



Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik Ulm gemeinnützige GmbH

Laborleistungen



Helmholtzstraße 10 89081 Ulm Tel: (0731) 150-0 Fax: (0731) 150-575 http://www.uni-ulm.de/klinik/medklinik/tfm/

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 1 von 36

Institut für Klinische Transfusionsmedizin und Immungenetik Ulm gemeinnützige GmbH

Unsere Labore sind nach der internationalen Norm DIN EN ISO 15189 bzw. DIN EN ISO/IEC 17025 durch die DAkkS (Deutsche Akkreditierungsstelle) akkreditiert.

Die Akkreditierungsnormen definieren die besonderen Anforderungen an die Qualität und Kompetenz der Labore. Alle Laboruntersuchungen werden durch umfangreiche Maßnahmen der internen und externen Qualitätskontrolle kontinuierlich überprüft. Die umfassende Beratung der Einsender steht im Mittelpunkt, sowohl in präanalytischen als auch medizinischen Fragen.

Unsere Laboruntersuchungen werden fortlaufend dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik, sowie neuen Normvorgaben angepasst. Unser Labor ist aus diesem Grund flexibel akkreditiert. Daher können Untersuchungsverfahren und Materialien in der Anlage zur Akkreditierungsurkunde gelistet sein, welche inzwischen geändert, angepasst bzw. bisher nicht dort aufgeführt wurden. Vorgenommene Änderungen sind in der Hintergrundliste kenntlich gemacht und von der Akkreditierung erfasst. Nicht akkreditierte Untersuchungsverfahren sind im Leistungsverzeichnis und auf unseren Befunden als solche markiert (*).

Die Zufriedenheit unserer Kunden wie auch der Patienten liegt uns besonders am Herzen. Zu diesem Zwecke werden alle eingehenden Reklamationen und Beschwerden nach einem festgelegten Verfahren bearbeitet und ausgewertet.

Falls Sie weitere Auskünfte benötigen, oder uns Anregungen und Kritik mitteilen möchten, kontaktieren Sie uns gerne.





Zertifiziert nach
DIN EN ISO 9001 und
DIN EN ISO 13485



akkreditiert nach
DIN EN ISO 15189 und
DIN EN ISO 17025





geprüft durch die European Federation for Immunogenetics & EBMT

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 2 von 36

Allgemeine Hinweise:

Annahme von Laborproben: Mo – So 0:00 bis 24:00 Uhr Öffnungszeiten Ambulanz: Mo – Fr 8:00 bis 16:00 Uhr Öffnungszeiten Zellspende: Mo – Fr 8:00 bis 16:00 Uhr Öffnungszeiten Vollblutspende: Do 11:00 bis 19:00 Uhr

Die erwartete Dauer der einzelnen Untersuchungen ist in den nachfolgenden Kapiteln bei den einzelnen Laboruntersuchungen aufgeführt.

Lagerung und Transport der Proben ist zu beachten. Eingesandtes Material kann bei unbeschrifteten Proben und falschem Abnahmematerial nicht bearbeitet werden.

Bei der Etikettierung der Proben muss auf Leserlichkeit und Vollständigkeit der Beschriftung geachtet werden. Proben, die nicht einwandfrei zuzuordnen sind, können nicht bearbeitet werden.

Die Vorgaben zu den Untersuchungsmaterialien und den Transportbedingungen müssen eingehalten werden. Abweichungen von den Vorgaben führen dazu, dass die Probe nicht bearbeitet werden kann oder Messergebnisse fehlerhaft sein können. Eventuelle Kosten für den Rückversand fehlerhafter oder unvollständiger Proben werden nicht übernommen. Fehlerhafte oder unvollständige Anforderungen bzw. Proben werden vernichtet.

Bitte nutzen Sie stets die aktuelle Version des Anforderungsscheins (siehe Homepage des IKT Ulm, Service-Downloads). Der Anforderungsschein muss vollständig ausgefüllt werden.

Die Abrechnung für Leistungen ambulanter Patienten, welche mit einem Überweisungsschein beauftragt werden, erfolgen gemäß einheitlichem Bewertungsmaßstab (EBM). Die Abrechnung von Leistungen für stationäre Patienten und Leistungen für Privatpatienten/Selbstzahler erfolgen in Anlehnung an die Gebührenordnung für Ärzte (GOÄ).

Nicht nach ISO 15189 bzw. 17025 akkreditierte Parameter sind mit * gekennzeichnet.

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 3 von 36

Inhaltsverzeichnis

Ansprechpartner Molekulare Virusdiagnostik HAV-RNA HBV-DNA HCV-RNA HIV-1 RNA HIV-2 RNA Parvo-B19-DNA * HEV-RNA * WNV-RNA *	13 13 13 14 14
HAV-RNA HBV-DNA HCV-RNA HIV-1 RNA HIV-2 RNA Parvo-B19-DNA * HEV-RNA *	13 13 14 14
HBV-DNA HCV-RNA HIV-1 RNA HIV-2 RNA Parvo-B19-DNA * HEV-RNA *	13 13 14 14
HCV-RNA HIV-1 RNA HIV-2 RNA Parvo-B19-DNA * HEV-RNA *	13 14 14
HIV-1 RNA	14 14 14
HIV-2 RNA	14 14
Parvo-B19-DNA *	14
HEV-RNA *	
	14
WNV-RNA *	14
	15
Bakteriologie	15
Mikrobiologische Kontrolle	15
Blutgruppenserologie und Immunhämatologie	16
Vollständige Blutgruppenbestimmung (AB0, Rhesusfaktor, K)	
Semiquantitative Antigendichtebestimmung *	
Quantitative Antigendichtebestimmung *	
Bestimmung spezieller Blutgruppenantigene	
Verträglichkeitsprobe (Kreuzprobe) *	16
Antikörper-Suchtest	17
Antikörper-Identifizierung	
Antikörpertiter	
Kontrolle des Antikörpertiters	17
Isoagglutinin-Titer	17
Direkter Antiglobulintest	18
Direkter Antiglobulintest bei Neugeborenen	18
Aufgegliederter direkter Antiglobulintest (IgG/C3d)	18
Aufgegliederter direkter Antiglobulintest (einschl. IgA und IgM)	18
Untersuchungen bei V. a. Autoimmunhämolyse *	18
Untersuchungen bei V. a medikamenteninduzierte Autoimmunhämolyse *	19
Donath-Landsteiner-Antikörper *	19
Verlaufsuntersuchung bei Autoimmunhämolyse *	19
Abklärung von Transfusionsreaktionen *	

