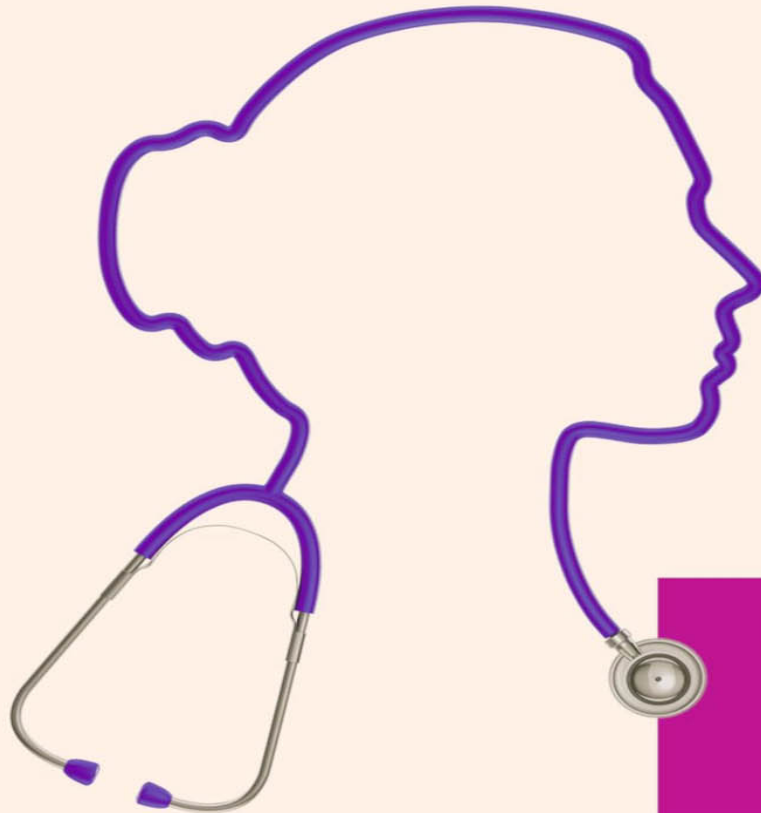


PROF. DR. MED. VERA REGITZ-ZAGROSEK
DR. MED. STEFANIE SCHMID-ALTRINGER

GENDER MEDIZIN

Warum Frauen eine
andere Medizin brauchen



Mit Praxistipps
zu Vorsorge
und Diagnostik

PROF. DR. MED. VERA REGITZ-ZAGROSEK

DR. MED. STEFANIE SCHMID-ALTRINGER

GENDER MEDIZIN

Warum Frauen eine andere Medizin brauchen

Mit Praxistipps zu
Vorsorge und Diagnostik

SCORPIO

Dieses Buch enthält Links zu externen Webseiten Dritter, auf deren Inhalte der Scorpio Verlag keinen Einfluss hat. Deshalb können wir für diese fremden Inhalte auch keine Haftung übernehmen. Für die Inhalte der verlinkten Seiten ist stets der jeweilige Anbieter oder Betreiber der Seiten verantwortlich. Die verlinkten Seiten wurden zum Zeitpunkt der Verlinkung auf mögliche Rechtsverstöße überprüft, rechtswidrige Inhalte waren nicht erkennbar. Bei Bekanntwerden von Rechtsverletzungen werden wir derartige Links umgehend entfernen.

Wichtiger Hinweis:

Die Informationen und Ratschläge in diesem Buch wurden mit größter Sorgfalt von Autor und Verlag erarbeitet und geprüft. Alle Leserinnen und Leser sind jedoch aufgefordert, selbst zu entscheiden, ob und inwieweit sie die Anregungen in diesem Buch umsetzen wollen. Eine Haftung des Autors bzw. des Verlags für Personen-, Sach- oder Vermögensschäden ist ausgeschlossen.

1. eBook-Ausgabe 2020

© 2020 Scorpio Verlag in Europa Verlage GmbH, München

Umschlaggestaltung: Guter Punkt, München

Umschlagmotiv: © grandeduc / Adobestock

Lektorat: Janette Schroeder, Berlin

Illustrationen auf den [Seiten 18, 23, 71, 121, 148, 159, 162, 189, 191, 211, 214, 233, 246, 251, 256, 259](#): Wolfgang Pfau, Baldham

Grafiken auf den [Seiten 36, 43, 72, 74, 83, 87, 100, 104](#): Robert Gigler, München

Layout & Satz: BuchHaus Robert Gigler, München

Gesetzt aus der Minion Pro

Konvertierung: Bookwire

ePub-ISBN: 978-3-95803-251-4

Das eBook einschließlich aller seiner Teile ist urheberrechtlich geschützt. Jede Verwertung außerhalb der engen Grenzen des Urheberrechtsgesetzes ist ohne Zustimmung des Verlags unzulässig und strafbar. Das gilt insbesondere für Vervielfältigungen, Übersetzungen, Mikroverfilmungen und die Einspeicherung und Verarbeitung in elektronischen Systemen. Der Nutzer verpflichtet sich, die Urheberrechte anzuerkennen und einzuhalten.

Alle Rechte vorbehalten.

www.scorpio-verlag.de

INHALT

WARUM DER »KLEINE« UNTERSCHIED EINE GROSSE ROLLE SPIELT

GENDERMEDIZIN: WAS IST GLEICH, WAS IST ANDERS?

Was ist Gendermedizin?

Frauen sind keine Männer - biologische Unterschiede

Von Anfang an sind wir anders

Gene haben Schalter - Epigenetik

Messbare Unterschiede - größer, weiter, schneller?

Lebenslang - geprägt von Sexualhormonen

Frausein 2.0 - psychosoziale Unterschiede

Frauengesundheit neu gedacht

Gesund als Mädchen, gesund als Frau

Defizite sind lernbar, Stärken auch

Weibliche Lebenserfahrungen

Muttersein hat Potenzial

FRAUEN UND PRÄVENTION

Ressourcen stärken - statt Risikodenken

Das Konzept der Risikofaktoren

Welche beeinflussbaren Risikofaktoren gibt es?

