



Humangenetik

Morbus Bechterew nicht übersehen mit dem RIDA®GENE HLA-B27 Test

Mit dem RIDA®GENE HLA-B27 Kit werden HLA-B27 Allele aus EDTA Vollblutproben qualitativ nachgewiesen. Der Befund unterstützt den Arzt mit einem wichtigen zusätzlichen Hinweis, ob bei dem Patienten ein Morbus Bechterew wahrscheinlich ist.

Eigenschaften von RIDA®GENE HLA-B27, Art. Nr. PY0205

- Alle krankheits-assoziierten Subtypen¹ werden nachgewiesen: HLA-B27 Subtypen (in silico): 01-21, 23-152, 154-164
- Alle Kitkomponenten sind enthalten: Reaction Mix,
 Taq-Polymerase, No Template Control, Positive Control
- Anwendung auf den gängigen Cyclern möglich:
 z.B. LightCycler® 480II, cobas z 480 Analyzer, ABI 7500,
 CFX96, Mx3005P oder Rotor-Gene Q
- Kombinierbar mit RIDA®GENE DNA/RNA real-time PCR Produkten: z.B. RIDA®GENE Produkte im Bereich gastrointestinale, respiratorische oder nosokomiale Infektionen
- Interne Kontrolle: zeigt mögliche PCR-Inhibition oder einen Fehler im Extraktionsverfahren an



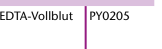


Molekulargenetische HLA-B27 Diagnostik:

- Der Nachweis ist nur einmal im Verlauf der Erkrankung (Morbus Bechterew) notwendig.
- Eine frühzeitige Erkennung kann durch eine eingeleitete Behandlung den Krankheitsverlauf positiv beeinflussen.
- HLA-B27 kann, neben Morbus Bechterew, auch mit weiteren Erkrankungen wie Morbus Reiter, akute anteriore Uveitis und entzündliche Darmerkrankungen assoziiert sein.¹
- Eine Abrechnung im kassen- und privatärztlichen Bereich ist jeweils gegeben.

Bestellinformationen

Produkt	Beschreibung	Tests	Matrix	Art. Nr.
	Real-time PCR			
RIDA®GENE HLA-B27	Multiplex real-time PCR zum direkten qualitativen Nachweis der HLA-B27 Allele Der Test ist nicht zur Gewebetypisierung zu verwenden	100	EDTA-Vollblut	PY0205



Kontaktieren Sie uns, um weitere Informationen zu erhalten: www.r-biopharm.com

R-Biopharm Kontakte:

Vertrieb: Telefon: 0 61 51 - 81 02-0 0 61 51 - 81 02-40 E-mail: info@r-biopharm.de

Auftragsbearbeitung: Telefon: 0 61 51 - 81 02-0 Fax: 0 61 51 - 81 02-20 E-Mail: orders@r-biopharm.de

^{1.} Dashti N. et al., 2018, Gene 670 (2018) 15-21.