. in anderen Baumpollen, Früchten, Gemüsen, Nüssen und Leguminosen. Dies erklärt die Kreuzreaktivität über botanische Grenzen hinweg. Über 70 % aller Birkenpollenallergiker haben eine pollenassoziierte Nahrungsmittelallergie (Kern- und Steinobst, Nüsse u. a.). Klinisch äußert sich dies meist als orales Allergiesyndrom (OAS), schwere systemische Reaktionen kommen seltener vor. Da Bet-v-1-Homologe in der Regel hitze- und verdaunungslabile Allergene sind, werden erhitzte Zubereitungen meist vertragen.

Kräuterpollen

Allergologisch am bedeutsamsten ist Beifuß. Beifußpollen gehören mit zu den Pollinosis auslösenden Allergenen. Darüber hinaus sind Beifußpollen ein wichtiges Leitallergen für nutritive Allergien gegen Gewürze (Beifuß-Sellerie-Karotten-Gewürz-Syndrom). Die Symptome der beifußassoziierten Nahrungsmittelallergie sind sehr variabel und häufiger mit schweren anaphylaktischen Reaktionen verbunden. Zunehmend an Bedeutung gewinnt das ursprünglich in Nordamerika heimische Traubenkraut (= Ambrosie/Ragweed). Ragweedpollen sind in den USA die häufigsten Auslöser inhalativer Allergien. Auch in Europa und Deutschland breitet sich das Unkraut immer weiter aus.

Hausstaubmilben

Hausstaub ist ein wenig definiertes Gemisch, dessen Zusammensetzung je nach Haushalt erheblich variieren kann. Die wichtigsten krankmachenden Allergene sind die Hausstaubmilben, in Deutschland vorwiegend die Gattung *Dermatophagoides*. Hausstaubmilben sind natürlicher Bestandteil fast jeden Hausstaubes. Sie entwickeln sich am besten bei hoher Luftfeuchtigkeit (65–80 %) und Temperaturen von 20–30 °C, also vor allem in Betten, dichten Teppichen, Polstern, Stofftieren oder Liegeplätzen von Haustieren.

Eine Hausstaubmilbenallergie äußert sich meist in perennialen, während der Heizperiode verstärkten Beschwerden wie Rhinokonjunktivitis, Asthma und Exazerbation einer atopischen Dermatitis. Das Hauptallergen, eine Cystein-Protease, ist in den Kotbällchen der Milben enthalten. Zwischen den Hausstaubmilben besteht eine hohe Kreuzreaktivität, ebenso zu Vorratsmilben. Eine Sensibilisierung gegen das hitzestabile Tropomyosin der Milben (Der p 10) ist aufgrund der Proteinhomologie ein wichtiges kreuzsensibilisieren-

des Panallergen der Wirbellosen und verantwortlich für die Kreuzreaktivität zwischen Hausstaubmilben, Krustentieren, Insekten und Weichtieren.

Insektengift

Durch Stiche von unterschiedlichen Insektenarten können gesteigerte örtliche oder systemische Überempfindlichkeitsreaktionen ausgelöst werden. Die häufigsten systemischen Reaktionen werden durch Bienen- oder Wespenstiche verursacht. Die Diagnostik umfasst die Anamnese mit Bewertung des Schweregrades der systemischen Reaktion (I–IV), den Prick- und Intrakutantest mit ansteigenden Hymenopterenengiftkonzentrationen zur Bestimmung der Reaktionsschwelle und den Nachweis spezifischer IgE-Antikörper möglichst in der ersten Woche und mehrere Wochen nach dem Stichereignis.

Liegt eine Doppelsensibilisierung vor, ist eine weitere Abklärung durch Bestimmung spezifischer IgE-Antikörper gegen rekombinante speziesspezifische Allergenkomponenten möglich.

In jedem Fall sollte in ausreichend zeitlichem Abstand nach einer systemischen Reaktion die basale Tryptasekonzentration im Serum zur Abklärung einer evtl. noch undiagnostizierten Mastozytose bestimmt werden. Bei Vorliegen einer Mastozytose wird eine lebenslange Immuntherapie empfohlen.

