

Untersuchungsgebiet: Humangenetik (Molekulare Humangenetik)

Untersuchungsart: Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren)

Untersuchungsverfahren	Analyt bzw. Erkrankung	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung / Version / Pipeline	Gerät	CE-Verfahren	Inhouse - Verfahren	Akkreditiert	Akkreditiert seit	Stand	Panel - ID
Multi-Gen-Panel-Analyse	Hypertrophe Kardiomyopathie (HCM, HOCM)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	ja	02/2021	10.10.2023	HCM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Langes QT Syndrom (LQTS; med.-induziert)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	ja	02/2021	10.10.2023	LQTS-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Arrhythmogene Kardiomyopathien (ARVC, ACM, AUCM; VES)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	ACM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Dilatative Kardiomyopathie (DCM, HNDKM)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	DCM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Restriktive Kardiomyopathie (RCM)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	RCM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Non-compaction Kardiomyopathie (NCCM, LVNC)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	NCCM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Hereditäre Aortenerkrankungen (HTAD, AAT, TAAD; Marfan/MARF, Ehlers-Danlos/EDS, Loays-Dietz/LDS)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	HTAD-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Bikuspide Aortenklappenkrankung (BAV)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	BAV-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Mitralklappenprolaps (MVP, MVP-Syndrom)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	MVP-V2.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Kardiale Erregungsleitungsstörungen (PCCD, CCD; AVB, LSB, RSB)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	PCCD-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Sinusnotenerkrankung (SND; idiopathisch/familiär)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	SND-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Vorhofflimmern (AFIB, idiopathisch/familiär)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	AFIB-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Kurzes QT-Syndrom (SQTS)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	SQTS-V1.1

Multi-Gen-Panel-Analyse	Polymorphe Kammer tachykardien (PVT, scTDP, TDP)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	TDP-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Idiopathische (monomorphe) Kammer tachykardien bzw. Kammerflimmern (IVT, IVF)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	All-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Katecholaminerge, polymorphe Kammer tachykardie (CPVT, VES)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	CPVT-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Brugada-Syndrom (BRU)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	BRU-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Wolff-Parkinson White-Syndrom (WPW)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	WPW-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Plötzlicher Herztod, plötzlicher Kindstod, Sporttod etc. (SCD, SIDS)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	All-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Überlebter, plötzlicher Herztod (SCA)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	All-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Wolff-Parkinson White-Syndrom (WPW)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	HCM-V1.1
Multi-Gen-Panel-Analyse	Familiäre Hypercholesterinämie / Lipidstoffwechselstörungen (FHC)	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	Next-generation sequencing (NGS) [in-solution capture, sequencing by synthesis, classifying genetic variants pipeline for SNV, indel, CNV*] CNV*: nicht akkreditiert	Pipeline NGS_V1	High Throughput Sequencer	nein	ja	nein	nein	10.10.2023	FHC-V1.1
Untersuchungsverfahren	Analyt bzw. Erkrankung	Untersuchungsmaterial (Matrix)	Untersuchungstechnik	Anweisung / Version / Pipeline	Gerät	CE-Verfahren	Inhouse - Verfahren	Akkreditiert	Akkreditiert seit	Stand	Panel - ID
Einzelgen-Analyse	ACTA2	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	ACTC1	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	ACTN2	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	ANK2	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	CACNA1C	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	CACNA1D	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt
Einzelgen-Analyse	CACNA2D1	EDTA-Blut, extrahierte DNA (DNA)	PCR-Amplifikation mit anschließender Sanger-Sequenzierung	Pipeline SANGER_V1	DNA Capillar Sequencer	nein	ja	ja	05/2014	10.10.2023	Entfällt

