

Deutsche Akkreditierungsstelle

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13278-09-00 nach DIN EN ISO 15189:2014

Gültig ab: 13.12.2024
Ausstellungsdatum: 13.12.2024

Inhaber der Akkreditierungsurkunde

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf
Martinistraße 52, 20246 Hamburg

mit dem Standort

Universitätsklinikum Hamburg-Eppendorf
Institut für Humangenetik
Molekulargenetisches Diagnostiklabor
Martinistraße 52, 20246 Hamburg

Das Medizinische Laboratorium erfüllt die Anforderungen gemäß DIN EN ISO 15189:2014, um die in dieser Anlage aufgeführten Konformitätsbewertungstätigkeiten durchzuführen. Das Medizinische Laboratorium erfüllt gegebenenfalls zusätzliche gesetzliche und normative Anforderungen, einschließlich solcher in relevanten sektoralen Programmen, sofern diese nachfolgend ausdrücklich bestätigt werden.

Die Anforderungen an das Managementsystem in der DIN EN ISO 15189 sind in einer für medizinische Laboratorien relevanten Sprache verfasst und stehen insgesamt in Übereinstimmung mit den Prinzipien der DIN EN ISO 9001.

Diese Urkundenanlage gilt nur zusammen mit der schriftlich erteilten Urkunde und gibt den Stand zum Zeitpunkt des Ausstellungsdatums wieder. Der jeweils aktuelle Stand der gültigen und überwachten Akkreditierung ist der Datenbank akkreditierter Stellen der Deutschen Akkreditierungsstelle zu entnehmen (www.dakks.de)

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13278-09-00

Untersuchungen im Bereich:

Medizinische Laboratoriumsdiagnostik

Untersuchungsgebiet:

Humangenetik (Molekulare Humangenetik)

Innerhalb der mit ** gekennzeichneten Untersuchungsbereiche ist dem medizinischen Laboratorium, ohne dass es einer vorherigen Information und Zustimmung der Deutschen Akkreditierungsstelle GmbH bedarf, die Modifizierung sowie Weiter- und Neuentwicklung von Untersuchungsverfahren gestattet.
Die aufgeführten Untersuchungsverfahren sind beispielhaft. Das medizinische Laboratorium verfügt über eine aktuelle Liste aller Untersuchungsverfahren im flexiblen Akkreditierungsbereich.

Untersuchungsart:

Molekularbiologische Untersuchungen (Amplifikationsverfahren) **

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Eingangsmaterial; Testmaterial)	Untersuchungstechnik
5-Fluorouracil-Toxizität (DPYD)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, FLA
Cowden-Syndrom (PTEN)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Diffuses Magenkarzinom (CDH1)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (HBOC), (BRCA1, BRCA2, CHEK2, PALB2, RAD51C, ggfs. ATM, BARD1, BRIP1, CDH1, RAD51D, SMARCA4, STK11, TP53, PTEN, MLH1, MSH2, MSH6, PMS2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	Sequence Capture, Sequencing by Synthesis, Biopipeline SeqPilot, PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brustkrebs (ATM)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brustkrebs (BARD1)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (BRCA1)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (BRCA2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (CHEK2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brustkrebs (PALB2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (RAD51C)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Brust- und Eierstockkrebs (RAD51D)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditärer Eierstockkrebs (BRIP1)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditäres nicht polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC) (MLH1, MSH2, MSH6, PMS2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	Sequence Capture, Sequencing by Synthesis, Biopipeline SeqPilot, PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditäres nicht polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC) (MLH1)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditäres nicht polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC) (MSH2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditäres nicht polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC) (MSH6)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Hereditäres nicht polypöses kolorektales Karzinom (HNPCC) (PMS2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA

Anlage zur Akkreditierungsurkunde D-ML-13278-09-00

Analyt (Messgröße)	Untersuchungsmaterial (Eingangsmaterial; Testmaterial)	Untersuchungstechnik
Hereditäre thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (Upshaw-Schulman-Syndrom) (ADAMTS13)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung
Hypophosphatasie (ALPL)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Li-Fraumeni-Syndrom (TP53)	EDTA-Blut, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Pankreaskarzinom (ATM, BRCA1, BRCA2, CDKN2A, CHEK2, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, STK11, TP53)	EDTA-Blut, DNA; DNA	Sequence Capture, Sequencing by Synthesis, Biopipeline SeqPilot, PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Phenylalanin-Hydroxylase-Mangel (PAH)	EDTA-Blut, Kapillar- oder Venen-)Blut auf einer Trockenblutkarte; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Prostatakarzinom (ATM, BRCA1, BRCA2, CHEK2, HOXB13, MLH1, MSH2, MSH6, PALB2, PMS2, TP53)	EDTA-Blut, DNA; DNA	Sequence Capture, Sequencing by Synthesis, Biopipeline SeqPilot, PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Sensorineurale, nicht-syndromale Schwerhörigkeit (GJB2)	EDTA-Blut; Mundschleimhautzellen, DNA; DNA	PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA
Spinale Muskelatrophie (SMN1, SMN2)	EDTA-Blut, DNA; DNA	MLPA
Whole Exome	EDTA-Blut, DNA; DNA	Sequence Capture, Sequencing by Synthesis, inhouse-Biopipeline, PCR, Sanger-Sequenzierung, MLPA