Motivation ist Ihre Chance, gesünder zu leben

Nutzen Sie Ihre Ressourcen

Ändern Sie Ihre Prioritäten zugunsten Ihrer Gesundheit

Denken Sie um!

Fördern Sie Ihre Ressourcen

Pausenkultur – statt pausenlos im Einsatz

Essen, was stärkt – statt Diätenterror

Bewegungslust – statt Leistung

DOC-TALK: ZWEI ÄRZTINNEN, ZWEI
GESCHICHTEN, ZWEI PERSPEKTIVEN

FRAUEN UND MEDIKAMENTE: SCHLUCKEN,
WAS GESUND MACHT?

**Warum Frauen mehr, weniger oder andere
Medikamente brauchen als Männer**

Wie unser Körper Medikamente aufnimmt

Auch Fett spielt eine Rolle

Die Leber – zentrale Verarbeitungsstation für
Medikamente

Die Nieren – Ausscheidung der Arzneimittel

Sexualhormone und Arzneimittel beeinflussen sich
gegenseitig

Wie Arzneimittel getestet werden

Tierversuche

Klinische Studien

Verordnung und Einnahme von Arzneimitteln

Was wird wem verordnet?

Sich selbst helfen?

Hormontherapien und Eingriffe in die Schwangerschaft

Sexualorgane

Verhütung

Schwangerschaftsabbruch

Kinderwunsch und Unfruchtbarkeit

Hormontherapie in der Postmenopause

Arzneimittel in der Schwangerschaft

Eine Schwangerschaft verändert den

Arzneimittelstoffwechsel

Direkte Effekte der Arzneimittel auf den Fötus

Unterschiedliche Wirkungen und Nebenwirkungen von Arzneimitteln

WAS FRAUEN WISSEN MÜSSEN, WENN SIE KRANK SIND

Risikofaktoren und Vorbeugung

Die wichtigsten Risikofaktoren

Die eigenen Werte kennen

Risikofaktoren im Überblick

Das weibliche Herz-Kreislauf-System

Wie das Herz und seine Gefäße funktionieren

Die häufigsten Herz- und Gefäßkrankheiten

Behandlung für Frau und Mann – eine kurze Übersicht

Frauen und Herzinfarkt

Symptome: Wie Frauen den Infarkt erleben
Wie kommen Frauen an die richtige Diagnose?
Welche Verfahren bei der Diagnostik helfen
Krankheitsursachen für einen Herzinfarkt bei Frauen
Therapie und Verlauf
Erholung und Rehabilitation
In der Schwangerschaft

Frauen und Herzschwäche

Wie wird Herzschwäche diagnostiziert?
Welche Therapien stehen zur Verfügung?
Herzschwäche und Schwangerschaft

Frauen und Bluthochdruck

Wie erkenne ich Bluthochdruck?
Welche Medikamente helfen bei Bluthochdruck?
Bluthochdruck und Schwangerschaft

Frauen und Herzrhythmusstörungen

Vorhofflimmern
Andere Herzrhythmusstörungen

Herzklappenerkrankungen: Welche Therapie für wen?

Mitralklappenprolaps (MKP)
Mitralstenose
Erkrankungen der Aortenklappe

Diabetes mellitus und Bauchspeicheldrüse

Die Bauchspeicheldrüse
Typ-1-Diabetes
Schwangerschaftsdiabetes
Typ-2-Diabetes
Symptome, Frühformen und Diagnose
Risikofaktoren für Diabetes

Prävention und Versorgung bei Diabetes
Verlauf und Komplikationen

Die weibliche Leber - Stoffwechselzentrale und Entgiftungsstation

Alkoholbedingte Lebererkrankungen
Leberentzündungen
Autoimmunerkrankungen der Leber

Gallenerkrankungen

Das weibliche Immunsystem

Rheuma und rheumatoide Arthritis
Morbus Bechterew
Multiple Sklerose (MS)
Lupus erythematodes
Systemische Sklerose
Sjögren-Syndrom
Fibromyalgie

Das weibliche Gehirn und die Psyche

Größe und Funktion des Gehirns
Schlaganfall
Demenz und Alzheimer-Krankheit
Epilepsie
Depression

Die weibliche Lunge

Chronische Lungenerkrankungen
Lungenkrebs
Lungenembolie
Lungenhochdruck und Appetitzügler

Die weibliche Niere

Chronische Niereninsuffizienz

Diabetische Nierenerkrankungen
Polyzystische Nierenerkrankungen

Die weibliche Schilddrüse: Auf Jod kommt's an Über- und Unterfunktion

Die weiblichen Knochen und Gelenke

Osteoporose
Kniegelenke
Karpaltunnelsyndrom

Frauen und Bluterkrankungen

Anämien
Venenthrombosen und Lungenembolien

Frauen und Magen-Darm-Erkrankungen

Magenschleimhautentzündungen und Magenkrebs
Entzündliche Darmerkrankungen
Darmkrebs

ES GIBT NOCH VIEL ZU TUN!

ZUM NACHSCHLAGEN

Glossar
Bücher, Publikationen und Links
Quellenangaben
Dank

WARUM DER »KLEINE« UNTERSCHIED EINE GROSSE ROLLE SPIELT

Frauen und Männer sind nicht gleich, aber sie sollten in der Medizin wie auch sonst in der Gesellschaft gleichberechtigt und gleich gut behandelt werden. Was sich so selbstverständlich anhört, ist noch längst nicht in der tagtäglichen Gesundheitsversorgung angekommen, meist zulasten von Frauen. Um Frauen und Männer gleich gut zu behandeln, muss man ihre Ungleichheit anerkennen und ganz konkret erforschen. Die moderne, junge Disziplin der Gendermedizin, die sich bei uns in Europa seit der Jahrtausendwende entwickelte, hat sich genau das zum Ziel gesetzt.