Tierepithelien

Tierallergien sind häufig. Der Allergenkontakt erfolgt entweder über direkten Hautkontakt oder über Inhalation von Partikeln, denen die Allergene anhaften. Im privaten Umfeld sind es vor allem Allergien gegen Haustiere (Hund, Katze, Pferd, Meerschweinchen etc.), im beruflichen Umfeld gegen Nutztiere (Kühe, Schweine etc.) oder evtl. Labortiere. Das zu testende Spektrum richtet sich nach dem anamnestisch eruierten Tierkontakt. Da Tierallergene aber auch an der Kleidung der Tierbesitzer haften, können sie an andere Orte transportiert werden und Symptome bei Allergikern auslösen, die selbst keine Tiere halten. Es ist auch zu beachten, dass es über Kleidungsstücke und Einrichtungsgegenstände zu allergischen Symptomen kommen kann, z. B. Rosshaarmatratze, Kleidungsstücke oder Teppiche aus Tierfell. Serumalbumin ist ein wichtiges Allergen, welches für Kreuzreaktivitäten von entfernt verwandten Tierarten verantwortlich sein kann. Es gibt jedoch auch Sensibilisierungen gegen ein individuelles Tier bzw. rassenspezifische Sensibilisierungen.

Schimmelpilze

Bei Verdacht auf Schimmelpilzallergien liefert die In-vivo- wie auch die In-vitro-Diagnostik oft unbefriedigende Ergebnisse. Im Rahmen des diagnostischen Grundspektrums stehen ubiquitäre Schimmelpilzaller-

gene von *Alternaria*-, *Cladosporium*-, *Penicillium*- und *Aspergillus*-Spezies im Vordergrund. Weitere Pilzsporenallergene sind meist an bestimmte Örtlichkeiten oder Tätigkeiten (Beruf/Hobby) gebunden. Schimmelpilzallergien können sich klinisch in unterschiedlichen Symptomen äußern, wobei *Aspergillus*- und *Alternaria*-Spezies die größte Bedeutung zukommt.

Typ-I-Allergien äußern sich vorwiegend als allergische Rhinitis oder Asthma. Nutritive Typ-I-Allergien können durch Kontamination von Nahrungsmitteln mit Schimmelpilzen ausgelöst werden, aber auch durch Schimmelpilzkomponenten wie z. B. Enzyme, die bei der Nahrungsmittelverarbeitung eingesetzt werden. Schimmelpilze, besonders *Aspergillus fumigatus*, können darüber hinaus Typ-III(-/IV)-Allergien auslösen wie die exogen allergische Alveolitis (EAA). Die In-vitro-Diagnostik erfolgt bei der EAA über die Bestimmung allergenspezifischer IgG-Antikörper. Eine besondere Form ist die allergische bronchopulmonale Aspergillose (ABPA), eine kombinierte allergische Typ-I- und Typ-III/-IV-Reaktion auf *Aspergillus fumigatus*. Diese besondere Form kommt v. a. als Sekundärerkrankung bei Mukoviszidose vor oder auch bei langjährigem steroidpflichtigem Asthma bronchiale. Bei der ABPA findet man ein deutlich erhöhtes Gesamt-IgE und spezifische IgE- und IgG-Antikörper gegen *Aspergillus fumigatus*. Fast alle Patienten mit ABPA haben spezifische IgE-Antikörper gegen mindestens eines der rekombinanten Aspergillusantigene Asp f 2, f 4, f 6 (Spezifität 100%). Die Höhe dieser Antikörper korreliert mit der Krankheitsaktivität und eignet sich daher für Verlaufskontrollen.

Nahrungsmittel

Als Nahrungsmittelallergien bezeichnet man Unverträglichkeiten gegenüber Nahrungsmitteln auf immunologischer Basis. Bei Nahrungsmittelintoleranzen und Pseudoallergien, die häufig durch Nahrungsmittelzusatzstoffe ausgelöst werden, fehlen immunologische Ursachen. Die Diagnostik kann schwierig sein, da Nahrungsmittel oftmals nicht im nativen Zustand gegessen werden und je nach Zubereitung, roh oder gekocht, unterschiedlich allergen sein können und Kreuzreaktionen verursachen können. Symptome einer Nahrungsmittelallergie sind vielfältig. Es kann zum oralen Allergiesyndrom, Hautreaktionen, gastro-intestinalen Symptomen, Rhinitis und Asthma oder zu anaphylaktischen Reaktionen kommen. Bei Kindern sind Kuhmilch, Hühnereiweiß, Erdnüsse, Weizen, Soja, Nüsse und Fisch die wichtigsten Allergene. Etwa $\frac{3}{4}$ der Kinder verlieren ihre Allergie bis zum Schulalter wieder. Bei Erwachsenen, deren Nahrungsmittelallergien meist lebenslang bestehen bleiben, sind Allergien gegen Weizen, Hühnerei, Kuhmilch, Fisch, Krustentiere, Erdnüsse, Nüsse und Ölsaaten und die pollenassozierten Nahrungsmittelallergien am häufigsten.

