

17.10.2016 – 22:05 Uhr

QIAGEN stellt einzigartige Sample-To-Insight-Lösungen für Flüssigbiopsien und Erbkrankheiten vor

Deutschland (ots) -

Komplett-Kit zur Bibliotheksvorbereitung, sowie Probenentnahme-, Stabilisierungs- und Bioinformatik-Lösungen erleichtern nicht-invasive Pränataltests und Krebsforschung

QIAGEN N.V. (NASDAQ: QGEN; Frankfurt Prime Standard: QIA) gab heute die Einführung des QIAseq® cfDNA All-in-One Kits bekannt, das zum ersten Mal die Extraktion zellfreier DNA mit der Bibliotheksvorbereitung in einer Speziallösung für Flüssigbiopsieanalysen auf allen NGS-Plattformen (Next-Generation-Sequencing) vereint. Das neue Kit lässt sich sowohl mit dem kürzlich von QIAGEN eingeführten PAXgene® Blood ccfDNA-Röhrchen zur Entnahme und Stabilisierung von Blutproben integrieren als auch mit dem heute ebenfalls von QIAGEN neu vorgestellten Bioinformatik-Workflow, der eine optimierte Testlösung für eine schnellere, komfortablere und zuverlässigere Analyse zellfreier DNA von der Probensammlung bis zum ausgewerteten Ergebnis darstellt.

Außerdem stellte QIAGEN einen erweiterten Bioinformatik-Workflow für Erbkrankheiten und seltene Erkrankungen vor, der mit Flüssigbiopsien in der nicht-invasiven Pränataldiagnostik (NIPT) und der Identifizierung von Krebs-Biomarkern einzigartige Forschungsmöglichkeiten bietet. QIAGEN führt die Lösungen auf der Jahrestagung der American Society for Human Genetics (ASHG) 2016 in Vancouver in den Markt ein.

Die vollständige Pressemitteilung finden Sie hier

<http://ots.de/hLDSt>

Kontakt:

Public Relations:

Dr. Thomas Theuringer
Senior Director Public Relations
+49 2103 29 11826

Email: pr@qiagen.com
www.twitter.com/qiagen
<https://www.facebook.com/QIAGEN>
pr.qiagen.com

Investor Relations:

John Gilardi
Vice President Corporate Communications and Investor Relations
+49 2103 29 11711

Email: ir@qiagen.com
ir.qiagen.com

Diese Meldung kann unter <https://www.presseportal.ch/de/pm/100013655/100794322> abgerufen werden.