



MEDICOVER
GENETICS



**Diagnostische Analysen
für kardiovaskuläre
Erkrankungen**

MOLEKULARGENETIK

Arrhythmogene Herzerkrankungen

Ionenkanalerkrankungen

- Long-QT-Syndrom
- Short-QT-Syndrom
- Brugada-Syndrom
- Katecholaminerge polymorphe ventrikuläre Tachykardie
- Frühes Repolarisationssyndrom
- Progrediente kardiale Reizleitungsstörung
- Sinusknotendysfunktion
- Vorhofflimmern

Kardiomyopathische Erkrankungen

Arrhythmogene-, dilatative-, hypertrophe-, non-compaction-, restriktive- Kardiomyopathie

Isolierte, syndromale und angeborene Herzfehler

Bindegewebs- / Aortenerkrankungen

- Ehlers-Danlos-Syndrom vaskulärer Typ
- Loeys-Dietz-Syndrom
- Marfan Syndrom
- Thorakale Aortenerkrankungen

Exomsequenzierung

LABORMEDIZIN

Unser Basislabor in Martinsried bietet Ihnen ergänzend ein umfassendes Portfolio an weiterer Labordiagnostik an.

KONTAKT

Medicover Genetics GmbH
Tel: +49 89 895578-0
Fax: +49 89 895578-780
www.medicover-diagnostics.de
info@medicover-diagnostics.de