In vielen pflanzlichen Nahrungsmitteln finden sich Allergene, die den Allergenen in Birken- und Gräserpollen ähnlich sind. Bei der Diagnostik von Nahrungsmittelallergien stehen die Anamnese und das Führen eines Nahrungsmitteltagebuches an erster Stelle. Weitere Hinweise können sich aus Hauttests, Prick-zu-Prick Tests und durch Nachweis spezifischer IgE-Antikörper auch gegen definierte Allergenkomponenten ergeben. Häufig führt jedoch erst die kontrollierte Provokation nach einer Ausschlussdiät zur Klärung. IgG-Antikörper gegen Nahrungsmittel sind nach aktuellen wissenschaftlichen Erkenntnissen nicht als Indikator für krankmachende Vorgänge geeignet und zur Abklärung von Nahrungsmittelallergien abzulehnen (Positionspapier der EAACI 2009).

Arzneimittel

Arzneimittel sind neben Nahrungsmitteln und Insektentischen die häufigste Ursache anaphylaktischer Reaktionen. Überempfindlichkeitsreaktionen auf Arzneimittel sind individuelle, nicht durch die pharmakologische Wirkung alleine zu erklärende Unverträglichkeitsreaktionen. Sie können auf einer spezifischen immunologischen Sensibilisierung beruhen oder nicht immunologisch ausgelöst sein. Zur Erkennung der Auslöser von Überempfindlichkeitsreaktionen stehen Anamnese, Haut-, Provokations- und In-vitro-Tests zur Verfügung. Geeigneter Zeitpunkt für In-vitro-Tests sind 4 Wochen bis 6 Monate nach einem Ereignis. Validierte Tests zum Nachweis spezifischer IgE-Antikörper stehen nur für wenige Arzneistoffe (vor allem β -Laktam-Antibiotika) zur Verfügung. Andere immunologische Verfahren wie der Basophilen-Aktivierungstest (BAT) sind in ausgewählten Fällen für die klinische Diagnostik anwendbar. Die Interpretation der Ergebnisse von In-vitro-Tests ist nur im Zusammenhang mit Anamnese und In-vivo-Tests möglich. Ein sicherer Nachweis oder Ausschluss einer Arzneimittelüberempfindlichkeit alleine auf der Basis von In-vitro-Tests ist nicht möglich. Das klinische Spektrum von Arzneimittelreaktionen ist vielfältig, z. B. Anaphylaxie, Urtikaria, Angioödem oder exanthematische Spätreaktionen. In ausreichend zeitlichem Abstand nach einer anaphylaktischen Reaktion ist zusätzlich die Bestimmung der Tryptase im Serum sinnvoll, um eine bisher nicht bekannte Mastozytose auszuschließen.

Komponenten-basierte und molekulare Allergie-Diagnostik

Neben den aus natürlichen Allergenquellen hergestellten Extrakten werden seit wenigen Jahren auch hoch aufgereinigte oder rekombinant, d. h. mittels biotechnologischer Verfahren hergestellte Allergenkomponenten für die In-vitro-Diagnostik eingesetzt. Die Komponenten-basierte Allergie-Diagnostik kann besonders bei polysensibilisierten Patienten wertvolle Zusatzinformationen liefern und ermöglicht die

Differenzierung einer tatsächlichen Sensibilisierung von einer Reaktion auf kreuzreaktive Komponenten. Diese verfeinerte Diagnostik ist jedoch nur sinnvoll, wenn sich daraus Konsequenzen für die Beratung und Therapie ergeben und z.B. eine spezifische Immuntherapie (SIT) in Erwägung gezogen wird. Bei der Abklärung einer Insektengiftallergie mit Doppelsensibilisierung verbessert der Einsatz von rekombinanten Allergenen die Diagnostik.

Beim Testen auf IgE-Antikörper gegen verschiedene Pollen und pflanzliche Nahrungsmittel wird deutlich, dass das Vorhandensein einer „Polysensibilisierung“ häufig auf wenige definierte kreuzreagierende Allergenkomponenten (Panallergene) zurückzuführen ist und nicht auf viele verschiedene Pollenarten und Nahrungsmittel. Die wichtigste Aufgabe bei der Abklärung von Nahrungsmittelallergien ist die Identifizierung jener Patienten, die ein hohes Risiko für systemische Reaktionen aufweisen.

