

Alihankittavien genetiikan tutkimusten tilaamiskäytäntöjä selkeytetään

Asia	Pyyntökäytäntömuutos
Käytössä olevat nimikkeet	23093 B -Panel-S Pieni geenipaneeli, verestä 23094 Ts-Panel-S Pieni geenipaneeli, kudospäytteestä 23095 B -Panel-M Keskikokoinen geenipaneeli, verestä 23096 Ts-Panel-M Keskikokoinen geenipaneeli, kudospäytteestä 23097 B -Panel-L Suuri geenipaneeli, verestä 23098 Ts-Panel-L Suuri geenipaneeli, kudospäytteestä 21576 B -ExSeq-D Eksomisekvensointi, verestä 21577 B -ExTri-D Eksomisekvensointi potilas ja vanhemmat, verestä 20464 B -SEKVY-D Yksittäisen tunnetun mutaation sekvensointitutkimus, verestä 20657 Ts-SEKVY-D Yksittäisen tunnetun mutaation sekvensointitutkimus, kudospäytteestä 23118 B -GeneSeq, Yksittäisen geenin läpisekvensointitutkimus, verestä (käytössä 12.8. lähtien) 23119 Ts-GeneSeq, Yksittäisen geenin läpisekvensointitutkimus, kudospäytteestä (käytössä 12.8. lähtien)

Tässä yhteydessä ei tule käyttää nimikkeitä

99999, Blankko, Blankkokortti
4209, -DNAex, -DNA, eristys

Asia

HUSLAB on välittänyt klinikoiden toivomia genetiikan tutkimuspyyntöjä alihankintalaboratorioihin useampaa eri reittiä Genetiikan laboratorion ja asiakasneuvonnan kautta. Jatkossa käyttöön jää ainoastaan yksi tapa tilata alihankintana tehtäviä tutkimuksia ja kaikki genetiikan alihankintatutkimusten näytteet kulkevat Genetiikan laboratorion kautta. Tätä varten on avattu ylläolevat nimikkeet yksittäisten mutaatioiden ja geenien tutkimuksia sekä geenipaneeleita ja eksomisekvensointitutkimuksia varten.

Toimittaessa yhtenäisellä tavalla tutkimuksen valmistumista alihankintalaboratoriossa voidaan tarkemmin seurata ja lausunnot siirtyvät laboratoriotietojärjestelmään viiveettä. Kuhunkin tutkimukseen sisältyy DNA-eristys Genetiikan laboratoriossa ja alihankintana tehtävä toivottu jatkotutkimus. Tarkempia tietoja käytettävistä tutkimuskoodeista löytyy laboratorion tutkimustiedotteista 2018:58 ja 2019:42 sekä tutkimusohjekirjasta. Tilausta edeltävästi on mahdollista konsultoida laboratorion lääkäriä tutkimuksen valinnasta ja tekopaikasta esimerkiksi sähköpostitse (genetiikanlaboratorio@hus.fi). Joissakin tutkimuksissa tilaajan tulee täyttää alihankintalaboratorion oma lähetekaavake ja allekirjoittaa potilaan kanssa myös erilliset suostumuslomakkeet.

Mikäli tutkimus toivotaan tehtäväksi laboratoriossa jo olevasta DNA-näytteestä, tehdystä tutkimuspyynnöstä tulee ilmoittaa Genetiikan laboratorion toimistoon puh. 050 427 0646 tai 050 427 0964.

Muiden sairaanhoitopiirien laboratorioista voi edelleen tilata genetiikan tutkimuksia aikaisempaan tapaan Blankko-pyyntöillä.

Menetelmät

NGS (next generation sequencing), sekvensointi, MLPA tai muu menetelmä. Alihankintana teetettävä tutkimus.

Tiedustelut

Genetiikan laboratorio puh. 050 427 0646 tai 050 427 0964 (toimisto) tai genetiikanlaboratorio@hus.fi.

HUSLAB-ohjekirjasta (www.huslab.fi/ohjekirja) löytyy tarkempia tietoja tutkimuksista.

Hintatietoja voi tiedustella HUSLABin asiakaspalvelusta huslab@hus.fi.

Allekirjoitukset

Soili Kytölä
Prosessivastaava,
sairaalageneetikko
HUS Diagnostiikkakeskus
HUSLAB
Genetiikan laboratorio
puh. 050 427 9125

Anna-Kaisa Anttonen
ylilääkäri, linjajohtaja
HUS Diagnostiikkakeskus
HUSLAB
Genetiikan laboratorio
puh. 050 427 0523

Kaisa Salmenkivi
Toimialajohtaja vs
HUS Diagnostiikkakeskus
HUSLAB
puh. 050 427 1912