

Farmakogeneettinen paneeli -geenitesti

Tämä kirje sisältää tärkeää tietoa hoidostasi, luethan sen ja mahdolliset liitteet huolellisesti.

HUSissa annettavan hoidon suunnittelua varten teiltä tutkitaan lääkevasteeseen vaikuttavia perinnöllisiä muunnoksia. Tämä tehdään geenitestillä, jonka nimi on Farmakogeneettinen paneeli. Tällä testillä ei tutkita sairastumisriskiin vaikuttavia muunnoksia.

Farmakogeneettinen paneeli -geenitestin tulosta käytetään apuna lääkehoitonne valinnassa. Sen tarkoituksena on vähentää lääkehoidon haittavaikutusriskiä sekä parantaa lääkehoidon tehoa. Hoitava lääkäri selvittää geenitestin tulokset kanssanne ja suunnittelee lääkehoitonne tulosten perusteella.

Geenitestiä varten otetaan verinäyte, jota ennen saatte syödä kevyesti, juoda ja ottaa käytössänne olevat lääkkeet normaalisti. Voitte varata ajan verinäytettä varten internetistä (www.huslab.fi/ajanvaraus) tai HUSLABin asiakaspalvelusta (puh. 09 471 86800, ma-pe klo 7.30-15.30).

Geenitestin tuloksista voi olla hyötyä myös jatkossa, mikäli teille suunnitellaan uuden lääkehoidon aloittamista. Testin tulos näkyy OmaKannassa (<https://www.kanta.fi/omakanta>), kohdassa Laboratoriotutkimukset nimikkeellä B -PGx-D, Farmakogeneettinen paneeli.

Voitte näyttää tämän potilasohjeen yhdessä geenitestin tuloksen kanssa teitä hoitavalle lääkärille.

Mahdollisia lääkitysmuutoksia ei tule toteuttaa itse, vaan niistä tulee aina sopia yhdessä teitä hoitavan lääkärin kanssa.

Lisätietoa perimästä ja lääkkeistä: www.laaketalo.fi.

Mikäli teillä on tästä asiasta kysyttävää, voitte soittaa HUSLABin asiakaspalveluun.

Puh. 09 471 86800, ma-pe klo 7.30-15.30 (laboratoriotuloksia ei anneta puhelimitse).