Zelluläre Allergie-Diagnostik

Der CAST (zellulärer Antigenstimulationstest) ist ein komplexes zelluläres Testsystem, bei dem vorbehandelte Patienten-Leukozyten mit definierten Allergenen stimuliert werden. Kommt es allergeninduziert zu einer Freisetzung von Sulfidoleukotrienen, können diese mittels ELISA oder Durchflusszytometrie nachgewiesen und quantifiziert werden. Dieses Testsystem bedarf einer besonderen Präanalytik und ist nicht für die Routinediagnostik, sondern für die weiterführende Allergie-Diagnostik geeignet. Bei speziellen Indikati-

onen, wie klinischen Reaktionen auf Medikamente, Insektengifte oder Nahrungsmittelzusatzstoffe, und bei unklaren Vorbefunden, kann er bei kontrollierter Durchführung und kritischer Interpretation als zusätzlicher Baustein in der spezialisierten Allergie-Diagnostik eingesetzt werden.

Befundbewertung

Erhöhte spezifische IgE-Konzentrationen gegen Allergene entsprechen Sensibilisierungen, die nur bei korrespondierenden Symptomen von klinischer Relevanz sind. Die molekulare Allergie-Diagnostik kann besonders bei polysensibilisierten Patienten und in der Differenzierung einer Primärsensibilisierung von einer Kreuzreaktion wichtige Hinweise geben. Eine Befundinterpretation ist aber generell nur im Zusammenhang mit der individuellen Vorgeschichte des Patienten und im klinischen Kontext möglich.

Höchstwertregel

EBM: Der Höchstwert für die Gebührenpositionen 32426 und 32427 beträgt im Behandlungsfall € 65,00, in begründeten Einzelfällen bei Säuglingen und Kindern bis zum vollendeten 6. Lebensjahr im Behandlungsfall € 111,00.

GOÄ: 3891 Allergenspezifisches Immunglobulin, Einzelallergentest, im Behandlungsfall bis zu 10 Einzelallergene

Autor:
Frau Dr. med. U. Weber, MVZ Labor Ravensburg, Labor Dr. Gärtner, Limbach Gruppe

Literatur:

1. AWMF S1-Leitlinie In-vitro-Allergiediagnostik. AWMF-Leitlinien-Register Nr. 061-017, 2009
2. AWMF S1-Leitlinie Bienen- und Wespengiftallergie, Diagnose und Therapie. AWMF-Leitlinien-Register Nr. 061-020, 2011

Stand: April/2018

Ihr Ansprechpartner:
allergologie@limbachgruppe.com

Für Sie vor Ort

Aachen

MVZ Labor Aachen Dres. Riebe & Cornely GbR
Pauwelsstraße 30 | 52074 Aachen
Tel.: +49 241 47788-0

Berlin

MDI Laboratorien GmbH
Medizinisches Versorgungszentrum
Sonnenburger Straße 70 | 10437 Berlin
Tel.: +49 30 443364-200
www.mdi-labor.de

Berlin

MVZ Labor Limbach Berlin GbR
Arosener Allee 84 | 13407 Berlin
Tel.: +49 30 890645-0
www.mvz-labor-berlin.de

Bonn

MVZ Labor Limbach Bonn GmbH
Schieffelingsweg 28 | 53123 Bonn
Tel.: +49 355 58402-0
www.labor-limbach-bonn.de

Cottbus

MVZ Gemeinschaftslabor Cottbus GbR
Umlandstraße 53 | 03050 Cottbus
Tel.: +49 355 86027-0
www.labor-cottbus.de

Dessau

MVZ Labor Dessau GmbH
Bauhüttenstraße 6 | 06847 Dessau
Tel.: +49 340 54053-0
www.laborpraxis-dessau.de

Dortmund

MVZ Labor Dortmund Leopoldstraße GbR
Leopoldstraße 10 | 44147 Dortmund
Tel.: +49 231 86027-0
www.labor-dortmund.de

Dresden

MVZ Labor Limbach Dresden GbR
Köhlerstraße 14 A | 01239 Dresden
Tel.: +49 351 47049-0
www.labordresden.de

Erfurt

MVZ Labor Limbach Erfurt GmbH
Nordhäuser Straße 74 | 99089 Erfurt
Tel.: +49 361 781-2701
www.labor-erfurt.de

Essen

MVZ Labor Eveld & Kollegen GbR
Nienkampstraße 1 | 45326 Essen
Tel.: +49 201 8379-0
www.labor-efeld.de

Freiburg

MVZ Clotten
Labor Dr. Haas, Dr. Raif & Kollegen GbR
Merzhauser Straße 112a | 79100 Freiburg
Tel.: +49 761 31905-0
www.labor-clotten.de

Hamburg

MVZ Praxis im Chilehaus GmbH
Fischertwiete 2 | 20095 Hamburg
Tel.: +49 40 709755-0
www.praxis-chilehaus.de

