

## IGENOMIX SPAIN LAB, S.L.(Unipersonal) (IGENOMIX)

Dirección / Address: Ronda Narciso Monturiol Estarriol nº11 Parcela B. Paterna (Valencia)

Norma de referencia / Reference Standard: **UNE-EN ISO 15189: 2023**

Actividad: laboratorio clínico (*medical laboratory*)

Acreditación / Accreditation nº: **1395/LE2553**

Fecha de entrada en vigor / Coming into effect: 18/12/2020

### ALCANCE DE LA ACREDITACIÓN

### SCHEDULE OF ACCREDITATION

(Rev./ Ed. 9 fecha / Date 13/06/2025)

#### GENÉTICA MOLECULAR/MOLECULAR GENETICS

ESPÉCIMEN / MUESTRA <i>SPECIMEN/SAMPLE</i>	PRUEBAS <i>EXAMINATIONS</i> Método <i>Method</i>	PROCEDIMIENTO <i>PROCEDURES</i>
Biopsia endometrial <i>Endometrial biopsy</i>	Identificación del perfil transcriptómico (panel de 248 genes) mediante secuenciación masiva (NGS)  <i>Identification of the transcriptomic profile (248 gene panel) by massive sequencing (NGS)</i>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i>  SPA_L_F_009_EN
	Identificación del perfil bacteriano mediante técnicas de secuenciación masiva (NGS)  <i>Identification of the present bacterial profile by means of massive sequencing technics (NGS)</i>	Procedimiento Interno (2) <i>In-house method (2)</i>  SPA_L_F_009_EN
Espermatozoides procedentes de eyaculado, testículo o epidídimo  <i>Ejaculate, epididymal and testicular spermatozoa</i>	Cribado preconcepcional de aneuploidías (cromosomas 13, 18, 21, X, Y) mediante hibridación in situ fluorescente (FISH)  <i>Preconceptional screening of aneuploidies (13, 18, 21, X, and Y chromosomes) by Fluorescence in situ hybridization (FISH)</i>	Procedimiento publicado (2) <i>Published procedure (2)</i>  SPA_L_F_009_EN
Tejido abortivo en solución salina estéril + ADN extraído a partir de sangre periférica  <i>Miscarriage tissue in sterile saline + DNA extracted from peripheral blood</i>	Cribado post-gestacional de aneuploidías y de delecciones/duplicaciones de tamaño superior a 6Mb (24 cromosomas) mediante secuenciación masiva (NGS)  <i>Post-gestational screening of aneuploidies and deletions/duplications larger than 6Mb (24 chromosomes) through massive sequencing (NGS)</i>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i>  SPA_L_F_009_EN

