

## **Hereditær Hæmokromatose gentest (HFE gen)**

Analysen udføres af Laboratorie for Blodsygdomme, Opgang 9, etage 04, P4, Herlev Hospital, primært på patienter fra Herlev og Gentofte Hospitals optageområde.

Hæmokromatose gentest er en molekylærgenetisk test, hvor der undersøges for 2 mutationer i HFE genet, nemlig CD 282 Cys -> Tyr samt CD 63 His -> Asp.

Homozygoti for CD 282 mutationen findes hos ca. 90 % af patienter med hereditær hæmokromatose i Nordeuropa. Compound heterozygoti for CD 282 og CD 63 findes hos 3-5 % af patienter med hereditær hæmokromatose i Nordeuropa.

Svartiden er inden for 10 dage.

Prøven rekvireres internt via Labka/SP. Kortnavn: DNAHFE (NPU19111).

Der benyttes EDTA-stabiliseret fuldblod ( $\geq 3$  ml).

**Ved henvendelse til Hæm.Lab. kontakt 38 68 97 42.**

Pris : 1150,- kr