Hannover

MVZ Labor Limbach Hannover GbR
Auf den Pohläckern 12 | 31275 Lehrte
Tel.: +49 5132 8695-0
www.labor-limbach-hannover.de

Heidelberg

MVZ Labor Dr. Limbach & Kollegen GbR
Im Breitspiel 16 | 69126 Heidelberg
Tel.: +49 6221 3432-0
www.labor-limbach.de

Hofheim

MVZ Medizinisches Labor Main-Taunus GbR
Hofheimer Straße 71 | 65719 Hofheim
Tel.: +49 6192 9924-0
www.labor-hofheim.de

Karlsruhe

MVZ Labor PD Dr. Volkmann und Kollegen GbR
Kriegsstraße 99 | 76133 Karlsruhe
Tel.: +49 721 85000-0
www.laborvolkmann.de

Kassel

Labor Kassel | ÜBAG Dessau-Kassel
Marburger Straße 85 | 34127 Kassel
Tel.: +49 561 491830

Langenhagen

Kinderwunschzentrum Langenhagen-Wolfsburg MVZ
Ostpassage 9 | 30853 Langenhagen
Tel.: +49 511 97230-0
www.kinderwunsch-langenhagen.de

Leipzig

MVZ Labor Dr. Reising-Ackermann
und Kollegen GbR
Strümpellstraße 40 | 04289 Leipzig
Tel.: +49 341 6565-100
www.labor-leipzig.de

Ludwigsburg

MVZ Labor Ludwigsburg GbR
Wernerstraße 33 | 71636 Ludwigsburg
Tel.: +49 7141 966-0
www.mvz-labor-lb.de

Magdeburg

MVZ Limbach Magdeburg GmbH
Halberstädter Straße 49 | 39112 Magdeburg
Tel.: +49 391 62541-0
www.gerinnungszentrum-md.de

Mönchengladbach

MVZ Dr. Stein + Kollegen GbR
Tomphecke 45 | 41169 Mönchengladbach
Tel.: +49 2161 8194-0
www.labor-stein.de

München

MVZ Labor Limbach München GmbH
Richard-Strauss-Straße 80-82 | 81679 München
Tel.: +49 89 9992970-0
www.labor-limbach-muenchen.de

Münster

MVZ Labor Münster GbR
Dr. Löer, Prof. Cullen und Kollegen
Hafenweg 9-11 | 48155 Münster
Tel.: +49 251 60916-0
www.labor-muenster.de

Nürnberg

MVZ Labor Limbach Nürnberg GmbH
Lina-Ammon-Straße 28 | 90471 Nürnberg
Tel.: +49 911 817364-0
www.labor-limbach-nuernberg.de

Passau

MVZ Labor Passau GbR
Wörth 15 | 94034 Passau
Tel.: +49 851 9593-0
www.labor-passau.de

Ravensburg

MVZ Labor Ravensburg GbR
Elisabethenstraße 11 | 88212 Ravensburg
Tel.: +49 751 502-0
www.labor-gaertner.de

Rosenheim

Medizinisches Labor Rosenheim MVZ GbR
Pettenkoferstraße 10 | 83022 Rosenheim
Tel.: +49 8031 8005-0
www.medlabor.de

Schweinfurt

MVZ Labor Schweinfurt GmbH
Gustav-Adolf-Straße 8 | 97422 Schweinfurt
Tel.: +49 9721 533320
www.laboraerzte-schweinfurt.de

Schwerin

Labor MVZ Westmecklenburg GbR
Ellerried 5-7 | 19061 Schwerin
Tel.: +49 385 64424-0
www.labor-schwerin.de

Stralsund

MVZ Stralsund GmbH
Große Parower Straße 47-53
18435 Stralsund
Tel.: +49 3831 668770
www.mdz-vorpommern.de

Suhl

MVZ Gemeinschaftslabor Suhl
Dr. Siegmund & Kollegen GbR
Albert-Schweitzer-Straße 4 | 98527 Suhl
Tel.: +49 3681 39860
www.labor-suhl.de

Ulm

MVZ Humangenetik Ulm GbR
Karlstraße 31-33 | 89073 Ulm
Tel.: +49 731 850773-0
www.humangenetik-ulm.de

Wuppertal

MVZ Limbach Wuppertal
Hauptstraße 76 | 42349 Wuppertal
Tel.: +49 202 450106
www.endokrinologie-wuppertal.de

Limbach Gruppe SE

Im Breitspiel 15 | 69126 Heidelberg
Tel.: +49 6221 1853-0 | Fax: +49 6221 1853-374
info@limbachgruppe.com | www.limbachgruppe.com