Wir Ärzt*innen konzentrierten uns lange Zeit vor allem auf »den Patienten«, scheinbar geschlechtslos. Aber bei genauem Hinsehen ist der Prototyp Mann das Maß aller Dinge. Aber: Frauen und Männer unterscheiden sich in ihrer Biologie grundlegend – jede Hirn-, Herz-, Leberzelle usw. ist, wie wir heute wissen, bei Frauen und Männern unterschiedlich – und dennoch ignoriert die medizinische Forschung den Unterschied zwischen den Geschlechtern weitgehend. Der typische Studienteilnehmer ist ein Mann, und selbst Tierversuche werden vor allem an männlichen Tieren, meist an jungen männlichen Versuchsmäusen,

vorgenommen. Das heißt dann: Die Tiermodelle sind so aufgebaut, dass sie die Wirkung einer Therapie oder eines Medikaments nur an Männern abbilden – konkret: an jungen, gesunden Männern zwischen 18 und 35 Jahren. Nur für diese vergleichsweise kleine Zielgruppe werden Medikamente entwickelt sowie deren Wirkungen, Nebenwirkungen und Sicherheit getestet. Tests an weiblichen Mäusen werden zu wenig gemacht, weil die Forscher befürchten, dass der Zyklus der Mäuseweibchen die Ergebnisse der Experimente beeinflussen könnte. Das bedeutet letztlich aber, dass die Frauen schlechter versorgt werden, weil sie Therapien und Medikamente, was die Sicherheit angeht, quasi »ins Blaue« hinein verordnet bekommen. Aus Studien wissen wir außerdem, dass Frauen meist die billigeren Medikamente und weniger Interventionen angeboten bekommen und später – manchmal zu spät! – behandelt werden. Medizin ist also auch ein Politikum und ein Gleichstellungsthema, denn es wird trotz 50 Jahren Frauenbewegung immer noch viel mehr Geld für die Erforschung und Behandlung von Krankheiten von Männern ausgegeben.

Patientinnen sind keine Patienten, das ist mittlerweile zunehmend klar. Aber diese Unterschiede gehen über rein biologische Unterschiede zwischen Männern und Frauen weit hinaus. Wir haben mit der Zeit immer mehr darüber herausgefunden, wie sich das soziokulturelle Frau- oder Mann-Sein (Gender) und das biologische Geschlecht wechselseitig beeinflussen. Heute befassen wir uns in der Gendermedizin mit diesen Interaktionen und versuchen herauszufinden, wie das ganz konkret geschieht und welche Folgen das hat. Dabei gibt es zwei Richtungen: Einmal beeinflusst die Biologie – wie etwa Körpergröße, Hormone oder Körperfett – das Verhalten, und auf der anderen Seite beeinflusst das Verhalten – etwa die

Exposition gegenüber Umweltgiften, Schadstoffen, Rauchen, Bewegung, Essverhalten – die Biologie. Die moderne Biologie liefert dafür seit einigen Jahren Erklärungen in Form der sogenannten Epigenetik-Mechanismen, sodass moderne Genderforschung und moderne molekulare Biologie in der Gendermedizin zusammenkommen. Diese Wechselwirkung im Auge zu behalten ist uns wichtig, und zwar für Männer und für Frauen gleichermaßen.

Gendermedizin ist nicht vom Ursprung her feministisch, aber manche ihrer Ziele sind es, denn wir wollen mit unserer Forschung die Medizin für beide Geschlechter verbessern. So gelten zum Beispiel Depression oder Osteoporose als typische Frauenerkrankungen und werden von Männern und von Ärzt*innen oft unterschätzt und nicht rechtzeitig diagnostiziert. Bei diesen beiden Erkrankungen werden interessanterweise die Medikamente vor allem an Frauen getestet, was bedeutet, dass ihre Wirkung bei Männern möglicherweise nicht optimal ist. Meist ist es aber anders herum, insofern ist der Nachholbedarf an Wissen über Frauengesundheit deutlich größer als bei Männern.

Ein Beispiel dafür, wie sich der Geschlechterunterschied konkret in der Medizin und in der Forschung auswirkt, möge das illustrieren. Noch in den 1990er-Jahren wussten selbst Ärzt*innen nicht, dass sich ein Herzinfarkt bei Frauen oft anders zeigt als bei Männern, wodurch oft wertvolle Zeit verschenkt wurde. Sogar heute noch denken viele Frauen und manche Ambulanzärzt*innen bei unspezifischen Symptomen wie Luftnot und starker Übelkeit nicht an einen Herzinfarkt und betroffene Frauen werden deshalb zu spät behandelt. Das Wissen der Gendermedizin kann also Leben retten oder Gesundheit verbessern, wenn es in der Praxis angewandt wird. Genau

das wollen wir Ihnen, liebe Leserin, mit diesem Buch ermöglichen.

Prof. Dr. med. Dr. h.c. Vera Regitz-Zagrosek
Dr. med. Stefanie Schmid-Altringer

GENDERMEDIZIN: WAS IST GLEICH, WAS IST ANDERS?

Bestimmt erkennen Sie in Sekundenschnelle und oft schon von Weitem, ob es sich bei einer fremden Person um eine Frau oder einen Mann handelt: am Gang, am ganzen Erscheinungsbild und natürlich am Vorhandensein der sogenannten »sekundären Geschlechtsmerkmale«, sprich Bart oder Brüsten. Es ist also völlig klar, dass es handfeste, mess- und sichtbare körperliche Unterschiede zwischen Männern und Frauen gibt. Aber Vorsicht, nicht jeder Unterschied ist rein biologischen Ursprungs – wie zum Beispiel XX und XY –, vielfach sind Erziehung und äußere Einflüsse, also die Gesellschaft und die Herkunftsfamilien, mit an den Unterschieden beteiligt. Genau das macht die Gendermedizin so spannend und schwierig zugleich. Manchmal meinen wir, ein Symptom ist rein psychisch, doch bei genauem Hinsehen verbirgt sich dahinter zum Beispiel die deutlich andere Hormonkonstellation von Frauen und Männern. Dieser biologische Unterschied wirkt sich auf die Psyche aus. Ein hormonell bedingtes psychisches Ungleichgewicht wie beispielsweise in den Wechseljahren oder in der Schwangerschaft kann außerdem auch soziale Folgen haben. Um diese komplexen gendermedizinischen Zusammenhänge und

Wechselwirkungen besser verstehen – und praktisch anwenden – zu können, haben wir das Buch in biologische und psychosoziale Unterschiede gegliedert, wohl wissend, dass beide untrennbar miteinander verbunden sind und sich gegenseitig beeinflussen. In diesem Sinn, viel Spaß beim Entdecken der Unterschiede und Gemeinsamkeiten: Let's go Gendermedizin, lesen Sie los!

