

14.6.2024

Synnynnäisten perinnöllisten sairauksien diagnostiikassa käytetyille geenipaneelitutkimuksille ja yksittäisten geenien läpisekvensointitutkimukselle otetaan käyttöön uudet tutkimusnimikkeet (54898 B -Panel-D ja 54899 B -Gene-D) 1.7.2024 alkaen

Uudet tutkimusnimikkeet

Geenipaneelitutkimus verestä	B -Panel-D (54898)
Yksittäisen geenin sekvensointitutkimus verestä	B -Gene-D (54899)

Aihe

B -Panel-D ja B -Gene-D -tutkimusnimikkeet on tarkoitettu alihankintana tehtäville geenipaneeli- ja yksittäisten geenien sekvensointitutkimuksille, joita käytetään synnynnäisten perinnöllisten sairauksien diagnostiikassa. Molempien tutkimusten ensisijaiseksi alihankintatavaksi on valittu kilpailutuksen tuloksena Blueprint Genetics Oy. Kyseiset alihankintatutkimukset tehdään DNA-näytteestä. DNA eristetään verinäytteistä ISLABin Genetiikan laboratoriossa (laskutus erikseen).

Niille genetiikan alihankintatutkimuksille, jotka eivät ole Blueprint Geneticsin geenipaneeli- tai yksittäisen geenin tutkimusvalikoimassa, käytetään geneeristä -Genpyy -tutkimusnimikettä. Genpyy- nimike, joka on jo käytössä KYSissä, otetaan käyttöön myös Pohjois-Karjalan ja Mikkelin keskussairaaloissa (ks laboratoriotiedote 22/2024).

Katariina Vuorenmaa
vs. johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
osastonylilääkäri

Kati Pulkkinen
sairaalageneetikko

Jakelu

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