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 4 von 36

Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche; Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.	Status: Gultig Seite 5 von 36
Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche; Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025 Status: Gültig
HLA-Crossmatch (serologische Verträglichkeitsprobe im HL	_A-System) 29
HLA-Klasse-II-Antikörperdifferenzierung mittels Bead-Techr	_
HLA-Klasse-I-Antikörperdifferenzierung mittels Bead-Techn	
HLA-Klasse-II-Antikörperscreening mittels Bead-Technolog	
HLA-Klasse-I-Antikörperscreening mittels Bead-Technologic	e28
Transplantationsimmunologie	
Kryokonservierung von peripheren Blutstammzell- und Knochenmarktransplantaten, Erythrozyten, Thrombozyten, dendritischen Zellen	
Präparation von autologen und allogenen Blutstammzelltrar	nsplantaten27
Präparation von autologen und allogenen Knochenmarktrar	nsplantaten27
Chimärismusanalyse mit Granulozyten / Lymphozyten aus E Knochenmark nach allogener Knochenmark-/Blutstammzell	
Paroxysmale-nächtliche-Hämoglobinurie- (PNH) Diagnostik	
Durchflusszytometrie (FACS-Analyse)	
Gewinnung, Manipulation und Charakterisierung von Stammz speziellen Zellpräparationen	26
Bestrahlung von Zellen	25
Viabilität	25
Differentialblutbild (manuell)	24
Blutbild (elektronisch)	23
Hämatologie	23
Differenzialabsorption *	22
Autoabsorption *	22
Nachweis gebundener spezifischer Antikörper *	22
Identifizierung von Antikörpern gegen hochfrequente Antige	
Genotypisierung: Bestimmung der RHD-Zygotie	
Genotypisierung: Seltene Blutgruppenmerkmale	
Charakterisierung von <i>RHCE</i> Allelen	
Charakterisierung von <i>RHD</i> Allelen	
Genotypisierung: Blutgruppenbestimmung nach Vortransfu	
Nachweis adsorbierter Blutgruppensubstanzen *	20
Kälteagglutinine * Bestimmung von Erythrozytenpopulationen nach KMT (Durc	
Kryoglobuline *	

	Bestimmung des HLA-B27-Merkmals	. 30
	Niedrigauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-I- Merkmale (HLA-A, HLA-B, HLA-C)	. 30
	Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-I-Merkmann (HLA-A, HLA-B, HLA-C)	ale . 30
	Niedrigauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II- Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQB1, HLA-DPB1)	. 30
	Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II- Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQB1, HLA-DPB1, HLA-DRB3, HLA-DRB4, HLA- DRB5)	
	Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II- Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DPA1, HLA-DPB1, HLA- DRB3, HLA-DRB4, HLA-DRB5)	
	Bestimmung von MICA- und HLA-E-Allelen	. 31
	Bestimmung von Killerzellen-Immunglobulin-ähnlicher Rezeptor- (KIR) Genpolymorphismen	. 31
	CCR5-Genotypisierung	. 32
N	lolekulare Diagnostik und molekulare Therapie; Abstammungsgenetik	. 33
	Chimärismusanalyse mit Granulozyten / Lymphozyten / Lymphozytensubpopulationen nach allogener Knochenmark- /Blutstammzelltransplantation*	33
	Kolonienbildung von hämatopoetischen Progenitorzellen	
	Molekulargenetische Abklärung von Immundefekten	
	Molekulargenetische Abklärung von Erythrozytosen	
	Molekulargenetische Abklärung von Anämien	
	Molekulargenetische Abklärung von weiteren Gendefekten	
	Abstammungsgenetische Untersuchung	
	ADJUNINIUM MOMONICUOVIIC CINCLOUCIUM	

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 6 von 36

Ansprechpartner

Leitung

Medizinische Geschäftsführung

Prof. Dr. med. Hubert Schrezenmeier

Sekretariat

Ines Reinartz Tel.: (0731) 150-560 / 6801

Fax: (0731) 150-500

E-Mail: i.reinartz@blutspende.de

Sabine Lachner Tel.: (0731) 150-560 / 6801

Fax: (0731) 150-500

E-Mail: s.lachner@blutspende.de

Kaufmännische Geschäftsführung

Wolfgang Rüstig

Ärztlicher Direktor

Prof. Dr. med. Hubert Schrezenmeier

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 7 von 36

Molekulare Virusdiagnostik und Bakteriologie

Leitung Qualitätskontrolle

Dr. med. Christof Weinstock

Tel.: (0731) 150-600

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: c.weinstock@blutspende.de

Dr. med. Astrid Marx-Hofmann Tel.: (0731) 150-0

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: a.marx-hofmann@blutspende.de

Dr.med. Dzenan Kilalic Tel.: (0731) 150-6775 (Hygiene / Mikrobiologie) Fax: (0731) 150-640

E-Mail: d.kilalic@blutspende.de

Labor

Marika Haubrich Tel.: (0731) 150-6836

Bettina Köhler (0731) 150-6855

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: m.haubrich@blutspende.de b.koehler@blutspende.de

Blutgruppenserologie und Immunhämatologie

AbteilungsleiterTel.: (0731) 150-600Dr. med. Christof WeinstockFax: (0731) 150-6573

E-Mail: c.weinstock@blutspende.de

 Immunhämatologie
 Tel.: (0731) 150-610

 Sabine Kaiser
 Fax: (0731) 150-6573

E-Mail: s.kaiser@blutspende.de

Laborbereich Klinik Tel.: (0731) 150-507 oder

Sabine Zahn Fax: (0731) 150-6573

E-Mail: Depot-ulm@blutspende.de

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 8 von 36

Blutspende, Apherese und Hämotherapie

 Abteilungsleiter
 Tel.: (0731) 150-6878

 Dr. med. Sixten Körper
 Fax: (0731) 150-509

E-Mail: s.koerper@blutspende.de

Blutspende / Plasmapherese

Christa Stadler, Ärztin Tel.: (0731) 150-544 Fax: (0731) 150-653

E-Mail: c.stadler@blutspende.de

Zytapherese / Eigenblut

Dr. med. Peter Reinhardt Tel.: (0731) 150-6804 Fax: (0731) 150-653

E-Mail: p.reinhardt@blutspende.de

Hämatologisches Labor / Zytapherese

Eva Gerstner / E. Hörmann Tel.: (0731) 150-543 Daniel Kefalas Fax: (0731) 150-653

E-Mail: d.kefalas@blutspende.de

Dr. med. Sixten Körper Tel.: (0731) 150-6878

E-Mail: s.koerper@blutspende.de

Blutspendeteams

Eva Hillenbrand Tel: (0731) 150-566 Fax: (0731) 150-575

E-Mail: e.hillenbrand@blutspende.de

Ambulante Transfusion

Dr. Christine Kroll Tel.: (0731) 150-540 Tel.: (0731) 150-6842

Fax: (0731) 150-6842

E-Mail: c.kroll@blutspende.de

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unters	schrift gültig.	Seite 9 von 36

Produktion und Stammzelllabor

Abteilungsleiter

Dr. med. Peter Schauwecker Tel: (0731) 150-6805

Fax: (0731) 150-643

E-Mail: p.schauwecker@blutspende.de

Kryokonservierung

Dr. med. Peter Schauwecker Tel: (0731) 150-6805

Fax: (0731) 150-643

E-Mail: p.schauwecker@blutspende.de

Knochenmark- und Stammzellpräparation

Birgit Maccari Tel.: (0731) 150-623

Fax: (0731) 150-545

E-Mail: b.maccari@blutspende.de

Durchflusszytometrie

Claudia Fischer Tel.: (0731) 150-623

Fax: (0731) 150-545

E-Mail: c.fischer@blutspende.de

Zellsorter

Dr. rer. medic. Markus Rojewski Tel: (0731) 150-633

Fax: (0731) 150-575

E-Mail: markus.rojewski@uni-ulm.de

Chimärismusanalyse

Dr. med. Dzenan Kilalic Tel: (0731) 150-6775/6868

Prof. Dr. med. Bernd Jahrsdörfer Fax: (0731) 545

E-Mail d.kilalic@blutspende.de

b.jahrsdoerfer@blutspende.de

Produktion / Vollblut

Udo Schäfer Tel.: (0731) 150-592

Fax: (0731) 150-545

E-Mail: u.schäfer@blutspende.de

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 10 von 36

Transplantationsimmunologie

Abteilungsleiter Tel.: (0731) 150-523 PD Dr. med. Daniel Fürst Fax: (0731) 150-513

