

NIPT-TUTKIMUSMENETELMÄLLE IVDR-HYVÄKSYNTÄ

Turun yliopistollisen keskussairaalan Genomiikan vastuualueen NIPT-tutkimuksessa käyttämä Illuminan VeriSeq NIPT Solution v2 –menetelmä on saanut uuden *in vitro* –diagnostiikkaan tarkoitettujen lääkinnällisten laitteiden asetuksen (EU) 2017/746 (IVDR) mukaisen hyväksynnän 21.12.2021.

Menetelmän tiedot päivitetään EUDAMED-tietokantaan 26.5.2022 mennessä.

Tutkimusnimikkeet:

6373 B-NIPTtri (Sikiön trisomiatutkimus äidin verinäytteestä)

<https://webohjekirja.mylabservices.fi/TYKS/index.php?test=6373>

6374 B-NIPTdel (Sikiön trisomia- ja mikroleetiotutkimus äidin verinäytteestä)

<https://webohjekirja.mylabservices.fi/TYKS/index.php?test=6374>

<https://www.vsshp.fi/fi/toimipaikat/tyks/t12/genetiikka-ja-saske/laaketieteellinen-genetiikka/Sivut/default.aspx#horisontaali3>

Tiedustelut

Laboratorio: p. (02) 3137476, (02) 313 7475

Pia Pohjola	Petra Pasanen	Johanna Schleutker	Maria Haanpää
Sairaalageneetikko	Sairaalageneetikko	Yligeneetikko	Perinnöllisyyslääketieteen el
Genomiikan vastuualue	Genomiikan vastuualue	Genomiikan vastuualue	Genomiikan vastuualue
Tyks Laboratoriot	Tyks Laboratoriot	Tyks Laboratoriot	Tyks Laboratoriot