



IGHV-Mutationsstatus

Material	Eine separate EDTA-Vollblutmonovette (periphervenöses Blut), 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 <u>nicht</u> möglich.	
Einwilligung	Einwilligungserklärung Genetik nicht notwendig	
Methode	Amplifikation mittels LymphoTrack® Dx IGHV Leader Somatic Hypermutation Assay Kit und/oder LymphoTrack Dx IGH FR1 Assay Kit mit anschließender Illumina Hochdurchsatzsequenzierung (Next Generation Sequencing) Bioinformatische Analyse mittels LymphoTrack Software IMGT/V-QUEST und ARResT/AssignSubsets.	
Qualitätskontrolle	<u>Zertifikat</u> Das Labor MVZ PD Dr. Volkmann & Kollegen GbR erfüllt die höchsten Standards der European Research Initiative on CLL (ERIC) für den Nachweis und die Interpretation des IGHV-Mutationsstatus.	
<u>Anforderungsschein</u>	<u>Download</u> und <u>Analysenposition</u>	
Auskünfte	Technisch-methodische Fragen	
	Frau Dr. rer. nat. Claudia Wiemann	0721 85000 - 207
	Herr Dr. med. Bernhard Miller	0721 85000 - 192
	Medizinische Fragen	
	Herr Dr. med. Nicolas Thornton	0721 85000 - 348
	Herr Dr. rer. nat. Peter Schranz	0721 85000 - 162
Indikationen	Prognoseabschätzung und Therapieentscheidung bei gesicherter Chronisch lymphatischer Leukämie	