WAS IST GENDERMEDIZIN?

Die relativ junge Forschungsrichtung der Gendermedizin entstand nach der Frauenbewegung in den späten 1980er-Jahren in den USA unter dem Begriff »Frauengesundheitsforschung« und kam dann mit der Jahrtausendwende nach Europa. In Deutschland wurde 2003 an der Charité in Berlin die erste Professur für *Herz-Kreislauf-Erkrankungen bei Frauen* eingerichtet, woraus dann das heutige interdisziplinäre Zentrum für Gendermedizin wurde. Erforscht wird in der Gendermedizin, wie sich biologische Unterschiede zwischen Frauen und Männern, zum Beispiel Körpergröße oder Sexualhormone, auf die Gesundheit auswirken und welchen Einfluss der Genderfaktor – also die je nach Geschlecht unterschiedliche Prägung durch Erziehung und Gesellschaft – auf die Entstehung von Krankheiten hat.

Wir ziehen dem Begriff Gendermedizin die Bezeichnung geschlechtssensible Medizin vor, denn erforscht werden nicht nur der Genderfaktor, sondern auch die biologischen Unterschiede zwischen Frauen und Männern. Beide Geschlechter sollen davon profitieren. In diesem Ratgeber stehen die Frauen im Zentrum, da sie bisher in der Medizin benachteiligt wurden. Moderne Forschungsansätze der Medizin liefern heute erstmals Ergebnisse, mit denen

biologische Unterschiede, Genderfaktoren und die Wechselwirkung zwischen beiden wissenschaftlich erklärbar werden.

Worin sich Frauen und Männer unterscheiden, entwickelt sich aber kontinuierlich weiter. Dabei spielen vor allem sich ständig wandelnde gesellschaftliche Bedingungen und Werte eine wichtige Rolle, die sich wiederum auf das Gesundheitsverhalten von Frauen und Männern auswirken. Um dies messbar zu machen, beschäftigt sich die Gendermedizin aktuell mit der Entwicklung eines *Gender-Scores*, der die verschiedenen Faktoren in Punktesystemen getrennt erfasst und zusammen bewertet. Gendermedizin nützt also beiden Geschlechtern, indem sie nicht nur das Geschlecht Frau oder Mann als Minimalvariante berücksichtigt, sondern immer wieder und ganzheitlich unterschiedliches Verhalten und andere Lebensumstände von Frauen und Männern in ihre Untersuchungen mit einbezieht.

FRAUEN SIND KEINE MÄNNER — BIOLOGISCHE UNTERSCHIEDE

In diesem ersten Kapitel betrachten wir das Dasein als Frau ab dem Augenblick, in dem sich Ei- und Samenzelle treffen, denn hier werden die allerersten Weichen gestellt. Sie erfahren, wie unterschiedlich die Entwicklung im Bauch der Mutter verläuft und welche lebenslangen Folgen das hat. Dabei geht es natürlich auch um Ihren typisch weiblichen »Bauplan«, in diesem Fall Ihre DNA oder Geninformation, und rein körperlich messbare Unterschiede wie Blutwerte, Muskel- und Fettgewebe, aber auch um den Dauerbrenner Hormone. Wenn Sie denken, dass Sie über diese Themen schon alles wissen, werden Sie

staunen: Die Gendermedizin stellt auf den Kopf, was wir alle lange gedacht und einfach geglaubt haben. Ihrer Gesundheit zuliebe sollten Sie die kursierenden Gendermythen entlarven und echte Unterschiede kennenlernen.

Von Anfang an sind wir anders

Die geschlechtlichen Weichen für die Entwicklung zur Frau oder zum Mann werden schon bei der Zeugung im Bauch der Mutter gestellt. Bei uns Menschen sind zunächst die Gene entscheidend. Genau in dem Moment, wo die Eizelle mit ihren zwei weiblichen X-Chromosomen auf das männliche XY-Spermium trifft, entscheidet sich das kindliche Geschlecht. Unter dem Einfluss der Gene entwickeln sich die Geschlechtsorgane, die ab der siebten Schwangerschaftswoche mit der Hormonproduktion beginnen und die unterschiedliche Entwicklung beider Geschlechter steuern.

Jede Zelle Ihres Körpers enthält 44 Chromosomen und zusätzlich noch zwei Geschlechtschromosomen. Sind nach der allerersten Zellteilung zwei weibliche Geschlechtschromosomen am Start, so reifen weibliche Geschlechtsorgane heran. Damit verändert sich die gesamte Hormonsituation und aus dem ersten Zellhaufen wird nach und nach ein Mädchen. Interessant, dass sich aus XY nur dann ein Junge entwickelt, wenn die weibliche Entwicklung durch spezielle »Hemmgene« auf dem Y-Chromosom unterbrochen wird.

Hätten Sie's gedacht?