E-Mail: d.fuerst@blutspende.de

HLA-Labor

Dr. biol. hum. Christine Neuchel Tel.: (0731) 150-6864 Fax: (0731) 150-513

E-Mail: c.neuchel@blutspende.de

Dr. med. Amelie Schmid-Möglich Tel.: (0731) 150-6784

Fax: (0731) 150-513

E-Mail: a.schmid-moeglich@blutspende.de

Molekulare Diagnostik und molekulare Therapie/ Abstammungsgenetik

Abteilungsleiter Tel.: (0731) 150-508 PD Dr. med. David Messerer Fax: (0731) 150-645

E-Mail: d.messerer@blutspende.de

Molekulare Diagnostik/Sequenzierungen

Dr. rer. nat. Sina Rometsch Tel.: (0731) 150-6865 Fax: (0731) 150-645

E-Mail: s.rometsch@blutspende.de

Katja Bahle Tel.: (0731) 150-599

Fax: (0731) 150-645

E-Mail: molekulare-diagnostik@blutspende.de

Dr. med. Peter Schauwecker Tel: (0731) 150-6805

E-Mail: p.schauwecker@blutspende.de

Abstammungsgenetik

Dr. rer. nat. Marita Führer Tel.: (0731) 150-6865 Fax: (0731) 150-645

E-Mail: m.fuehrer@blutspende.de

Regina Geyer Tel.: (0731) 150-508

Fax: (0731) 150-645

E-Mail: r.geyer@blutspende.de.

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 11 von 36

Qualitätssicherung

Qualitätssicherungsbeauftragte

Dr. Tanja Wenzler, PhD Tel.: (0731) 150-6898

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: t.wenzler@blutspende.de

Dr. Simone Hoffmann Tel.: (0731) 150-6897

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: <u>s.hoffmann@blutspende.de</u>

QM-Operatorin

Liane Frank Tel. (0731) 150-549

Fax: (0731) 150-640 E-Mail: QM-Operator-Ulm@blutspende.de

Bettina Köhler Tel. (0731) 150-6855

Fax: (0731) 150-640

E-Mail: QM-Operator-Ulm@blutspende.de

Validierungsbeauftragte Tel.: (069) 6782-4917

Ausgabe

Ausgabe und Probenannahme Klinik Tel.: (0731) 150-536 oder

Christina Vogt Fax: (0731) 150-567

E-Mail: Depot-ulm@blutspende.de

Bereichsleiter Vertrieb/Probenannahme

Standort Helmholtzstraße 10

Ole Björn Baasch

Tel.: (07221) 214-260 Fax: (07221) 214-269

E-Mail: o.baasch@blutspende.de

Ausgabe und Probenannahme Institut

Ann-Kathrin Dreher

Tel.: (0731) 150-6866 Fax: (0731) 150-502

E-Mail: a.dreher@blutspende.de

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 12 von 36

Molekulare Virusdiagnostik

Bei Probenanlieferung vor 09:00 Uhr, können die Ergebnisse in der Regel innerhalb eines Werktages erwartet werden.

HAV-RNA

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas DPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00132637

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HAV-Sequenzen Nachweisgrenze: 105,6 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

HBV-DNA

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas MPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00131324

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HBV-Sequenzen Nachweisgrenze: 134,4 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

HCV-RNA

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas MPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00131324

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HCV-Sequenzen

Nachweisgrenze: 672 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 13 von 36

HIV-1 RNA

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas MPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00131324

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HIV1-RNA-Sequenzen

Nachweisgrenze: 2467,2 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

HIV-2 RNA

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas MPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00131324

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HIV2-RNA-Sequenzen

Nachweisgrenze: 384 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

Parvo-B19-DNA *

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas DPX Test

CE-zertifiziert, DE/CA38/00132637

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Vollblut oder Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf Parvo-B19-Seguenzen

Cut off: $5 \times 10^4 \text{ IU/ml}$

Nachweisgrenze: 1334,4 IU/ml S unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

HEV-RNA*

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion, Roche Diagnostik Cobas HEV Test

CE-zertifiziert. DE/CA38/00131317

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HCV-Sequenzen Nachweisgrenze: 1785,6 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 14 von 36

WNV-RNA*

Methode: RT-PCR, Realtime-Detektion,

Roche Diagnostik Cobas MPX Test CE-zertifiziert, DE/CA38/00131319

Analysegerät: Cobas 6800 System

Material: EDTA-Plasma, Menge nach Absprache

Indikation: Screening von Blutspendeproben auf HCV-Sequenzen Nachweisgrenze: 245,1 IU/ml unter Verwendung von EDTA-Plasma

Transport: Vollblut maximal 48 Stunden (abzentrifugiert max. 56 Stunden);

abgetrenntes Plasma maximal 7 Tage, bei +2°C bis +37°C

Bakteriologie

Mikrobiologische Kontrolle

Methode: Automatische kontinuierliche Wachstumskontrolle in Flüssigmedium

(aerob und anaerob)

Analysegerät: BacT/Alert Analysesystem, Fa. Biomerieux

Material: 2 x 10 ml Medium (Zellkonzentrat, Plasma, Spülflüssigkeit,

Inkubationslösung)

Indikation: Nachweis von aeroben oder anaeroben Mikroorganismen

Bebrütungstemperatur: 30 – 37°C Dauer: 7 bis 14 Tage

Lagerung und Transport: bei +2 °C bis +37°C

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 15 von 36

Blutgruppenserologie und Immunhämatologie

Vollständige Blutgruppenbestimmung (AB0, Rhesusfaktor, K)

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder EDTA-Blut

Indikation: Serologische Bestimmung der Blutgruppenmerkmale, z. B. bei möglichem

Blutbedarf

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Semiquantitative Antigendichtebestimmung *

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Verdacht auf Abschwächung eines Antigens, z.B. V.a. McLeod-Phänotyp

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel 2 Werktage

Quantitative Antigendichtebestimmung *

Methode: Durchflusszytometrie Material: 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Verdacht auf Abschwächung des Antigens D

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 5 Werktagen

Bestimmung spezieller Blutgruppenantigene

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Verdacht auf Alloimmunisierung, Verdacht auf "Null-Phänotyp",

Bereitstellung kompatibler Präparate

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Verträglichkeitsprobe (Kreuzprobe) *

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut, 20 ml bei >5 Präparaten

oder bekannten serologischen Problemen

Indikation: Vor Transfusion

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Ergebnis ist 3 Tage ab Entnahme der Blutprobe gültig

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 16 von 36

Antikörper-Suchtest

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Suche nach irregulären Antikörpern gegen Blutgruppenantigene

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Ergebnis ist 3 Tage ab Entnahme der Blutprobe gültig

