



Molekulargenetische Paneldiagnostik bei myeloischen Neoplasien

Material Eine separate EDTA-Vollblutmonovette (periphervenöses Blut oder Knochenmarkblut), mind. 2,7 mL, unzentrifugiert; Transport bei +4°C bis +25°C. Bitte keinesfalls einfrieren und möglichst tagesgleich ins Labor weiterleiten. Eine Untersuchung aus Heparin-Blut ist nicht möglich.

Einwilligungserklärung nicht notwendig

Methode Hybrid-Capture mit anschließender Illumina Hochdurchsatzsequenzierung (Next Generation Sequencing)

Qualitätskontrolle Zertifikat

Anforderungsschein Download

Auskünfte Technisch-methodische Fragen:

Herr Fabian Ripp 0721 85000-104

Herr Dr. med. Bernhard Miller 0721 85000-192

Medizinische Fragen:

Herr Dr. med. Nicolas Thornton 0721 85000-296

Herr Dr. rer. nat. Peter Schranz 0721 85000162

Indikationen Diagnosesicherung, Prognoseabschätzung und Therapieentscheidung bei myeloischen Neoplasien bzw. deren Vorstufe, u.a.

- Klonale Hämatopoese von unbestimmtem Potential (CHIP)
- Klonale Zytopenie unbestimmter Signifikanz (CCUS)
- Myelodysplastische Neoplasie
- Akute myeloische Leukämie
- Myeloproliferative Neoplasie
- MDS/MPN-Overlap-Syndrom (CMML u.a.)
- Systemische Mastozytose