**Auf dem X-Chromosom gibt es mehr Gene
als auf dem Y-Chromosom**

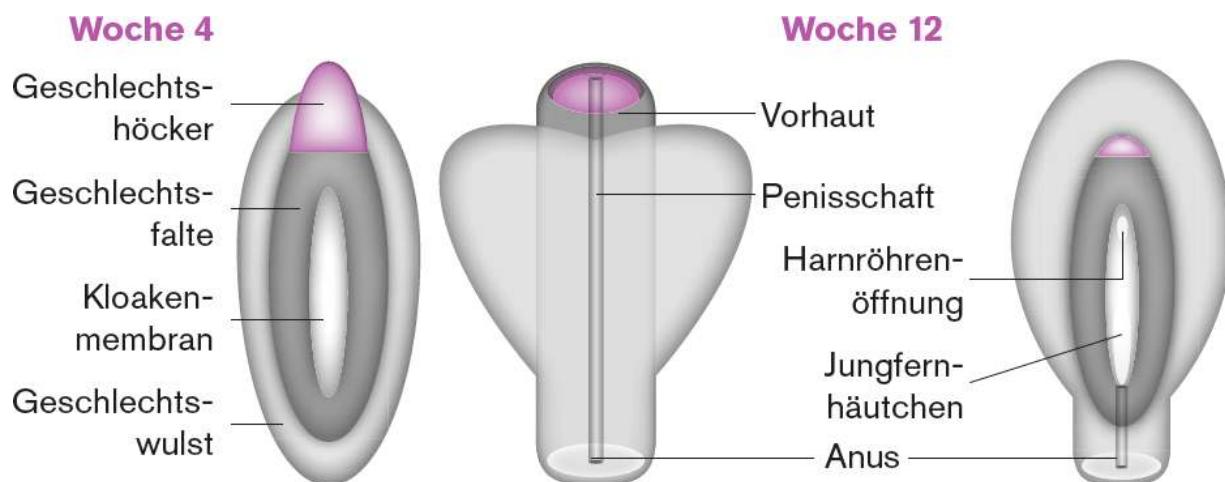
Auf dem X-Chromosom befinden sich über 1500 Gene, die unseren Körper und vor allem das Herz, Gehirn und Immunsystem prägen. Das Y-Chromosom dagegen hat im Laufe der Evolution den Großteil seiner Gene verloren und trägt nur noch weniger als 100 Gene, alle mit dem Schwerpunkt Geschlechtsentwicklung und Sexualfunktion. Jede Ihrer Zellen als Frau enthält die Genbotschaft XX. Eigentlich sollte deshalb immer eines der beiden X-Chromosomen inaktiv sein. Aber in der Realität wird das zweite X-Chromosom nicht immer vollständig abgeschaltet. Rund 15 Prozent der daraufliegenden Gene bleiben trotzdem aktiv. Diese können im Fall krankhafter Veränderungen des aktiven X-Chromosoms einspringen und eine Schutzfunktion übernehmen, etwa vor Erkrankungen, die mit dem X-Chromosom zusammen vererbt werden. Bei Rot-Grün-Blindheit oder der Bluterkrankheit ist das beispielsweise der Fall.

Der Mix macht's - Gene steuern Hormone

Die Gene auf den beiden Geschlechtschromosomen XX und XY steuern jeweils die Produktion der weiblichen bzw. männlichen Sexualhormone, die wiederum bereits beim Ungeborenen das An- und Ausschalten zahlreicher anderer Gene und damit die weitere Entwicklung zum Mädchen oder Jungen beeinflussen. Es ist wichtig zu verstehen, dass beide Geschlechter sowohl männliche (Testosteron) als auch weibliche (Östrogen) Sexualhormone brauchen, jedoch in unterschiedlichen Mengen. Weibliche Embryos produzieren wenig Testosteron, aber viel Östrogen. Beim männlichen Embryo sieht es anders aus. Ab der siebten Schwangerschaftswoche wird in seinem Hoden bereits viel Testosteron produziert. Es regt beim männlichen Embryo

die weitere Entwicklung des Hodens an und stimuliert das Wachstum, vor allem der Muskeln. Kein Wunder also, dass Jungen bei der Geburt durchschnittlich etwas größer sind und dies auch im Erwachsenenalter bleiben. Höhere embryonale Testosteronspiegel fördern außerdem die männliche Gehirnentwicklung und stehen möglicherweise im Zusammenhang mit dem späteren Verhalten von Jungen und Männern.¹ Hohes Testosteron führt demnach zu weniger kommunikativen und sozialen Persönlichkeitsmerkmalen, manchmal sogar zu autistischen Zügen und einem risikofreudigen Verhalten – getestet wurde unter anderem die finanzielle Risikobereitschaft. Beim weiblichen Embryo bewirken der niedrige Testosteron- und der gleichzeitig höhere Östrogenspiegel eine etwas andere Gehirnentwicklung. Nachgewiesen wurden etwa der größere Wortschatz von Mädchen und ihr Einfühlungsvermögen, beides offenbar Folgen der niedrigeren Testosteronkonzentration im Mutterleib.

Geschlechtsentwicklung in der Embryonalphase



So entwickelt sich der Genitalbereich in der vierten bis zwölften Schwangerschaftswoche bei Mädchen (rechts) und Jungen (links).

Hätten Sie's gedacht?

Gibt es das dritte Geschlecht?

Das Bundesverfassungsgericht hat 2018 entscheiden, dass im Geburtenregister künftig ein dritter Geschlechtseintrag für »diverses Geschlecht« möglich sein muss. Das betrifft zum Beispiel Intersexuelle. Was bedeutet Intersexualität? Zu Beginn der Schwangerschaft entwickelt sich je nach Genen etwa ab der 6. Woche aus den gleichen Anlagen das Geschlecht. Es kommt aber vor, dass bei Embryos Sexualchromosome fehlen oder zu viele mit im Boot sind, zum Beispiel statt XX hat derjenige XXX oder XO, oder die Genitalien entwickeln sich anders. Dann hat das Kind im Gentest weibliche Chromosome, entwickelt sich aber in der Pubertät äußerlich wie ein Junge. Das kann gesundheitliche Folgen haben, muss es aber nicht. Psychisch ist diese Grauzone belastend. Oft fragen Eltern oder Betroffene, welches Geschlecht sie denn nun haben, und das Wissen um die Intersexualität macht es nicht einfacher. Intersexualität ist keine Krankheit und vor allem kein Grund zur Diskriminierung. Die neue Regelung ist ein wichtiger Schritt, aber Probleme gibt es dennoch mit dem »dritten« Geschlecht. Wie soll ein Kind mit nicht eindeutigen Geschlecht erzogen werden? Muss es sich irgendwann für Frau oder Mann entscheiden? Vielleicht ist die Diskussion darüber ganz hilfreich, damit wir die Rosa-blaue-Erziehung oder die Welt der Frauen- oder Männerklischees künftig etwas schneller hinterfragen.