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Antikörper-Identifizierung

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Identifizierung des Antikörpers bei positivem Antikörpersuchtest

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Antikörpertiter

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Bestimmung des Titers eines Antikörpers nach Identifizierung Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Kontrolle des Antikörpertiters

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Verlaufskontrolle des Titers eines Antikörpers, z.B. bei Schwangerschaft

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Isoagglutinin-Titer

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Bestimmung des Titers der Isoagglutinine, z. B. vor und nach KMT,

bei AB0-inkompatibler Nierentransplantation

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne	Unterschrift gültig.	Seite 17 von 36

Direkter Antiglobulintest

Methode: Hämagglutinationstest Material: 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis von Komplement- oder Immunglobulin-Beladung auf der Erythro-

zytenoberfläche, z.B. bei V. a. Autoimmunhämolyse oder nach

inkompatiblen Transfusionen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Direkter Antiglobulintest bei Neugeborenen

Methode: Hämagglutinationstest

Material: Venenblut (EDTA) oder 5 ml Nabelschnurblut

Indikation: Nachweis von Komplement- oder Immunglobulin-Beladung auf der Erythro-

zytenoberfläche, z.B. bei V.a. Morbus haemolyticus neonatorum

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Aufgegliederter direkter Antiglobulintest (IgG/C3d)

Methode: Hämagglutinationstest Material: 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Spezifischer Nachweis von Komplement oder Immunglobulin G auf der

Erythrozytenoberfläche, z. B. bei V. a. Autoimmunhämolyse, nach

inkompatiblen Transfusionen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Aufgegliederter direkter Antiglobulintest (einschl. IgA und IgM)

Methode: Hämagglutinationstest Material: 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Spezifischer Nachweis von Immunglobulin M oder Immunglobulin A auf der

Erythrozytenoberfläche, z.B. bei V. a. Autoimmunhämolyse

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Untersuchungen bei V. a. Autoimmunhämolyse *

Methode: Hämagglutinationstest, Elutionsverfahren Material: 10 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis und Charakterisierung von Autoantikörpern bei V. a. Autoimmun-

hämolyse

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 18 von 36

Untersuchungen bei V. a medikamenteninduzierte Autoimmunhämolyse *

Methode: Hämagglutinationstest, Elutionsverfahren Material: 10 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis und Charakterisierung von medikamentenabhängigen Autoanti-

körpern (genaue Medikamentenanamnese erforderlich)

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Donath-Landsteiner-Antikörper *

Methode: Wärmeexposition, Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ), sofort bei 37°C gerinnen lassen und warm trennen Indikation: Nachweis von biphasischen Hämolysinen bei V.a. Autoimmunhämolyse Transport: Aufgetrenntes Material bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48

Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Verlaufsuntersuchung bei Autoimmunhämolyse *

Methode: Hämagglutinationstest

Material: 10 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Verlaufskontrolle von Autoantikörpern bei Autoimmunhämolyse

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Abklärung von Transfusionsreaktionen *

Methode: Hämagglutinationstest, bakteriologische Kultur

Material: Vor Transfusion: 10 ml Venenblut (nativ) oder EDTA-Blut (z. B.

Rückstellungsprobe der Kreuzprobe), nach Transfusion: 10 ml Venenblut (nativ) und 5 ml EDTA-Blut; Restmaterial (Beutel) aller transfundierten

Präparate (Beutel aseptisch verschlossen)

Indikation: Verdacht auf hämolytische Transfusionsreaktion, Ausschluss bakterieller

Kontaminationen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Kryoglobuline *

Methode: Kälteexposition, qualitative Beurteilung von Ausfällungen

Material: 10 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: V. a. Kryoglobulinämie

Transport: Entnahme im Institut oder Anlieferung möglichst sofort, ggf. abgesert

transportieren

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 7 Werktagen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 19 von 36

Kälteagglutinine *

Methode: Kälteexposition, Hämagglutination

Material: 10 ml Venenblut (nativ) Indikation: V. a. Kälteagglutinine

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Bestimmung von Erythrozytenpopulationen nach KMT (Durchflusszytometrie) *

Methode: Durchflusszytometrie Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Quantifizierung unterschiedlicher Erythrozytenpopulationen anhand

von Unterschieden im Rh-System

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 7 Werktagen

Nachweis adsorbierter Blutgruppensubstanzen *

Methode: Hämagglutination Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis adsorbierter Blutgruppensubstanzen nach minorinkompatibler

KMT

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb eines Werktags

Genotypisierung: Blutgruppenbestimmung nach Vortransfusion oder bei Autoimmunhämolyse

Methode: Polymerase-Kettenreaktion

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Ersatz für die serologische Antigenbestimmung bei Vortransfusionen oder

stark positivem direktem Antiglobulintest

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 5 Tagen Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne	Unterschrift gültig.	Seite 20 von 36

Charakterisierung von RHD Allelen

Methode: Hämagglutination, Polymerase-Ketten-Reaktion, Sequenzierung

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Unklares Ergebnis bei serologischer D-Bestimmung; Anti-D-Immunisierung

bei D-positiven Personen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 5 Tagen

Bearbeitungsdauer: In der Regel zwischen 2 (PCR) und 14 (Sequenzierung) Tagen

Charakterisierung von RHCE Allelen

Methode: Hämagglutination, Polymerase-Ketten-Reaktion, Sequenzierung

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Unklares Ergebnis bei serologischer Rh-Bestimmung; Alloimmunisierung

bei Antigen-positiven Personen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 5 Tagen

Bearbeitungsdauer: In der Regel zwischen 2 (PCR) und 14 (Sequenzierung) Tagen

Genotypisierung: Seltene Blutgruppenmerkmale

Methode: Polymerase-Kettenreaktion

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Bereitstellung Antigen-negativer Präparate z. B. im Colton, Dombrock oder

Scianna-System, Kontrolle des Antigenstatus für diese Blutgruppensysteme

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 5 Tagen

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 1 Werktag

Genotypisierung: Bestimmung der RHD-Zygotie

Methode: Polymerase-Kettenreaktion

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Bestimmung des Genotyps des voraussichtlichen Vaters zur Abschätzung

des Wiederholungsrisikos eines Morbus hämolyticus neonatorum

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 5 Tagen

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 1 Werktag

Identifizierung von Antikörpern gegen hochfrequente Antigene *

Methode Hämagglutination

Material: 20 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Durchgehend positive Reaktionen bei der Antikörper-Identifizierung mit

kommerziellen Identifizierungszellen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Untersc	hrift gültig.	Seite 21 von 36

Nachweis gebundener spezifischer Antikörper *

Methode: Elutionsverfahren (Säureelution), Hämagglutination Material: 20 ml Venenblut (nativ) und 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Autoimmunhämolyse, inkompatible Vortransfusion, unklarer positiver

Antiglobulintest

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 1 Werktag

Autoabsorption *

Methode: Absorptionsverfahren, Hämagglutination

Material: 20 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis von Alloantikörpern in Gegenwart von Kälte- bzw.