ESPÉCIMEN / MUESTRA  SPECIMEN/SAMPLE	PRUEBAS  EXAMINATIONS  Método  Method	PROCEDIMIENTO  PROCEDURES
Sangre, ADN  <i>Blood, DNA</i>	<p>Test No Invasivo Prenatal para las trisomías 13 (Síndrome de Patau), trisomía 18 (síndrome de Edwards) y trisomía 21 (Síndrome de Down) y alteraciones en cromosomas sexuales mediante Secuenciación Masiva en Paralelo (NGS)</p> <p><i>Non-invasive prenatal screening test (NIPT) of trisomy 13 (Patau's Syndrome), trisomy 18 (Edwards' Syndrome) and trisomy 21 (Down's Syndrome), and sex chromosomes alterations by Massive Parallel Sequencing (NGS)</i></p>	Método CE-IVD <i>CE-IVD method</i> Kit Veriseq NIPT NextSeq 550 DX SPA_L_PR_NACE_002_EN
Sangre Células bucales /Saliva ADN Semen Linfocitos Blastómeros de embriones Células del trofoectodermo de embriones  <i>Blood</i> <i>Buccal cells / Saliva</i> <i>DNA</i> <i>Sperm</i> <i>Lymphocytes</i> <i>Blastomeres</i> <i>Trophoblast cells</i>	<p>Estudio de informatividad genética (pre-PGT-M) y diagnóstico genético preimplantación: detección de mutaciones y/o haplotipos en enfermedades monogénicas (PGT-M) mediante análisis de fragmentos, amplificación por STRs, minisecuenciación, análisis de fragmentos para variantes INDELs y RFLP</p> <p><i>Informativity work-up (pre-PGT-M test) and preimplantation genetic testing: detection of mutations and/or haplotypes in monogenic diseases (PGT-M) by fragment analysis, amplification by STRs, minisequencing, fragment analysis for INDELs and RFLP variants</i></p>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i> SPA_L_PR_PGT_009_EN SPA_L_PR_PGT_008_EN
Células del Trofoectodermo de embriones humanos  <i>Human trophectoderm cells</i>	<p>Cribado preimplantacional de aneuploidías y delecciones/duplicaciones de tamaño superior a 10Mb mediante secuenciación masiva (NGS) (Test PGT-A).</p> <p><i>Preimplantational screening for chromosomal unbalances larger than 10Mb by massive sequencing (NGS) (PGT-A Test).</i></p>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i> SPA_L_PR_PGT_001_EN SPA_L_PR_PGT_013_EN
Células del Trofoectodermo de embriones humanos  <i>Human trophectoderm cell</i>	<p>Cribado preimplantacional de aneuploidías y delecciones/duplicaciones de tamaño superior a 6Mb mediante secuenciación masiva (NGS) (Test PGT-SR).</p> <p><i>Preimplantational screening for chromosomal unbalances larger than 10Mb by massive sequencing (NGS) (PGT-SR Test).</i></p>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i> SPA_L_PR_PGT_002_EN SPA_L_PR_PGT_013_EN

<b>ESPÉCIMEN / MUESTRA</b> <i>SPECIMEN/SAMPLE</i>	<b>PRUEBAS</b> <i>EXAMINATIONS</i> <b>Método</b> <i>Method</i>	<b>PROCEDIMIENTO</b> <i>PROCEDURES</i>
Células del Trofoectodermo de embriones humanos  <i>Human trophectoderm cells</i>	Evaluación de la ploidía mediante un panel de SNPs por secuenciación masiva (NGS).  <i>Ploidy status determination (SNPs panel) by massive sequencing (NGS).</i>	Procedimiento interno (2) <i>In-house method (2)</i> SPA_L_PR_PGT_013_EN
Sangre ADN Saliva Líquido amniótico  <i>Blood DNA Saliva Amniotic fluid</i>	Estudio de variantes SNVs, INDELS, CNVs en línea germinal (prenatal y postnatal):  - Exoma dirigido- paneles virtuales asociados a patología - Exoma dirigido- filtrado por fenotipo  <i>Study of germinal variants (SNPs, INDELs, CNVs) in germinal line (prenatal and postnatal):</i> <i>-Targeted exome- virtual panels associated with pathology</i> <i>-Targeted exome- filtered by phenotype</i>  Patologías/ pathologies:  Trastorno del espectro de Noonan y rasopatías / <i>Noonan Spectrum Disorder And Rasopathies</i> (1) Colestasis / <i>Cholestasis</i> (1) Diarrea congénita / <i>Congenital Diarrhea</i> (1) Enfermedad vascular y del tejido conectivo de la aorta / <i>Aorta Vascular and Connective Tissue Disease</i> (1) Miocardiopatía arritmogénica / <i>Arrhythmogenic Cardiomyopathy</i> (1) Canalopatías y arritmias cardíacas / <i>Channelopathies and Cardiac Arrhythmias</i> (1) Miocardiopatía dilatada / <i>Dilated Cardiomyopathy</i> (1) Síndrome de Ehlers-Danlos y trastornos relacionados / <i>Ehlers-Danlos Syndrome and related disorders</i> (1) Hiperlipidemia / <i>Hyperlipidemia</i> (1) Miocardiopatía hipertrófica / <i>Hypertrophic Cardiomyopathy</i> (1) Porfiria / <i>Porphyria</i> (1) Labio leporino y paladar hendido / <i>Cleft Lip and Palate</i> (1) Macrocefalia y sobrecrecimiento / <i>Macrocephaly and Overgrowth</i> (1) Autismo y Trastorno por déficit de atención e hiperactividad / <i>Autism and Attention Deficit Hyperactivity Disorder</i> (1) Enfermedades por almacenamiento de glucógeno / <i>Glycogen Storage Diseases</i> (1) Neurofibromatosis / <i>Neurofibromatosis</i> (1)	Procedimiento Interno (2) <i>In-house method (2)</i> SPA_L_F_009_EN SPA_L_F_126_EN_Paneles_GPD_x_ISO  Preparación de librerías y secuenciación derivadas a un laboratorio externo  <i>Preparation of libraries and sequencing performed by a referral laboratory</i>