Manche Babys kommen als »Zwitter« auf die Welt. Sie sind aufgrund ihrer Gene weder eindeutig Mädchen noch Junge und oftmals beides. Eine Krankheit ist es nicht und vor allem kein Grund zur Diskriminierung.

Transsexuell bedeutet etwas anderes, nämlich wenn jemand das eigene Geschlecht ablehnt. Die Gene sind hierbei eindeutig, die körperlichen Merkmale auch, aber die betroffene Person fühlt sich – anders als bei Transgender-Menschen – dauerhaft dem anderen Geschlecht zugehörig.

Gesund oder krank - neun entscheidende Monate

Ab wann beginnt Krankheit und wo werden die Weichen dafür gestellt? Erst seit einigen Jahren wissen Forscher, dass der noch unreife Organismus des Embryos oder später des Fötus nicht nur durch seine genetische Grundausstattung und vererbte Genvarianten, sondern auch in den neun Monaten der Schwangerschaft für das weitere Leben gesundheitlich geprägt wird. Dies wird fetale Programmierung genannt und kann sich auf weibliche und männliche Babys unterschiedlich auswirken.

Während der Entwicklung im Bauch der Mutter entsteht ein individuelles »Fenster« für die Entwicklung, sogenannte Setpoints. Sie spielen lebenslang eine Rolle, wenn es zum Beispiel um die richtige Balance des Gewichts geht. Ist die Schwangere beispielsweise übergewichtig, wird der kindliche Stoffwechsel erst mal genauso eingestellt.² Dadurch erhöht sich das Risiko des Kindes, später überflüssige Kilos anzusammeln oder an Diabetes zu erkranken. Gleiches gilt für die Neigung zu Allergien und Gefäßverkalkung, was wiederum das Risiko für

Bluthochdruck und Herzerkrankungen erhöht. Außerdem entdeckten Forscher, dass Gene eine Art Dimmer haben, mit dem ihre Wirkung reguliert werden kann (*siehe [Seite 22](#), Gene haben Schalter – Epigenetik*) und revolutionierten damit die Medizin. Dies geschieht unter anderem über das, was die Mutter während der Schwangerschaft isst. Jedoch entscheidet die Grundausstattung der Gene nicht allein über Gesundheit und Krankheit: Hieran sind viele komplexe Prozesse und Wechselwirkungen beteiligt.

Die Gesundheit und das gesundheitsbewusste Verhalten der Mutter prägen, neben den Genen und Genvarianten, wie sich das Kind später entwickeln und mit welchen Krankheiten es kämpfen wird. Das bedeutet aber keineswegs, dass »Mama an allem schuld ist«, was nicht genetisch bedingt ist. Im Gegenteil, jede Schwangerschaft und jede Geburt fordert auch die Mutter in hohem Maße. Das Wissen um die fetale Programmierung soll Ihnen als Mutter und Großmutter deutlich machen, wie viel Sie in der Schwangerschaft körperlich (und seelisch) leisten, und ein Bewusstsein dafür schaffen, dass diese Arbeit Ruhe und liebevolle Unterstützung braucht, kein Multitasking bis in den Kreißsaal. Gehen Sie in der Schwangerschaft schlecht und nachlässig mit sich um, werden Sie das möglicherweise lange nach der Geburt noch merken. Denn es gibt nicht nur eine fetale Programmierung: Epigenetische Veränderungen in der Schwangerschaft beeinflussen den Gesundheitszustand der Mutter über Jahrzehnte. Darüber hinaus gibt es von Herz-Kreislauf-Erkrankungen, Diabetes, Erschöpfung bis Inkontinenz zahlreiche Erkrankungen, die sich durch die Schwangerschaften in unser Leben schleichen, wenn Frauen nicht bewusst dagegenhalten und gut für sich sorgen.

Hätten Sie's gedacht?

Schwanger mit einem Mädchen oder einem Jungen

»Hat man viel Hunger, wird es ein Mädchen!«, »Mädchen versauen die Figur.« – Ist an diesen negativen Sprüchen was dran? Macht es einen Unterschied, ob Sie mit einem Jungen oder einem Mädchen schwanger sind? Wer mit einem Jungen schwanger ist, hat wahrscheinlich etwas mehr Hunger. Denn wegen des stärkeren Wachstums durch das Testosteron braucht Ihr Körper bei einem Jungen geschätzte zehn Prozent mehr Kalorien, als wenn ein Mädchen in Ihnen heranwächst. Wichtig ist aber für alle Mütter: Essen für zwei ist Schnee von gestern. Erst in den allerletzten zwei Monaten brauchen Schwangere rund zehn Prozent mehr Kalorien, also rund 250 Kilokalorien mehr pro Tag. Das entspricht zum Beispiel einem Vollkornbrot mit fettarmem Käse. Aber von Anfang an bis nach der Stillzeit sollten Sie dem erhöhten Nährstoffbedarf Rechnung tragen und ausreichend Vitamine und Mineralien zu sich nehmen, am besten in Form einer gesunden Ernährung. In der Praxis heißt das, jede Frau sollte ihre Ernährung spätestens ab der ersten Schwangerschaft umstellen und dann lebenslang dabeibleiben. Aber Achtung: Nahrungsergänzungsmittel sind kein Ersatz für Nährstoffe aus frischen Lebensmitteln und nur bei ausgeprägtem Mangel sinnvoll.

