

Verfahren mit Einwilligungserklärung

In dieser Liste finden Sie alle gendiagnostischen Verfahren, die eine Einwilligungserklärung nach § 8 GenDG benötigen.

Nr.	Kürzel	Untersuchung	Nr.	Kürzel	Untersuchung
6101	A1ANDN	Alpha 1-Antitrypsin Genotyp	3157	HLADP	HLA-DP (mol.-gen. Nomenklatur)
6100	A1ANPH	Alpha 1-Antitrypsin Phänotyp	3159	HLADQ	HLA-DQ (mol.-gen. Nomenklatur)
6431	ACEPCR	Abgio. Conv. Enzym Genotyp	3155	HLADR	HLA-DR (mol.-gen. Nomenklatur)
–	AFPA	Alpha 1 Fetoprotein MOM	3180	HLAH	HLA-H-Gen (Sequenzierung)
–	AFPF	Alpha 1 Fetoprotein Fruchtwasser	–	HLAN	HLA DQB1*06:02 Nachweis/Narkolepsie
3789	AGSPC	21 HYDROXYLASE GEN	–	HLB27P	HLA-B27 (Molekulargenetisch PCR/SSP)
–	APCG	APC FAP GEN MUTATION	4752	HLB27S	HLA-B27 (Molekularg.) Subtyp
3257	APOBG	Apolipoprotein B-Genotyp	3112	HPA1PC	HPA-1 a/b (T1565C) (Sequenzierung)
3259	APOBG2	ApoB-Mutation (R3500Q)	6099	IL28B	IL28B-Genotyp (PCR/Hybrid.)
3255	APOC2	Apolipoprotein C2-Gen	–	JAK2PC	JAK2 Gen-Mutation (PCR)
3260	APOEG	Apo E-Allel (Genanalyse) (Sequenzierung)	3918	LAKPCR	Lactobacillus (PCR)
3788	CHOREA	PCR-Analyse im Huntington-Gen	3795	MEULPC	Gilbert-Syndrom (Mb. Meulengracht) (Sequenz.)
3787	CHROM	Molekularg./zytogen. Analyse	–	MLAC	Lactase-Gen Mutation Polymorphismus-13910 T>C
3781	CYFI	Cystische Fibrose	–	MODY23	MODY-Typ 2/3 Diabetes
–	CYP1A2	Cytochrom P 450 (CYP1A2) (Sequenzierung)	–	MTHFAC	MTHFR-Gen Mutation (A1298C) (Sequenzierung)
–	CYP2G	CYP2D6-Genotypisierung	3264	MTHFRG	MTHFR-Gen Mutation (C677T) (Sequenzierung)
3793	DPYD	Di-OH-Pyrimidin-Dehydrogenase	–	MTHFRH	MTHFR-Gen Mutation (C677T) (PCR/HRM)
3178	DRB101	DRB1*Allel 1 (PCR/SSP)	3181	MWILG	Morbus Wilson Genotypisierung (Sequenzierung)
3179	DRB102	DRB1*Allel 2 (PCR/SSP)	3081	PAI	Plasm.-Aktiv.-Inhib. (PAI)
–	FA2G	Faktor II-Mutation (G20210A) (Sequenzierung)	–	PAI1	PAI-1 (Genotypisierung) (Sequenzierung)
3073	FA2GH	Faktor II-Mutation (G20210A) (PCR/HRM)	3444	PAPP	PAPP-A (FIA)
–	FA5CAM	Faktor V Cambridge Mutation	–	PHILA	Bcr-abl-Translokation
3072	FA5G	Faktor V Leiden Mut. (G1691A)	–	PRSPCR	Protein S PCR
–	FA5GH	Faktor V Leiden Mut. (G1691A) (PCR/HRM)	–	RETTPC	Ret-Protoonkogen (PCR)
–	FA5HR	Faktor V Mutation (H1299R) (Sequenzierung)	–	SPINK1	SPINK1 Gen (Molekulargen.)
3790	FAMIPC	Fam. Mittelmeerfieber Gen. (Sequenzierung)	3451	TRIMBU	Trimester Beurteilung
3446	FBHCG	Freies-b-HCG (FIA)	3440	TRIP	Triple Down Syndrom Beurteilung
–	FETGES	Fetale geschlechtsbestimmung	–	TRYPPC	TRYPSINOGEN PCR
–	FRAGX	Frag. X-Syndrom (FMR1) Gen	3792	TSMPC	Thiopurin-S-Methyltransferase
4299	FRUPCR	Fructose Intoleranz (Sequenzierung)	2235	VITDR	Vitamin D-Rezeptor-Mutation (Sequenzierung)
–	GP1A	Glykoprotein Ia (C807T) (Sequenzierung)	3149	HLAA	HLA-A (mol.-gen. Nomenklatur)
3751	HBPCR	Molekulargen. Untersuchung im Globin-Gen	3150	HLAAK	HLA-A (serol. Nomenklatur)
4342	HFE282	HFE-Gen-Mutation C282Y (G845A) (Sequenzierung)	3151	HLAB	HLA-B (mol.-gen. Nomenklatur)
4341	HFE63	HFE-Gen-Mutation H63D (C187G) (Sequenzierung)	3152	HLABK	HLA-B (serol. Nomenklatur)
4464	HFE65	HFE-Gen-Mutation S65C (A193T) (Sequenzierung)	3153	HLAC	HLA-C (mol.-gen. Nomenklatur)
4522	HFRPCR	HFE-Gen-Mutation (Sequenzierung)	3154	HLACK	HLA-C (serol. Nomenklatur)
3146	HLA1V	HLA-Klasse-1			