Dr. med. Ines Schönbuchner Fachärztin für Humangenetik

in Kooperation mit

Institut für Humangenetik, UR Prof. Dr. Dr. med. Davor Lessel Facharzt für Humangenetik



4.7.4-22 VA | Version C | 24.07.2025 | CM

Gen-Panel

Katarakt

ABCB6,BFSP1,BFSP2,CHMP4B,COL11A1,COL18A1,COL2A1,COL4A1,COL4A2,CRYAA,CRYAB,CRYBA1,CRYBA4,CRYBB1,CRYBB2,CRYBB3,CRYGB,CRYGC,CRYGD,CRYGS,CTDP1,CYP27A1,EPG5,EPHA2,ERCC1,ERCC2,ERCC5,ERCC6,EYA1,FOXC1,FOXE3,FTL,FYCO1,GALK1,GCNT2,GEMIN4,GJA3,GJA8,GLA,HMX1,HSF4,JAM3,LIM2,LONP1,LTBP2,MAF,MIP,MYH9,NHS,OPA3,P3H2,PAX6,PITX2,PXDN,RAB18,RAB3GAP1,RAB3GAP2,SIL1,SIPA1L3,SIX6,SLC16A12,SLC33A1,TBC1D20,TDRD7,TMEM114,VIM,VSX2,WFS1

Untersuchungstechnik	Anweisung Version	Gerät	CE-	In-House-	
			Verfahren	Verfahren	
Sequencing-by	6.2.22 AM Agilent CREv4 Exom	Illumina	nein	ja	
synthesis, Sanger-	Ansatz Version A, 6.2.3 AM PCR	NextSeq	extSeq		
Sequenzierung, MLPA	Version G, 6.2.6 AM Durchführung	550, Illumina			
	einer genetischen Untersuchung	NovaSeq X			
	mittels Sanger-Sequenzierung	Plus, ABI			
	Version G, 6.1.2 AG Sequenzierer	SeqStudio			
	Version F, 6.2.24 AM Datenanalyse	Flex 8			
	Dragen Workflow Version A, 6.2.17				
	AM Beurteilung der				
	zusammengestellten Next				
	Generation Sequencing Daten				
	Version G, 6.1.16 AG Illumina				
	NovaSeq Version A, 6.1.2 AG				
	Sequenzierer Version F, 6.2.9 AM				
	MLPA Version H				

Panel zur Erkrankung	Anzahl	etabliert seit	aktuelle Version	Freigabe-Datum d. Version
Katarakt	68 Gene	30.10.2023	Α	30.10.2023

Alle Analyte sind flexibel akkreditiert und erfüllen die Anforderungen der EA (European Accredidation) bzw. DAkkS (Deutsche Akkreditierungsstelle) an die Akkreditierung flexibler Geltungsbereiche.

