

Gilberts syndrom el. Gilbert-Meulengrachts syndrom (DNA-UGT1A1)

Analysen udføres af Laboratorie for Blodsygdomme, Opgang 9, etage 04, P4, Herlev Hospital.

Undersøgelse for Gilberts syndrom er en molekylærgenetisk test, hvor promotor-delen af genet, som er ansvarlig for dannelsen af UDP-GLYCOSYLTRANSFERASE 1 FAMILY, POLYPEPTIDE A1 (glukuronyl transferase) undersøges.

Svartiden er på op til 2 uger.

Prøven rekvireres som DNAUGT1A1. Hastesvar kan rekvireres på 38 68 97 42.

Der benyttes fuldblod taget i et 3-7 ml EDTA glas. Hos børn kan mikroprøver anvendes.

Rekvissionsseddel: Der benyttes Blanket 18. Kan hentes her: [Rekvission](#)

Sedlen skal udfyldes med patientens navn og cpr. Der skal være tydelig markering af rekvirerende afdeling og hospital, og/eller praktiserende læge.

Priser:

900,- kr

Regning vil blive fremsendt til rekvirerende afdeling.

Modtageradresse:

Herlev og Gentofte Hospital
Blodsygdomme, Laboratorie
Borgmester Ib Juuls Vej 71
Opgang 9, etage 4, P4
2730 Herlev

Husk pt. Navn, CPR-nr og prøvedato, samt adresse hvortil svar skal sendes.