

Asiakastiedote

59/2019

31.12.2019

Sivu 1/1

Arvoisa asiakas,

Muutoksia molekyyligenetiikan tutkimuksissa: Tekopaikkamuutoksia, poistuvia tutkimuksia ja uusia tutkimuksia tutkimusvalikoimaan.

Molekyyligenetiikan tutkimuksia tekevän laboratorion toiminta Kivihaassa lopetetaan. Tutkimukset siirretään pääosin tehtäväksi SYNLABin muihin keskuslaboratorioihin. SYNLAB Suomi tarjoaa edelleen sairaalageneetikon palveluita keskuslaboratorioasiakkaille. Osan genetiikan tutkimuksista välitämme tehtäväksi suomalaisen yliopistosairaalan laboratorioon.

Tutkimusvalikoimasta poistuvia tutkimuksia

Lyhenne ja tutkimusnumero	Pitkä nimi	Huomioita
Ts-TriNhOL ATK 10202	Laaja Trisomia, nukleiinihappo	Tutkimuksen sisältö supistuu: Ts-TriNhO eli Trisomia, nukleiinihappo (kval), kudosnäytteestä ATK 10486
B -PNPLA3 KL 6342	PNPLA3-geenin c.617C>G (I148M) variaatio	
B -CYP2C19 (yksittäistutkimuksena) KL 6346	Sytokromi P450 2C19, CYP2C19-geenin alleelit *2 ja *17, DNA-tutkimus verestä	Sisältyy B -FarmL-D ATK 8946 eli Farmakogeneettinen laaja testipaneeli, DNA-tutkimus verestä
B -CYP2D6 (yksittäistutkimuksena) KL 6345	Sytokromi P450 2D6, CYP2D6-geenin variaatiot, DNA-tutkimus verestä	Sisältyy B -FarmL-D ATK 8946

Tutkimusvalikoimasta poistuvien tutkimusten näytteiden on oltava Kivihaassa viimeistään 10.1.2020, jotta ne ehtivät mukaan viimeiseen teossa olevaan sarjaan.

Uusia tutkimuksia tutkimusvalikoimaan

Negen-geeniriskitestit, joiden geenivarianttimäärittysten avulla saa tietoa yksilöllisestä alttiudesta sairastua esimerkiksi sepelvaltimotautiin tai tyyppin 2 diabetekseen. Lisää tietoa tammikuun puolenvälin jälkeen kotisivuillamme. Negen-geeniriskitestit ovat tilattavissa 20.1.2020 alkaen.

Tiedustelut:

Ammattilaisneuvonta

puh. (09) 52 561

asiakaspalvelu@medix.fi

järjestelmäasiantuntija Maria Leppänen

puh. 043 825 9315

maria.leppanen@synlab.fi