Wärmeautoantikörpern

Transport: Bei Wärmeautoantikörpern: 2 °C bis 37°C, Lieferung innerhalb von 24

Stunden

2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Differenzialabsorption *

Methode: Absorptionsverfahren, Hämagglutination

Material: 10 ml Venenblut (nativ) oder 10 ml EDTA-Blut

Indikation: Nachweis von Alloantikörpern in Gegenwart von Autoantikörpern

oder Antikörpern gegen hochfrequente Antigene, Auflösung von

Antikörpergemischen

Transport: Bei 2 °C bis 37°C, Anlieferung innerhalb von 48 Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel innerhalb von 2 Werktagen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 22 von 36

Hämatologie

Blutbild (elektronisch)

Methode: Elektronische Zellzählung (XN1000, Fa. Sysmex)

Material: 2 ml EDTA-Blut

Cave: Citrat-Blut bei EDTA-Pseudothrombozytopenie

Indikation: Blutspenderscreening, Kontrolle hämatologischer Patienten Lagerung und Transport: Bei 2 °C bis 37°C innerhalb von sechs Stunden

Bearbeitungsdauer: In der Regel < 1 Stunde

Abkürzung	Bezeichnung	Einheit	Referenzwerte
WBC	Leukozyten (White Blood Cells)	10³/μL	4.3 - 9.64
RBC	Erythrozyten (Red Blood Cells)	10 ⁶ /μL	3.93 - 5.62
HGB	Hämoglobin	g/dL	♂ 13.0 - 18.5 ♀ 12.0 - 16.5
НСТ	Hämatokrit	%	36.0 - 54.0
MCV	Mittleres Zell-Volumen eines Erythrozyten	fL	83.9 - 98.0
MCH	Mittleres Zell-Hämoglobin	pg	27.7 - 32.8
MCHC	Mittlere Hämoglobinkonzentrat eines Erythrozyten	g/dL	31.7 - 35.4
PLT	Thrombozyten (Platelets)	10³/μL	150.0 - 450.0
RDW-SD	Rechnerische Verteilungsbreite der Erythrozyten. Standardabweichung	fL	35.1 - 46.3
RDW-CV	Rechnerische Verteilungsbreite der Erythrozyten. Variationskoeffizient	%	11.5 - 13.9
PDW	Rechnerische Verteilungsbreite der Thrombozyten	fL	9.9 - 25.4
MPV	Mittleres Thrombozytenvolumen	fL	7.40 - 11.0
P-LCR	Anteil großer Thrombozyten (Vol. > 12 fL) an der Gesamtzahl der Thrombozyten	%	17.7 - 42.3
PCT	Thrombokrit	%	0.17 - 0.35
NRBC	Anzahl kernhaltiger Erythrozyten (absolut / in %)	10³/μL %	/
NEUT	Neutrophile Granulozyten (absolut / in %)	10³/μL %	1.93 - 5.87 39.2 - 71.5
LYMPH	Lymphozyten (absolut / in %)	10³/μL %	1.23 - 3.42 18.9 - 47.1
MONO	Monozyten (absolut / in %)	10³/μL %	0.26 - 0.78 4.8 - 11.5
EO	Eosinophile Granulozyten (absolut / in %)	10³/μL %	0.03 - 0.37 0.4 - 5.9
BASO	Basophile Granulozyten (absolut / in %)	10³/μL %	0.02 - 0.08 0.2 - 1.4
IG	Anteil unreifer Granulozyten (absolut / in %)	10³/μL %	0.01 - 0.03 0.0 - 0.8
RET	Retikulozyten (absolut / in %)	10 ⁶ /μL %	0.030 - 0.093 0.64 - 2.0
IRF	Fraktion unreifer Retikulozyten	%	2.3 - 15.9

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne	Unterschrift gültig.	Seite 23 von 36

MFR	Retikulozyten mit mittlerem Fluoreszenzanteil	%	/
HFR	Retikulozyten mit hohem Fluoreszenzanteil	%	/
RET-He	Retikulozyten-Hämoglobin-Äquivalent	pg	28 – 36.1

Differentialblutbild (manuell)

Methode: Blutausstrich mikroskopisch (Pappenheim-Färbung)

Material: 1 ml EDTA-Blut (nicht älter als 6 Stunden)

Indikation: Kontrolle auffälliger Ergebnisse der elektronischen Messung Bestimmung: Morphologie von Erythrozyten, Thrombozyten und Leukozyten

mit Differentialverteilung und Nachweis pathologischer Zellen

Bearbeitungsdauer: In der Regel 2 Werktage

Bezeichnung	Einheit	Referenzwerte
Blasten	%	< 1
Promyelozyten	%	< 1
Myelozyten	%	< 1
Metamyelozyten	%	< 1
Neutrophile stabkernige Granulozyten	%	0 - 5
Neutrophile polymorphkernige Granulozyten	%	41 - 70
Eosinophile Granulozyten	%	0 - 11
Basophile Granulozyten	%	0 - 3
Monozyten	%	1 - 10
Lymphozyten (typische)	%	21 - 51
Lymphozyten atyp., V. a. neoplastisch	%	< 1
Lymphozyten atyp., V. a. reaktiv	%	< 1
Plasmazellen	%	0 - 2
Zellen nicht klassifizierbar	%	< 1
Erythroblasten	/ 100	< 1
Sonstige Zellen	/ 100	< 1
Kernschatten	%	< 1

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne	e Unterschrift gültig.	Seite 24 von 36

Viabilität

Methode: Fluoreszenzmikroskopisch (Ethidium-Bromid/Acridin-Orange)

Material: 0,1 ml Zellsuspension (EDTA / ACD) Indikation: Qualitätskontrolle der NC-Präparate

Lagerung und Transport: Bei 2 °C bis 37°C innerhalb von sechs Stunden

Bestimmung: Anteil viabler kernhaltiger Zellen

Bestrahlung von Zellen

Methode: 30-Gy-Bestrahlung (STS BIOBEAM 8000)

Material: Blutpräparate, Zellproben

Indikation: Prophylaxe einer Spender-gegen-Wirt-Reaktion

Proliferationshemmung von Zellen für wissenschaftliche Zwecke

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Untersc	hrift gültig.	Seite 25 von 36

Gewinnung, Manipulation und Charakterisierung von Stammzellen und anderen speziellen Zellpräparationen

Durchflusszytometrie (FACS-Analyse)

Methode: Immuntypisierung mit monoklonalen Antikörpern und

Fluoreszenzmarkierung (Navios Ex Beckman Coulter)

Material: 3 ml EDTA-Blut

1 ml KM/Apherese-Suspension

Indikation: Qualitätskontrolle von Stammzelltransplantaten, Lymphozytenpräparaten

und Separationsmethoden

Lagerung und Transport: Bei +2 °C bis +37°C innerhalb von sechs Stunden

Bestimmung: CD 2, 3* T-Lymphozyten

CD14 Monozyten
CD19/CD20* B-Lymphozyten
CD34/45* Blutstammzellen
CD40, 80, 83, 86 Dendritische Zellen*

CD56 NK-Zellen 7AAD Viabilität

CD25 Regulatorische T-Zellen*

TCR α/β , γ/δ T-Zell Rezeptor*

Bearbeitungsdauer: In der Regel 4 Stunden

Paroxysmale-nächtliche-Hämoglobinurie- (PNH) Diagnostik

Methode: Durchflusszytometrische Bestimmung der Expression GPI-verankerter

Proteine

Material: 5 ml EDTA-Blut

Indikation: Hämolyse, thrombophile Diathese, Zytopenie mit klinischem Verdacht auf

