

Kystisen fibroosin geeni, 50 yleiseurooppalaista geenivirhettä -tutkimuksen tekopaikka ja laajuus muuttuvat 30.10.2024 alkaen

Asia	Pyyntökäytäntömuutos Tekopaikkamuutos		
Johdanto	Alihankintana teetetyt kystisen fibroosin geenin 50 yleisimmän eurooppalaisen patogeenisen muutoksen tutkimus keskeytyy 30.10.2024 alkaen toistaiseksi ja tutkimus korvataan CFTR-geenin läpisekvensointitutkimuksella. Sekvensointitutkimus tehdään alihankintana Blueprint Genetics -laboratoriossa NGS-menetelmällä. Tilaukset suositellaan tekemään käyttäen B -Panel-S tai Ts-Panel-S-tutkimusnimikkeitä. B -CFTR-D (#4643) tai Ts-CFTR-D (#1758) nimikkeillä tehdyt pyynnöt muutetaan laboratoriossa B -Panel-S tai Ts-Panel-S-pyyntöiksi. Tutkimukset vastataan potilastietojärjestelmään nimikkeillä B -Panel-S tai Ts-Panel-S.		
Muuta	Hintatietoja voi tiedustella HUSLABin asiakaspalvelusta huslab@hus.fi . Yhteyshenkilöt erikoislääkäri Pia Alhopuro, pia.alhopuro@hus.fi , 050 428 7259		
Allekirjoitukset	Liisa Viitasalo Erikoislääkäri HUS Diagnostiikkakeskus Genetiikan laboratorio puh. 050 439 4367	Pia Alhopuro Osastonylilääkäri HUS Diagnostiikkakeskus Genetiikan laboratorio puh. 050 428 7259	Anna-Kaisa Anttonen Ylilääkäri HUS Diagnostiikkakeskus Genetiikan laboratorio puh. 050 427 0523