

MOLEKYYLIKARYOTYYPITYSTUTKIMUKSET 14.2.2022 alkaen

Tutkimuksen 6220 B-MKSyn tekopaikka vaihtuu Nordlabista Tyks Genomiikan laboratorioon

Molekyylidikaryotyyppitystutkimus (6220 B-MKSyn) siirtyy tehtäväksi Tyks Genomiikan laboratorioon 14.2.2022 alkaen. Muutos koskee ei-kiireellisiä näytteitä, joissa vastausaika on 6 – 8 viikkoa. Tutkimuksen hinta pysyy samana.

Kiireelliset näytteet (14608 B-MK-kiire), joissa vastaus halutaan 1-2 viikossa ja sikiödiagnostiset näytteet (6219 Ts-MKsyn) tutkitaan edelleen toistaiseksi NordLab laboratoriossa, Oulussa.

Molekyylidikaryotyyppityksellä (array-CGH) voidaan osoittaa genomiset kopiolumuutokset kuten kromosomien aneuploidiat (trisomiat ja monosomiat), mikrodeleetiot ja -duplikaatiot sekä monistumat. Lisäksi voidaan tunnistaa perimän homotsygoottiset alueet (loss of heterozygosity, LOH) ja mahdollinen uniparentaalinen disomia (UPD). Tutkimuksessa käytetään koko genomia tutkimaan tarkoitettua CGH+SNP –oligosirua.

Näytteenotto: 5 ml EDTA-verta

Tekotiheys: tarvittaessa

Lähete: laboratorion sähköinen tilausjärjestelmä

Tulokset valmiina: 6 – 8 viikkoa

Tiedustelut: Perinnöllisyyslääkäri p. 02-3139738, geneetikot p. 02-3137476

Hinta: 700 €

Jatkossa tulemme kotiuttamaan myös kiireellisenä tehtävät molekyylidikaryotyyppitystutkimukset. Tästä tiedotetaan myöhemmin erikseen.

Jonna Elonen-Jokinen
sairaalageneetikko
Genomiikan vastuualue
Tyks Laboratoriot

Petra Pasanen
sairaalageneetikko
Genomiikan vastuualue
Tyks Laboratoriot

Maria Haanpää
perinnöllisyyslääkäri
Genomiikan vastuualue
Tyks Laboratoriot

Jakelu: VSSHP yksiköt, internet