

P -TC1TC2 (Transkobalamiinit, vapaat) tutkimus lopetettu 7.4.2021

| | | | |
|-------------------------|---|-----------|---|
| Tutkimus | 4170 | P -TC1TC2 | P -Transkobalamiinit, vapaat (B12-vitamiinin sitoutuminen) |
| Osatutkimukset | P -TC1 ja P -TC2 | | |
| Asia | Lopetettu tutkimus | | |
| Perustelut | <p>Alihankintalaboratorio on lopettanut 4170 P-TC1TC2 -tutkimuksen alhaisen kysynnän vuoksi. Alihankintalaboratorioon 7.4.2021 mennessä saapuneet näytteet analysoidaan. Lopettamisen jälkeen otettuja näytteitä ei analysoida, vaikka pyyntötarrat olisi tulostettu.</p> <p>P -TC1TC2:ta ja sen osatutkimuksia haptokorriinia (TC I) ja transkobalamiinia (TC II) on voitu käyttää tietyissä harvinaisissa tilanteissa, mm. TC II:n synnynnäisen puutteen ja myeloproliferatiivisten tautien sekä autoimmuunitautien diagnostiikassa ja seurannassa. Epäiltäessä synnynnäistä transkobalamiini (TC II) -vajausta diagnoosia voidaan jatkoselvittää nykyisin geneettisillä tutkimuksilla: 23118 B -GeneSeq tai 23093 B -Panel-S .</p> | | |
| Huomautus | B12-vitamiinin vajeen toteamiseen ensisijainen tutkimus on 1142 S -B12-TC2 (B12-vitamiini, transkobalamiini II:een sitoutunut). | | |
| Yhteyshenkilöt | Kemian tutkimus: Lääkäri Paula Savola, paula.savola@hus.fi, 040 821 8846 Genetiikan tutkimukset: lääkäri Pia Alhopuro, pia.alhopuro@hus.fi. 050 428 7259 | | |
| Viitteet | Alihankintalaboratorion tiedote: https://www.yml.fi/files/1124.pdf Lisätietoa synnynnäisestä, periytyvästä transkobalamiinivajeesta: https://www.orpha.net/ | | |
| Tiedustelut | Synlab Suomi Oy, Ammattilaisneuvonta, puh. 020 734 1550, ammattilaisneuvonta@synlab.fi | | |
| Allekirjoitukset | Paula Savola Erikoistuva lääkäri HUSLAB Kliininen kemia puh. 040 821 8846 | | Lotta Joutsu-Korhonen Ylilääkäri HUSLAB Kliininen kemia puh. 050 427 2402 |