

Lähtettäjä - Avsändare

Asiakasnumero - Kundnummer

Potilaan nimi - Patientens namn

Täydellinen henkilötunnus - Fullständig personbeteckning

nainen - kvinna

mies - man

Näytteenottopäivä
Provtagningsdatum

Näytteen laatu
Typ av prov

Mistä otettu
Varifrån taget

Lähtettäjän tunnistekoodi näytteelle - Avsändarens undersöknings nr

Hoitava lääkäri - Remitterande läkare

Puh. - Tel.

DNA-Tutkimukset
DNA-Undersökningar

4500 <input type="checkbox"/> B -AtryTyD	Alfa-1-antitrypsinin genotyyppitys Alfa-1-antitrypsin, analys av genotypen	3865 <input type="checkbox"/> B -LDLRe-D	LDL-reseptorigeenin mutaatiotutkimukset Mutationsundersökningar av LDL-reseptorgenen
4092 <input type="checkbox"/> B -ApoE-D	Apolipoproteiini E Apolipoprotein E	<input type="checkbox"/>	LDL-reseptorigeenin yksi mutaatio En mutation i LDL-reseptorgenen _____
9036 <input type="checkbox"/> B -Cx26Mut	Connexin 26 -geenin mutaatiotutkimus Mutationsundersökning av Connexin 26 -genen		(KL 4141 Helsinki/KL 4821 Pogosta/KL 4820 Pori/ KL 4142 Pohj.-Karjala/KL 4819 Turku/ KL 4822 Fin11/KL 4823 Fin12)
9463 <input type="checkbox"/> B -DIO2-D	DIO2 -geenin rs225014 T>C(T92A) variaatiotutkimus Variation av DIO2-genen	6342 <input type="checkbox"/> B -PNPLA3	PNPLA3 -geenin c.617C>G(I148M) variaatio Variation av PNPLA3-genen (c.617C>G / I148M)
4112 <input type="checkbox"/> B -FraX-D	Fragiili-X, DNA tutkimus, veri Fragil-X, DNA undersökning, blod	1783 <input type="checkbox"/> B -Ykrom-D	Y-kromosomin mikrodeleetiotutkimus Mikrodeletionsundersökning av Y- kromosomen
1858 <input type="checkbox"/> B -Hemok-D	Hemokromatoosi Hemokromatos		
1920 <input type="checkbox"/> B -FII-D	Hyytymistekijä, FII-geeni (protrombiini) Koagulationsfaktor, FII-genen (protrombin)		
4410 <input type="checkbox"/> B -FV-D	Hyytymistekijä, FV-geeni (APCR) Koagulationsfaktor, FV-genen (APCR)		
6031 <input type="checkbox"/> B -MTHFR-D	MTHFR -geenin variaatiotutkimus (677C>T) Variationsundersökning av MTHFR -genen (677C>T)	8946 <input type="checkbox"/> B -FarmL-D	Farmakogeneettinen paneeli Farmakogenetisk panel
9078 <input type="checkbox"/> B -MTHFR2D	MTHFR-geenin variaatiotutkimukset (677C>T ja 1298A>C) Variationsundersökning av MTHFR -genen (677C>T och 1298A>C)	6346 <input type="checkbox"/> B -CYP2C19	Sytokromi P450 2C19, alleelit *2 ja *17 Cytokrom P450 2C19, alleler *2 och *17
4640 <input type="checkbox"/> B -HLAKeli	Keliakian HLA-tautiassoosiaatiotutkimus HLA-genotyper associerade med celiaki	6345 <input type="checkbox"/> B -CYP2D6	Sytokromi P450 2D6, variaatiot Cytokrom P450 2D6 variationer
3075 <input type="checkbox"/> Ly-HLAB27	Kudosantigeeni B27 Vävnadsantigen B27	411 <input type="checkbox"/> B -FVPT-D	Hyytymistekijät, FV- ja FII- (protrombiini) geenit Koagulationsfaktorer, FV- och FII(protrombin) gener
4614 <input type="checkbox"/> B -Lakt-D	Laktoosi-intoleranssi Laktosintolerans	6344 <input type="checkbox"/> B -SLCO1B1	SLCO1B1-geenin variaatio c.521T>C Variation av SLCO1B1-genen (c.521T>C)
6333 <input type="checkbox"/> Mu-Lakt-D	Laktoosi-intoleranssi, poskisolusta Laktosintolerans av kindslemhinnan	6343 <input type="checkbox"/> B -Varfa-D	Varfariinin yksilöllinen annostus, CYP2C9- ja VKORC1- geenivariaatiot Warfarinbehandling, variationer i CYP2C9 och VKORC1-gener
		4952 <input type="checkbox"/> B -JAK2-D	JAK2-geenin mutaatiotutkimus, veri Mutationundersökning av JAK2-genen, blod

Muut tutkimukset

Kliinisiä tietoja - Kliniska uppgifter