

MEDIZINISCHE GENETIK (Ausschnitt Analysenspektrum)



| Krankheitsbereich | Untersuchungen (Einzelgen/Genpanel) |
|---------------------------------------|---|
| Blutgerinnungsstörung | Faktor V Leiden, Faktor II Prothrombin, MTHFR, PAI-1 |
| Kinderwunsch/Reproduktionsmedizin | Azoospermiefaktor, Cystische Fibrose, Fragiles-X, Karyotyp, Spinale Muskelatrophie |
| Mentale Retardierung | Fragiles-X |
| Metabolische und endokrine Erkrankung | Cystische Fibrose, Fruktoseintoleranz, Hämochromatose, Laktoseintoleranz, Zöliakie |
| Myeloische Neoplasie | BCR-ABL, JAK2, Calreticulin |
| Neurologische Erkrankung | Muskeldystrophie Duchenne, Myotone Dystrophie Typ 1, Spinale Muskelatrophie |
| Pharmakogenetik | ABCB1, Cytochrome, HLA-A*31, HLA-B*57, UGT1A1 (Gilbert Meulengracht) |
| Pränatale Untersuchung | Nicht invasiver pränataler Test (NIPT), Fetalen Rhesusfaktor (RHDF) |
| Rheumatologische Erkrankung | HLA-B*27, HLA-B*51 |
| Tumorerkrankung | Brust- und Ovariakarzinom (HBOC), Lungenkarzinom, Magenkarzinom, Pankreaskarzinom, Prostatakarzinom |

Ansprechpartner: Frau Dr. J. Ebnetter
 Herr Dr. D. von Au

...und ihre Partnerlabors

(Version 03-2021)