

# Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης



Παράρτημα F1/3 του Πιστοποιητικού Αρ. **737-2**

## ΕΠΙΣΗΜΟ ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ της ΔΙΑΠΙΣΤΕΥΣΗΣ

του

Εργαστηρίου

της

**LOCUS MEDICUS A.E.**

Υλικά / Προϊόντα υποβαλλόμενα σε δοκιμή	Τύποι δοκιμών / Μετρούμενες ιδιότητες	Εφαρμοζόμενες μέθοδοι/ Χρησιμοποιούμενες τεχνικές
Μοριακές Δοκιμές		
Περιφερικό αίμα, κυτταρικό ελαιώρημα στοματικού βλεννογόνου	Ταυτοποίηση πατρότητας-συγγένειας με συγκριτική γενετική ανάλυση STRs: [Αμελογενίνη, D3S1358, TH01, D21S11, D18S51, D10S1248, D1S1656, D2S1338, D16S539, D22S1045, vWA, D8S1179, FGA, D2S441, D12S391, D19S433, Se33]	Μέθοδος κατασκευαστή kit (POWERPLEX ESX17, PROMEGA) με την τεχνική multiplex fluorescent PCR και ανάλυση θραυσμάτων σε γενετικό αναλυτή ABI3500*

*\*Η αναφορά της εμπορικής ονομασίας του αναλυτή / kit παραπέμπει σε συγκεκριμένη αναλυτική μέθοδο και ανάλογο πρωτόκολλο εργασίας*

Τόπος αξιολόγησης: **Μόνιμες Εγκαταστάσεις Εργαστηρίου, Λεωφόρος Μεσογείων 246, 155 61, Χολαργός-Αθήνα.**

Εξουσιοδοτημένοι υπεύθυνοι υπογραφής: **Β. Μίχου, Χ. Κυπριανίδου, Ε.Φίλιου.**

Το Παρόν Πεδίο Διαπίστευσης αντικαθιστά το αντίστοιχο προηγούμενο με ημερομηνία 20.03.2014.

Το Πιστοποιητικό Διαπίστευσης με Αρ. **737-2**, κατά ΕΛΟΤ EN ISO/IEC 17025:2005, ισχύει μέχρι την 26.05.2019.

Αθήνα, 01 Απριλίου 2016

Ιωάννης Σιταράς  
Διευθυντής Δνσης Διαπίστευσης Εργαστηρίων