ESPÉCIMEN / MUESTRA  SPECIMEN/SAMPLE	PRUEBAS  EXAMINATIONS  Método  Method	PROCEDIMIENTO  PROCEDURES
	Enfermedad renal poliquística y trastornos relacionados / <i>Polycystic Kidney Disease and related disorders</i> (1) Diabetes tipo MODY y diabetes neonatal / <i>MODY and Neonatal Diabetes</i> (1) Osteogenes Imperfecta/ <i>Osteogenesis imperfecta</i> (1) Albinismo oculocutáneo / <i>Oculocutaneous Albinism</i> (1) Distrofia corneal / <i>Corneal Dystrophy</i> (1) Inmunodeficiencia primaria / <i>Primary Immunodeficiency</i> (1) Retinitis Pigmentosa/ <i>Retinitis pigmentosa</i> (1) Displasia esquelética / <i>Skeletal Dysplasia</i> (1) Cáncer hereditario de mama y ovario / <i>Hereditary Breast and Ovarian Cancer</i> (1) Cáncer colorectal hereditario y síndrome de Lynch / <i>Hereditary Colorectal Cancer and Lynch Syndrome</i> (1) Craneosinostosis / <i>Craniosynostosis</i> (1) Síndrome nefrótico / <i>Nephrotic Syndrome</i> (1) Trastornos de la migración neuronal / <i>Neuronal Migration Disorders</i> (1) Bronquioectasias y discinesia ciliar primaria / <i>Bronchiectasis and Primary Ciliary Dyskinesia</i> (1) Miocardiopatía restrictiva / <i>Restrictive Cardiomyopathy</i> (1) Enfermedad de Charcot Marie Tooth y neuropatía sensorial / <i>Charcot Marie Tooth and Sensory Neuropathy</i> (1) Distrofias musculares y miopatías congénitas / <i>Congenital Muscular Dystrophies and Myopathies</i> (1) Hipoacusia sindrómica y no sindrómica / <i>Syndromic And Nonsyndromic Deafness</i> (1)  <i>Secuenciación Masiva en Paralelo (NGS) del exoma completo (WES) por terminación reversible cíclica</i> <i>Massively Parallel Sequencing (NGS) of the whole exome (WES) by cyclical reversible termination</i>	

- (1) Alcance flexible: el laboratorio puede incorporar nuevas pruebas dentro de la categoría y dispone de una lista de análisis acreditados a disposición del cliente de acuerdo con NT-48. / (1) Flexible scope: the laboratory can incorporate new tests within the category and has a list of accredited analyses available to the customer in accordance with NT-48.
- (2) Alcance flexible: el laboratorio puede cambiar los equipos/kits y dispone de una lista de análisis acreditados a disposición del cliente de acuerdo con NT-48. / (2) Flexible scope: the laboratory can change the equipment/kits and has a list of accredited analyses available to the customer in accordance with NT-48.