Gene haben Schalter - Epigenetik

Von unseren Eltern erhalten wir jede Menge genetische Informationen, damit unsere Zellen genau wissen, was sie tun sollen. Dieser sogenannte Genotyp funktioniert als

Bauplan und ist ab der Zeugung in jeder unserer Zellen vorhanden. Gespeichert und verwahrt wird die Information wie ein Schatz in der DNA (Desoxyribonukleinsäure; engl. *desoxyribonucleic acid*), einem in sich gedrehten, spiralförmigen Strang von Aminosäuren. Diese Erbinformation auf den Genen galt lange Zeit als unveränderlich. Aber so einfach ist es nicht: Die Ausrede »Schuld sind meine Gene« gilt nicht mehr. Die Forschung kann seit Kurzem beweisen, dass der Körper Mittel und Wege findet, die bei der Geburt vererbten Gene zu regulieren und damit die Funktionsfähigkeit der Zellen nachträglich und immer wieder neu zu ändern.

Diese Genregulation kann - und das ist eine Sensation - die Gene in ihrer Wirkung an- oder abschalten. Allerdings läuft dieser Prozess sehr viel komplexer ab als bei einem Lichtschalter. Die Wissenschaft von der Epigenetik hat die Genetik in den letzten Jahren revolutioniert und ist für uns alle von großer Bedeutung. Dieses neue Fachgebiet befasst sich damit, wie unser Körper die Aktivität der Gene regulieren kann, ohne die Erbsubstanz DNA zu verändern. Durch die epigenetische Forschung wissen wir heute, dass unterschiedlichste Lebenserfahrungen ihre Spuren hinterlassen und vererbt werden können - und das ist Ihre Chance. Gesund leben lohnt sich also in mehrfacher Hinsicht, auch weil Sie dadurch sogar den Einfluss von ungünstigen Genkonstellationen abmildern können, die Ihnen vererbt wurden.

Doppelhelix



-  = Adenin
-  = Thymin
-  = Cytosin
-  = Guanin

 Phosphatdesoxyribose-Strang

Unsere DNA ist eine Doppelspirale aus Aminosäurepaaren. Entdeckt wurde sie übrigens von einer Frau, der britischen Biochemikerin Rosalind Franklin, obwohl nur die beteiligten Männer den Nobelpreis bekamen.

Die Bedeutung der Gene wird überschätzt

Ihr Genom hat natürlich einen wichtigen Einfluss, aber nicht das letzte Wort. Es bestimmt vor allem nicht, wie sich

Ihr Leben in Bezug auf Gesundheit oder Krankheit entwickeln wird. Wir besitzen alle zwischen 20 000 bis 30 000 Gene, die aber noch nichts darüber aussagen, wie man als Baby zur Welt kommt und später als Erwachsener aussieht und sich verhält. Die Genetik unterscheidet deshalb zwischen *Genotyp* und *Phänotyp*, also zwischen Genen an sich und der tatsächlichen Ausprägung der Gene, die während der Schwangerschaft und später durch eine Vielzahl von Faktoren mitbestimmt wird.

Warum eine Frau besonders schnell zunimmt und trotzdem bis ins Alter gesund bleibt, während eine andere Frau zwar so viel essen kann, wie sie will, aber Brustkrebs bekommt, das lässt sich mit der Kombination aus Genetik allein nicht genau erklären. Erst durch die Epigenetik kann man dies besser verstehen. Spannend ist hierzu ein Blick in die Forschung zu Übergewicht:

Was meinen Sie, was ist der Grund für das ungeliebte Viel-zudick-Sein? Warum nehmen wir zu? Liegt es am undisziplinierten Essen, an der »sofaorientierten« Faulheit oder sind doch die Gene schuld? Aus Studien an eineiigen Zwillingen wissen wir heute, dass die genetische Veranlagung – anders als oft angenommen – rund 60 bis 70 Prozent ausmacht. Außerdem konnte an Mäusen gezeigt werden, dass sich das Geschlecht auf die Aktivität der Gene auswirkt. Bestimmte Adipositas-Gene erhöhen vor allem bei Frauen die Anfälligkeit für starkes Übergewicht. Sind sie »angeschaltet«, haben es die Frauen mit ihrem Gewicht etwas schwerer. Aber nichts ist unmöglich, es gibt immer noch genug epigenetischen Spielraum, um durch gesundes Essverhalten und Bewegung die Genschalter zu regulieren und dennoch schlank zu bleiben. Das bedeutet, sowohl die Gene als auch die Steuerung der Epigenetik bestimmen Hand in Hand, wie gesund wir sind oder wie krank wir werden.

ACHTUNG FALLE

Ein Gentest sollte wohlüberlegt sein

Der wachsende Markt an immer preiswerteren Gentests verspricht Ihnen als Werbebotschaft jede Menge Sicherheit. »Der sichere und seriöse xx Test« oder »Durch moderne Gentests kann man Krankheiten wie Rheuma, Multiple Sklerose oder Osteoporose frühzeitig erkennen«, so verspricht es zum Beispiel eine Internetseite. Das Werben mit angeblicher Sicherheit ist für Sie als Verbraucherin aber mehr als irreführend und kann weitreichende Folgen haben. Fakt ist, dass mit solchen Gentests nur die Anlagen eines Menschen bestimmt werden können, also keine Tatsachen, sondern nur ein statistisches Risiko für die jeweiligen Krankheiten. Außerdem fehlt oft die Unterscheidung zwischen mono- und polygenetisch vererbten Defekten, was ebenfalls entscheidend ist. Die Hautfarbe und bestimmte Gerinnungsfaktoren zum Beispiel werden in ihrer Ausprägung immer durch mehrere Gene festgelegt (polygenetisch). Ob Gentests sinnvoll sind, ist eine schwierige und individuelle Frage, deren Beantwortung oft eine fachlich kompetente Beratung erfordert und die keinesfalls einfach so über das Internet gemacht werden sollte. Tests, bei denen die »Neigung« zu bestimmten Krankheiten ohne Beratung bestimmt werden, sind rein kommerziell und damit unseriös.

Hätten Sie's gedacht?

