

Mukoviszidose-Genträgerstatus, PCR

(= Zystische Fibrose, engl. Cystic Fibrosis)

M: 2 ml EDTA-Blut

N: negativ (normal)

T: PCR zum Nachweis von sechs genomischen Mutationen, insbes. DF 508. Es wird im Testansatz die heterozygote und monozygote Mutation erfaßt.

I: V. a. Mukoviszidose, insbes. bei untypischem Verlauf der Erkrankung. Bestimmung des Genträgerstatus bei klinisch gesunden Personen (meist Verwandte von M.-Patienten).