PNH bzw. PNH-Aplastische-Anämie-Syndrom

Lagerung und Transport: Lagerung bei +2°C bis +8°C; Transport bei +2 °C bis +37°C

Bestimmung: Erythrozyten / Retikulozyten: CD58 und CD59

Monozyten / Granulozyten: CD157 und FLAER

Lymphozyten: CD48

Bearbeitungsdauer: In der Regel 12 Stunden

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohn	e Unterschrift gültig.	Seite 26 von 36

Chimärismusanalyse mit Granulozyten / Lymphozyten aus Blut und Knochenmark nach allogener Knochenmark-/Blutstammzelltransplantation*

Methode: Genomische quantitative bzw. semiquantitative DNA-Analyse von Short-

Tandem-Repeat- (STR) Polymorphismen

Ficoll-Trennung von Granulozyten und Lymphozyten

Material: 20 ml EDTA-Blut nach allogener Transplantation

Indikation: Verlaufskontrolle nach allogener Knochenmark-/Blutstammzell-

transplantation

Cave: Vergleichsprobe von Spender und Empfänger vor Transplantation

erforderlich.

Lagerung und Transport: Bei +2°C bis +8°C nach telefonischer Voranmeldung

Bearbeitungsdauer: In der Regel 10 Tage

Präparation von autologen und allogenen Knochenmarktransplantaten

Methode: Erythrozytendepletion und Plasmadepletion mit Zellseparator Material: Knochenmarksuspension mit ACD 1 :10, Heparin 10 – 15 IE/ml)

Lagerung und Transport: Kurier, nur nach telefonischer Vereinbarung

Bearbeitungsdauer: In der Regel 12 Stunden

Präparation von autologen und allogenen Blutstammzelltransplantaten

Methode: CD34-Selektion (CliniMACS)

B-Zell-Depletion mit monoklonalen Antikörpern (CD19)

Material: Blutstammzellapheresepräparat nach G-CSF-Mobilisation Lagerung und Transport: Kurier, nur nach telefonischer Vereinbarung

Bearbeitungsdauer: In der Regel 12 Stunden

Kryokonservierung von peripheren Blutstammzell- und Knochenmarktransplantaten, Erythrozyten, Thrombozyten, Lymphozyten und dendritischen Zellen

Methode: Lagerung in Stickstoff-Dampfphase bei -140 °C mit DMSO- bzw. Glycerin-

Gefrierschutz

Einfriergerät: Biofreeze BV 50 und BV 45 (Consartic)

Material: Autologe und allogene Zellen zur Transplantation,

Zellen mit seltenem Antigen-Muster

Lagerung und Transport: Kurier, nur nach telefonischer Vereinbarung

Bearbeitungsdauer: In der Regel 48 Stunden

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unter	schrift gültig.	Seite 27 von 36

Transplantationsimmunologie

Bei > 20 % Blasten im Blut bitten wir darum zusätzliche zur Blutprobe einen Wangenabstrich einzusenden, da somatische Mutationen in den Blasten vorhanden sein können!

HLA-Erst- oder Bestätigungstypisierung: Bitte geben Sie unbedingt an, ob es sich um den Patienten / die Patientin handelt oder um eine:n Angehörige:n inklusive Angabe des Verwandtschaftsverhältnisses.

Bestätigungstypisierung: Bitte immer den Erstbefund mitschicken, falls dieser nicht in unserem Labor erstellt wurde.

Falls der/die Patient:in bereits eine Blutstammzelltransplantation erhalten haben sollte, geben Sie dies bitte unbedingt an.

Bei der Beauftragung einer Kreuzprobentestung oder einer HLA-Antikörpertestung geben Sie bitte auf Seite 1 dieses Anforderungsscheins unbedingt an, ob eine Behandlung des Patienten / der Patientin mit therapeutischen Antikörpern stattgefunden hat (z.B. Rituximab, ATG etc.).

Bitte beachten Sie, dass eine Aussage über donorspezifische HLA-Antikörper (DSA) nur getroffen werden kann, wenn uns eine vollständige HLA-Typisierung von Patient:in und Spender:in vorliegt.

HLA-Klasse-I-Antikörperscreening mittels Bead-Technologie

Methode: Luminex

Material: 10 ml Vollblut, Plasma

Indikation: Nachweis von HLA-Klasse-I-Antikörpern (komplementunabhängig)

vor/nach Organ- oder Knochenmark-/ Stammzelltransplantation, bei HLA-

sensibilisierten Patienten vor Thrombozytentransfusion, nach

Transfusionszwischenfällen bei gegebener Indikation

Lagerung und Transport: Transport bei +2°C bis +37°C, Vollblut wird bei +2 °C bis

+8 °C gelagert, Serum bzw. Plasma bei -20 °C

Bearbeitungsdauer: 3-7 Werktage

HLA-Klasse-II-Antikörperscreening mittels Bead-Technologie

Methode: Luminex

Material: 10 ml Vollblut, Plasma

Indikation: Nachweis von HLA-Klasse-II-Antikörpern (komplementunabhängig)

vor/nach Organ- oder Knochenmark-/ Stammzelltransplantation, bei HLA-

sensibilisierten Patienten vor Thrombozytentransfusion, nach

Transfusionszwischenfällen bei gegebener Indikation

Lagerung und Transport: Transport bei +2°C bis +37°C, Vollblut wird bei +2 °C bis

+8 °C gelagert, Serum bzw. Plasma bei -20 °C

Bearbeitungsdauer: 3-7 Werktage

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unt	terschrift gültig.	Seite 28 von 36

HLA-Klasse-I-Antikörperdifferenzierung mittels Bead-Technologie

Methode: Luminex

Material: 10 ml Vollblut, Plasma

Indikation: Nachweis von HLA-Klasse-I-Antikörpern (komplementunabhängig)

vor/nach Organ- oder Knochenmark-/ Stammzelltransplantation, bei HLA-

sensibilisierten Patienten vor Thrombozytentransfusion, nach

Transfusionszwischenfällen bei gegebener Indikation

Lagerung und Transport: Transport bei +2°C bis +37°C, Vollblut wird bei +2 °C bis

+8 °C gelagert, Serum bzw. Plasma bei -20 °C

Bearbeitungsdauer: 3-7 Werktage

HLA-Klasse-II-Antikörperdifferenzierung mittels Bead-Technologie

Methode: Luminex

Material: 10 ml Vollblut, Plasma

Indikation: Nachweis von HLA-Klasse-II-Antikörpern (komplementunabhängig)

vor/nach Organ- oder Knochenmark-/ Stammzelltransplantation, bei HLA-

sensibilisierten Patienten vor Thrombozytentransfusion, nach

Transfusionszwischenfällen bei gegebener Indikation

Lagerung und Transport: Transport bei +2°C bis +37°C, Vollblut wird bei +2 °C bis

+8 °C gelagert, Serum bzw. Plasma bei –20 °C

Bearbeitungsdauer: 3-7 Werktage

HLA-Crossmatch (serologische Verträglichkeitsprobe im HLA-System)

Methode: Komplementabhängier Mikrolymphozytotoxizitätstest

Material: Empfänger: 5 – 10 ml Vollblut

Spender:

