

Lähettilä - Avsändare

Asiakasnumero - Kundnummer

Potilaan nimi - Patientens namn			Täydellinen henkilötunnus - Fullständig personbeteckning	<input checked="" type="checkbox"/> nainen - kvinna
Näytteenottopäivä Provtagningsdatum	Näytteen laatu Typ av prov	Mistä otettu Varifrån taget	Lähettiläjin tunnistekoodi näytteelle - Avsändarens undersöknings nr	
			Hoitava lääkäri - Remitterande läkare	
			Puh. - Tel.	

DNA-Tutkimukset
DNA-Undersökningar

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

Muut tutkimukset

Kliinisiä tietoja - Kliniska uppgifter