

3.5.2023

Hematologisten maligniteettien DNA-arraytutkimuksille (VGH/molekyylikaryotyypitys) otetaan käyttöön kuntaliiton mukaiset nimikkeet (6221 Bm-MKhem ja 6222 Ts-MKhem), samalla B/ Bm/Ts-VGH -nimikkeet poistuvat käytöstä 15.5.2023 alkaen

Uudet tutkimukset

[Molekyylikaryotyypitys, hankinnaiset poikkeavuudet, luuydin](#)

[Bm-MKhem \(6221\)](#)

[Molekyylikaryotyypitys, hankinnaiset poikkeavuudet, kudokset](#)

[Ts-MKhem \(6222\)](#)

Poistuvat tutkimukset

[Vertaileva genominen hybridisaatio -mikrolevyttesti, verestä](#)

[B -VGH \(50542\)](#)

[Vertaileva genominen hybridisaatio -mikrolevyttesti, luuytimeistä](#)

[Bm-VGH \(50541\)](#)

[Vertaileva genominen hybridisaatio -mikrolevyttesti, kudostenäytteestä](#)

[Ts-VGH \(50549\)](#)

Aihe

Kyseessä on arraymenetelmällä tehtävät DNA-tutkimukset, joita käytetään hematologisten maligniteettien diagnostiikassa. Tutkimuksella pystytään osoittamaan mm. akuutin lymfoblastisen leukemian ALLTogether-hoitoprotokollan edellyttämät geenien/geenialueiden kopiolumuutokset. Kyseiset arraytutkimukset (Bm-MKhem ja Ts-MKhem) tehdään TYKSin molekyylihematologian ja –patologian laboratoriossa. Erillistä näytettä tälle tutkimukselle ei tarvita, sillä array tehdään samasta näytteestä kuin muut molekyylihematologian tutkimukset.

Päivi Ylikangas
johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
osastonylilääkäri

Kati Pulkkinen
sairaalageneetikko

Jakelu

ISLABin aluelaboratorioiden johtajat
Pohjois-Savon hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset
Pohjois-Karjalan hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset
Etelä-Savon hyvinvointialueen sairaalat ja terveyskeskukset
Internet, intranet
OA_PREANA, OA_GENMOL