

## Muutos HUSLABin Molekyyli­patologian laboratorion Vertaileva genomisen hybridisaatio –mikrolevyttestin (B –VGH-ML, nro 8262) suorituksessa synnynnäisten tutkimusten osalta

<b>Tutkimus</b>	8262      B –VGH-ML      Vertaileva genomisen hybridisaatio
<b>Asia</b>	Muutos Vertaileva genomisen hybridisaatio –mikrolevyttestien (molekyylikaryotyypitys) suorituksessa
<b>Johdanto</b>	Molekyyli­patologian laboratoriossa on käytetty vertaileva genomisen hybridisaatio –mikrolevyttestiä verinäytteestä (B –VGH-ML, nro 8262) geenien kopiomäärän muutosten osoittamiseksi maligniteeteissa ja synnynnäisten, lähinnä kehitysvammaisuuden syiden selvittämisessä.
<b>Muutos</b>	Organisaatiossa tapahtuneista uudelleenjärjestelyistä johtuen Molekyyli­patologian laboratoriossa lopetetaan 1.4.2008 alkaen Vertaileva genomisen hybridisaatio –mikrolevyttestien käyttäminen synnynnäisten tutkimusten osalta.  Vertaileva genomisen hybridisaatio -mikrolevyttestejä tehdään edelleen hematologisissa maligniteeteissa geenien kopiomäärän muutosten osoittamiseksi.
<b>Tiedustelut</b>	osastonylilääkäri Tuomo Timonen, tuomo.timonen@hus.fi , puh: 050 427 1916
<b>Allekirjoitukset</b>	Tuomo Timonen LKT, dos. vastuuyksikön päällikkö HUSLAB Meilahden patologian laboratoriot puh. 050 427 1916
<b>Jakelu</b>	Molekyyli­patologian laboratorion asiakkaat HUSLABin intranet-sivut HUSLABin Internet-sivut