10 ml EDTA-, ACD-Blut 10 ml EDTA-, ACD-Blut

bei Organspende Milz 1,5 cm³ oder

mindestens 2 Lymphknoten in steriler physiologischer Koch-

salzlösung

Indikation: Verträglichkeitsuntersuchung auf vorhandene HLA-Antikörper vor Organ-

oder Knochenmark-/ Stammzelltransplantation

Lagerung und Transport: Schneller Transport (nicht > 2 Tage), +2°C bis +37°C; EDTA-

ACD- oder Heparinblut wird bei +2°C bis +37°C, Vollblut wird bei +2 °C bis

+8 °C gelagert

Bearbeitungsdauer: 1-2 Werktage

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohr	e Unterschrift gültig.	Seite 29 von 36

Bestimmung des HLA-B27-Merkmals

Methode: Sanger-Sequenzierung (SBT), Next Generation Sequencing (NGS)

Material: 5 – 10 ml EDTA-, ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Bei Verdacht auf Morbus Bechterew und anderen mit HLA-B27

assoziierten Erkrankungen

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Niedrigauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-I-Merkmale (HLA-A, HLA-B, HLA-C)

Methode: Sanger-Sequenzierung (SBT), Next Generation Sequencing (NGS)

Material: 5 – 20 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Bestimmung der HLA-Merkmale von Spender und Empfänger vor Organ-

oder Blutstammzelltransplantation, Untersuchung bei Krankheitsassozia-

tionen, Abklärung von Erkrankungen mit Autoimmunpathogenese

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-I-Merkmale (HLA-A, HLA-B, HLA-C)

Methode: Sanger-Sequenzierung (SBT), Next Generation Sequencing (NGS)

Material: 5 – 10 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Registerspendertypisierung

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Niedrigauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II-Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQB1, HLA-DPB1)

Methode: Sanger-Sequenzierung (SBT), Next Generation Sequencing (NGS)

Material: 5 – 20 ml EDTA- oder ACD Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Bestimmung der HLA-Merkmale von Spender und Empfänger vor Organ-

oder Blutstammzelltransplantation, Untersuchung bei Krankheitsassozia-

tionen, Abklärung von Erkrankungen mit Autoimmunpathogenese

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohn	e Unterschrift gültig.	Seite 30 von 36

Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II-Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQB1, HLA-DPB1, HLA-DRB3, HLA-DRB4, HLA-DRB5)

Methode: Sanger-Sequenzierung (SBT)

Material: 5 – 10 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Registerspendertypisierung

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Hochauflösende molekularbiologische Bestimmung der HLA-Klasse-II-Merkmale (HLA-DRB1, HLA-DQA1, HLA-DQB1, HLA-DPA1, HLA-DPB1, HLA-DRB3, HLA-DRB4, HLA-DRB5)

Methode: Next Generation Sequencing (NGS)

Material: 5 – 10 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Registerspendertypisierung

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Bestimmung von MICA- und HLA-E-Allelen

Methode: Next Generation Sequenzing (NGS), Sanger-Sequenzierung (SBT)

Material: 5 - 10 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Immungenetische Auswahl für die verwandte und nichtverwandte

Knochenmark-/Blutstammzelltransplantation

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-7 Werktage

Bestimmung von Killerzellen-Immunglobulin-ähnlicher Rezeptor- (KIR) Genpolymorphismen

Methode: Amplifikation mit sequenzspezifischen Primern (PCR-SSP), Next

Generation Sequenzing (NGS)

Material: 5 – 10 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA

(mind. 60 µl, mindestens 15 ng/µl)

Indikation: Immungenetische Auswahl für die verwandte und nichtverwandte

Knochenmark-/Blutstammzelltransplantation

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Untersc	hrift gültig.	Seite 31 von 36

CCR5-Genotypisierung

Methode: Amplifikation mit sequenzspezifischen Primern (PCR-SSP)

Material: 5 ml EDTA- oder ACD-Blut, Speichelprobe, Mundschleimhaut, DNA (mind.

60 μl, mindestens 15 ng/μl)

Indikation: Immungenetische Auswahl für Knochenmark-/

Blutstammzelltransplantation

Transport: +2°C bis +37°C Lagerung: +2 bis +8°C

Bearbeitungsdauer: 3-4 Werktage

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 32 von 36

Molekulare Diagnostik und molekulare Therapie; Abstammungsgenetik

Chimärismusanalyse mit Granulozyten / Lymphozyten / Lymphozytensubpopulationen nach allogener Knochenmark-/Blutstammzelltransplantation*

Methode: Genomische quantitative bzw. semiquantitative DNA-Analyse von Short-

Tandem-Repeat- (STR) Polymorphismen

Ficoll-Trennung von Granulozyten und Lymphozyten

Lymphozytensubpopulation-Anreicherung über magnetische Bead-

Separation

Material: nach allogener Transplantation:

5 - 20 ml EDTA-Blut oder

gesortete Blut-Zellen als Pellets oder in Zellkultur-Medium

Bei Vergleichsproben (siehe Cave):

5 ml EDTA-Blut

3 Mundschleimhautabstriche

5 Haare mit Wurzeln oder 1-2 Fingernägel (nach Rücksprache)

Indikation: Verlaufskontrolle nach allogener Knochenmark-/Blutstammzell-

transplantation; materno-fötale Transfusion bei Immundefekten Cave: 1-malig Vergleichsprobe von Spender und Empfänger vor

Transplantation erforderlich.

Lagerung und Transport: Bei +2°C bis +37°C ggf. nach telefonischer Voranmeldung

Bearbeitungsdauer: in der Regel 1-2 Wochen

Kolonienbildung von hämatopoetischen Progenitorzellen

Methode: Methyl-Zellulose-Test

Material: periphere Blut-Stammzellen (PBSC) nach Zytapherese

Knochenmark

CD34+-selektionierte Zellen

Indikation: Funktionskontrolle von Stammzellpräparaten

Knochenmarkbildungsstörungen

Lagerung und Transport: +4°C bis +10°C (nicht länger als 72 h)

oder kryokonservierte Präparate

Bearbeitungsdauer: in der Regel 2-3 Wochen

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 33 von 36

Molekulargenetische Abklärung von Immundefekten

Methode: Sequenzierung von Genen bei angeborenen Immundefekten und

angeborenen Autoimmunitätserkrankungen:

Kombinierte T- und B-Zelldefekte

T-B+NK-SCID: IL2RG, JAK3

T-B+NK+SCID: IL7R (IL7RA), CD3D, CD3E,CD3G, CD247

(CD3Z), CORO1A

T-B-NK+SCID RAG1, RAG2, DCLRE1C (ARTEMIS), LIG4,

XLF

Retikuläre Dysgenesie: AK2

Omenn Syndrom: RAG1, RAG2, DCLRE1C (ARTEMIS), IL7R

(IL7RA), RMRP, ADA, LIG4, IL2RG

Purinstoffwechsel Defekt: ADA, NP (PNP), CECR1 (ADA2)

MHC Klasse I Defekt TAP1, TAP2, TAPBP*

MHC Klasse II Defekt: RFXANK, MHC2TA, RFX5, RFXAP

Kalziumkanal Defekt: ORAI1, STIM1

Andere: CD3G, ZAP70, FOXN1, STAT5B, CD8A,

MAGT1, IKBKB, CARD11

Antikörper-Defekte

Ohne B-Zellen: BTK, IGHM, IGLL1, CD79A, CD79B, BLNK
Normal/niedrige Anzahl B- ICOS, CD19, CD81, TNFRSF13B (TACI),

