

16.1.2026

Poistuvia tutkimusnimikkeitä synnynnäisten geenitutkimusten tutkimusvalikoimassa 26.1.2026 alkaen

Poistuvat tutkimusnimikkeet

Periytyvä rinta- ja munasarja-syöpäalttius, NGS-menetelmällä	B -BrOvMut-D (22059)
B-Periytyvä rinta- ja munasarjasyöpäalttius, BRCA1- ja BRCA2-geenien sekvensointi NGS-menetelmällä ja MLPA	B -BRCAmut (22057)
Synnynnäinen pitkä QT-oireyhtymän geenipaneeli, verestä	B -LQTSMut (23101)
B-Periytyvä rintasyöpäalttius, BRCA1- tai BRCA2-geenin yksittäisen mutaation DNA-tutkimus verestä	B -BRCA-D (20534)
B -Periytyvä rintasyöpäalttius, Brca1- ja Brca2-geenien valtamutaatioiden DNA-tutkimus	B -BRCA-D (54934)
B -Periytyvä ei-polypoottinen paksusuolisyöpä (HNPCC), kolmen MLH1-geenin valtamutaation DNA-tutkimus	B -HNPCC-D (4654)

Aihe

Periytyvään rinta- ja munasarjasyöpäalttiuteen liittyvät tutkimusnimikkeet, 22059 B - BrOvMut-D ja 22057 B -BRCAmut, sekä synnynnäiseen pitkä QT-oireyhtymään liittyvä tutkimusnimike, 23101 B -LQTSMut, poistuvat ISLABin tutkimusvalikoimasta. Tutkimukset voi tilata jatkossa geenipaneelitutkimusnimikkeellä **54898 B -Panel-D**.

BRCA-geenien yksittäisen mutaation tutkimusnimike 20534 B-BRCAY-D poistuu ISLABin ohjekirjasta ja sen tilalla käytetään tunnetun variantin tutkimusnimikettä **50716 B -TVT-D**. Valtamutaatiotutkimukset 4654 B -HNPCC-D sekä 54934 B -BRCA-D poistuvat käytöstä, sillä alihankintalaboratorio on lopettanut tutkimukset vähäisen käytön vuoksi. Kysymyksenasettelun mukaan näille tutkimuksille voi käyttää tutkimusnimikkeitä B-Panel-D tai **54899 B**

16.1.2026

-Gene-D. Tarvittaessa BRCA1- ja BRCA2-geeneihin liittyviä MLPA-tutkimuksia voi tilata käyttäen yleispyyntöä **50522 -Genpyy**.

Päivi Ylikangas
johtava ylilääkäri

Pentti Mäntymaa
osaston ylilääkäri

Kati Pulkkinen
sairaalageneetikko

Jakelu

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