

12.9.2023

FLT3- ja NPM1-geenin yhdistelmätutkimus otetaan käyttöön 15.9.2023 alkaen

Tutkimukset

[FLT3- ja NPM1 -geenin yhdistelmätutkimus](#) [B -AMLpika \(14795\)](#)

[AML:ssä, verestä](#)

[FLT3- ja NPM1 -geenin yhdistelmätutkimus](#) [Bm -AMLpika \(14796\)](#)

[AML:ssä, luuytimeistä](#)

[FLT3- ja NPM1 -geenin yhdistelmätutkimus](#) [Ts -AMLpika \(14797\)](#)

[AML:ssä, kudoksesta](#)

Aihe

AMLpika -nimikkeellä voidaan tilata FLT3- ja NPM1-geenin mutaatiotutkimus kiiretutkimuksena samanaikaisesti. Tutkimuksessa selvitetään FLT3- ja NPM1-geenin valtamutaatioiden esiintyminen AML-taudin diagnoosivaiheessa. Tutkimus vastataan viiden työpäivän kuluessa näytteen saapumisesta analysoivaan laboratorioon. Mutaatioiden tarkempi rakenne selvitetään osana MPMut-tutkimusta, josta annetaan erillinen lausunto. Tutkimus alihankitaan TYKSin genomiikan laboratoriosta.

Näyte

Tutkimus tehdään BlaPCR-tutkimukseen otetusta näytteestä.

Päivi Ylikangas
johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
osastonylilääkäri

Satu Häikiö
sairaalageneetikko

Jakelu

ISLABin aluelaboratorioiden johtajat
ISLABin osastonhoitajat
Pohjois-Savon hyvinvointialueen sairaalat
Pohjois-Karjalan hyvinvointialueen sairaalat
Etelä-Savon hyvinvointialueen sairaalat
Internet, intranet
OA_HEMAUT, OA_PREANA