Zellen: TNFRSF13C (BAFF-R)

Hyper IgM: CD40LG, CD40, AICDA, UNG

Definierte Immundefektsyndrome

Wiskott-Aldrich-Sydrom: WAS, WIPF1

DNA-Reparatur Defekt: MRE11, NBS1*, DNMT3B, siehe auch T-B-

Zelldefekte

CHH: RMRP
Netherton Syndrom: SPINK5

Hyper IgE: STAT3, TYK2, DOCK8, PGM3

Mukokutane Candidiasis: STAT1, CARD9, CLEC7A (DECTIN 1)

VODI: SP110

Immundysregulatorische Defekte

Chediak-Higashi Syndrom: LYST

Griscelli Syndrom: RAB27A, MYO5A

Hermansky-Pudlak Syndrom: AP3B1

Hämophagozytose Syndrom: PRF1, UNC13D, STX11, STXBP2 (MUNC18-2)

Lymphoproliferative Syndrom: SH2D1A, XIAP (BIRC4), ITK

ALPS TNFRSF6 (CD95/FAS), TNFSF6

(CD95L/FASL), CASP10, CASP8*, NRAS*,

KRAS*

Andere: AIRE, FOXP3, IL2RA (CD25), IL10RA, IL10RB,

TREX1

APDS-(like disease) STAT1, STAT3, PIK3CD, CTLA4, PIK3R1,

LRBA

Angeborene Phagozytäre Defekte

CGD: CYBB, CYBA, NCF1, NCF2, NCF4*, CYBC1* y-Interferon/IL12-Achse: IL12RB1, IL12B, IFNGR1, IFNGR2, STAT1

LAD: ITGB2

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 34 von 36

Shwachman-Diamond SBDS

Syndrom:

Defekte der angeborenen Immunität

EDA-ID: IKBKG (NEMO), NFKBIA (IKBA)

WHIM: CXCR4

Epidermodysplasia TMC6 (EVER1), TMC8 (EVER2)

verruciformis:

HSE: UNC93B1, TLR3

Kongenitale Neutropenie ELANE (ELA2), HAX1, G6PC3, GFI1

Andere: IRAK4, MYD88, TLR4

Material: 2 – 20 ml EDTA- Blut oder Knochenmark

2 – 10 µg DNA aus Probandengewebe (z.B. Blut, Knochenmark,

Hautbiopsie)

10 Haare mit Wurzeln oder 3-4 Fingernägel (nach Rücksprache)

Indikation: Nachweis von Immundefekt-Genen, Nachweis von Autoimmunität-verur-

sachenden Genen, Überträger/innen-Diagnostik

Lagerung und Transport: DNA: +2°C bis +8°C

EDTA-Blut, Knochenmark, Haare oder Fingernägel: +10°C bis +37°C

Bearbeitungsdauer: in der Regel 4-12 Wochen, in Abhängigkeit des Anforderungs-

umfangs

Molekulargenetische Abklärung von Erythrozytosen

Methode: Sequenzierung der folgenden Gene:

Angeborene Erythrozytose: EPOR, JAK2, EGLN2 (PHD1), EGLN1

(PHD2), VHL, EPAS1

Polyzythämia Vera: JAK2

Material: 2 – 20 ml EDTA-Blut oder Knochenmark

2 – 10 µg DNA aus Probandengewebe (z.B. Blut, Knochenmark,

Hautbiopsie)

10 Haare mit Wurzeln oder 3-4 Fingernägel (nach Rücksprache)

Indikation: Nachweis von Erythrozytose-Genen, Überträger/innen-Diagnostik

Lagerung und Transport: DNA: +2°C bis +37°C

EDTA-Blut, Knochenmark, Haare oder Fingernägel: +10°C bis +37°C

Bearbeitungsdauer: in der Regel 4-12 Wochen, in Abhängigkeit des Anforderungs-

umfangs

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 35 von 36

Molekulargenetische Abklärung von Anämien

Methode: Sequenzierung folgender Gene:

Dyserythropoietische CDAN1, SEC23B, KIF23

Anämie:

Aplastische Anämie DKC1, TERC3, TERT, TINF2, NHP2

/Dyskeratosis congenita: (NOLA2), NOP10 (NOLA3)

DBA: RPS19, RPS24

Andere: DHFR*, PIGA, CD59

Material: 2 - 20 ml EDTA- Blut aus Knochenmark

2 – 10 µg DNA aus Probandengewebe (z.B. Blut, Knochenmark, Haut-

biopsie)

10 Haare mit Wurzeln oder 3-4 Fingernägel (nach Rücksprache)

Indikation: Nachweis von Anämie-Genen, Überträger/innen-Diagnostik

Lagerung und Transport: DNA: +2°C bis +8°C

EDTA-Blut, Knochenmark, Haare oder Fingernägel: +10°C bis +37°C

Bearbeitungsdauer: in der Regel 4-12 Wochen, in Abhängigkeit des Anforderungs-

umfangs

Molekulargenetische Abklärung von weiteren Gendefekten

Methode: Sequenzierung folgender Gene:

Gray Platelet Syndrome NBEAL2

Fiebersyndrome MEFV*, TNFRSF1A

MonoMAC GATA2
Papillon-Lefevre-Syndrom CTSC
2 – 20 ml EDTA-Blut aus Knochenmark

2 – 10 µg DNA aus Probandengewebe (z.B. Blut, Knochenmark, Haut-

biopsie)

Material:

10 Haare mit Wurzeln oder 3-4 Fingernägel (nach Rücksprache)

Indikation: Verdacht auf entsprechende Gendefekte, Überträger/innen-Diagnostik

Lagerung und Transport: DNA: +2°C bis +8°C

EDTA-Blut, Knochenmark, Haare oder Fingernägel: +10°C bis +37°C

Bearbeitungsdauer: in der Regel 4-12 Wochen, in Abhängigkeit des Anforderungs-

umfangs

Abstammungsgenetische Untersuchung

Methode: Genomische semiquantitative Analyse von Short-Tandem-Repeat- (STR)

Polymorphismen

DNA-Analysen der HLA-B-Merkmale

Blutgruppen

Material: ca. 6 ml EDTA-Blut für die DNA-Techniken

3 Mundschleimhautabstriche

5 Haare mit Wurzeln oder 1-2 Fingernägel (nach Rücksprache)

6 ml EDTA-Blut für die Blutgruppenbestimmungen (nach Rücksprache)

Indikation: Abstammungsgenetische Untersuchungen Lagerung und Transport: Transport bei +2°C bis +37°C

Bearbeitungsdauer: in der Regel 4-12 Wochen, in Abhängigkeit des Anforderungs-

umfangs

Dokument: 14452/ 19 - : Laborleistungen IKT Ulm	Hinweise:	Gültig ab: 18.02.2025
Geltungsbereich: Ulm-Alle Bereiche;		Status: Gültig
Gültige bzw. genehmigte Formblätter sind elektronisch signiert und daher ohne Unterschrift gültig.		Seite 36 von 36