



Uusi tutkimus: Antitrombiini P73L-mutaatio, DNA-tutkimus, otetaan käyttöön 8.2. alkaen

Tutkimus	B –ATP73LD (5039)	Antitrombiini P73L-mutaatio, DNA-tutkimus
Aihe	Uusi tutkimus ”Antitrombiini P73L-mutaatio, DNA-tutkimus” otetaan käyttöön 8.2.2017 alkaen. Tutkimus tehdään alihankintana SPR Veripalvelussa.	
Indikaatio	Tyypin 2 antitrombiinivajauksen seulonta, jos suvussa on todettu kyseisen geenivirheen kantaja. Tyypin 2 antitrombiinivajauksen geneettisen taustan selvittäminen.	
Laboratorio- riopyyntö	KYS:ssä potilasta koskeviin esitietokysymyksiin vastataan sähköisesti tutkimuksen tilauksen yhteydessä. Muissa sairaaloissa tulee täyttää SPR Veripalvelun paperilähete, joka lähetetään näytteen mukana.	
Tulkinta	Tutkimuksesta annetaan lausunto.	
Näyte	2-5 ml EDTA-verta.	
Lähetys	Näyte voidaan lähettää postitse analysoivaan laboratorioon.	
Menetelmä	RFLP-menetelmä	

Kari Punnonen
toimitusjohtaja

Pentti Mäntymaa
osastonylilääkäri

Jakelu ISLABin aluelaboratorioiden johtajat
KYS:n osastot ja poliklinikat
OA:PREANA, OA:HEMAUT
Internet, intranet