Was hat grüner Tee mit Genetik zu tun?

Eine Menge, vor allem die Wirkung! Grünem Tee wird schon lange eine positive Wirkung auf die Gesundheit nachgesagt. Er soll sogar laut Studien in Japan die Zahl der Krebserkrankungen gesenkt haben. Nachgewiesen ist auch, dass grüner Tee die Fettverbrennung ankurbelt und sehr gut Krankheiten vorbeugt, die bei Frauen häufiger auftreten, zum Beispiel Osteoporose, Arthrose und Arthritis. Mithilfe der Epigenetik können wir dies erklären: Brühen Sie sich mit heißem, aber nicht mehr kochendem Wasser – so geht es richtig – ein Tässchen grünen Tee auf, löst sich dadurch das Antioxidans Epigallocatechin-3-Gallat. Diese Substanz bewirkt, dass ein Gen aktiviert wird, das den Code für ein körpereigenes Anti-Krebsmittel enthält. Gerade im Alter ist dieses Gen oft »ausgeschaltet«. Durch den täglichen Genuss von drei bis vier Tassen grünem Tee kann es wieder »eingeschaltet« werden.

Epigenetische Basics - die »Verpackung« macht den Unterschied

Wir wissen heute, dass Umwelteinflüsse ganz verschiedener Art – von unserer Ernährung bis zu Stress, von Traumata bis Schadstoffen – die Gene an- und abschalten oder sogar dimmen können. Bereits im Bauch der Mutter können die Erbinformationen je nach Bedarf und Geschlecht aktiviert oder deaktiviert werden. Wie das genau funktioniert, ist erst seit Kurzem bekannt. Zu den wichtigsten Mechanismen der Epigenetik zählt die Verpackung eines Gens durch Methylierung (Hinzufügen eines Methyl-Restes an die DNA) oder durch Verdichtung im Zellkern (Histon-Modifikation). Beides wird nach heutigem Wissen oftmals geschlechtsspezifisch durch Sexualhormone gesteuert und verläuft bei Frauen mitunter

anders als bei Männern. Etwa bei der Hirnentwicklung des männlichen Fötus und bei der fetalen Programmierung.

Warum macht der Körper das? Sie können sich vorstellen, dass ein eingepacktes Gen nicht mehr abgelesen werden kann, es ist quasi versteckt. Das ist während der Schwangerschaft sinnvoll, denn der Körper muss aus den vielen Zellen mit identischem Bauplan – Sie erinnern sich, in jeder Zelle steckt die gleiche Erbinformation! – trotzdem verschiedene Zellen wachsen lassen. Gefragt sind die unterschiedlichsten Zellsysteme, von Hirnzellen bis Herzzellen, also das gesamte Programm mit über 200 verschiedenen Zelltypen. Dies ist natürlich eine komplexe und schwierige Aufgabe, die aber durch die epigenetische Verpackung oder Veränderung der Gene meisterhaft gelöst wird. Leider greift dieser Mechanismus auch bei schädlichen Einflüssen. Amerikanische Studien konnten beispielsweise zeigen, dass Rauchen in der Schwangerschaft die Methylierungsmuster der DNA des Kindes verändert und dadurch zu seinem Nachteil bestimmte Gene an- oder abgeschaltet werden. Gleiches gilt für andere Umwelt- und Zellgifte wie Toxine, deren Wirkung dadurch an die nächste und teilweise auch übernächste Generation weitergegeben wird.

Die epigenetische Regulation läuft aber auch nach den ersten neun Monaten weiter. Neuste Studien zeigen, dass der Körper schon beim Ablesen der genetischen Informationen zur Vervielfältigung einer Zelle eingreifen kann. Dabei kommt es zu einem »Dialog« zwischen DNA und den Mechanismen der Genregulation, beide beeinflussen sich gegenseitig.

Das Verpacken der Gene geschieht zum Schutz unseres Körpers, aber auch durch Krankheiten wie Krebs. Bei zahlreichen Krebserkrankungen sind Teile der Erbinformation zusätzlich zu Mutationen durch

Methylierungen der DNA regelrecht stillgelegt, was zukünftig durch immer genauere Tests rechtzeitig sichtbar gemacht werden soll. Weil epigenetische Veränderungen anders als Mutationen rückgängig gemacht werden können, arbeitet die Forschung intensiv an neuen Therapien, deren Angriffspunkt die epigenetische Veränderung ist. Man hofft, mit deren Hilfe endlich eine Chance im Kampf gegen Krebs, aber auch gegen das bei Frauen häufigere Asthma und andere Erkrankungen zu haben. Das ist aber noch Zukunftsmusik. Bisher haben erste Medikamente dieser Art keine durchschlagende Wirkung. Das erste epigenetisch wirksame Medikament *Vidaza®* erhielt 2004 in den USA und 2008 in Europa seine Zulassung.

Das Leben hinterlässt Spuren

Alles, was wir erleben, hat einen Einfluss darauf, wie wir denken und fühlen. Das gilt gleichermaßen für positive, aber auch für negative Erlebnisse. Die Hirnforschung hat längst nachgewiesen, warum das so ist: Als Folge von wiederkehrenden, ähnlichen Erfahrungen bilden sich zum Beispiel unterschiedliche Gehirnstrukturen aus, die sich mit der Zeit verfestigen. Wer zum Beispiel Gewalt erlebt, ob real oder in Computerspielen, verändert seine neuronalen Netzwerke im Gehirn, und das bleibt nicht ohne Folgen. Doch das ist noch nicht alles. Die epigenetische Forschung konnte nachweisen, dass sich Erfahrungen sogar auf die Aktivität der Gene auswirken. Fehlende Fürsorge als Baby und Kleinkind verändert zum Beispiel über epigenetische Mechanismen die hormonelle Reaktion auf Stress. Mehr Ängstlichkeit und weniger Belastbarkeit können, müssen aber nicht die Folge sein. Nur die Neigung dazu kann vererbt werden, sozusagen als »epigenetisches Gedächtnis«.