
Molekylærgenetisk diagnostikk

ARTIKKEL

EIKEN HG

BØRRESEN-DALEA-L

Sammendrag

Analyse av arvematerialet DNA i forbindelse med nedarvede og ervervede sykdommer som kreft har allerede fått innpass ivåre laboratorier. De siste 10-15 års forskning har vist at kompleksiteten i menneskets DNA er meget stor, og at detmolekylære grunnlaget for en sykdom er sammensatt og varierende. Dette krever metoder som kan fange opp alle typergenetiske forandringer, og som samtidig er enkle, raske, billige, har stor kapasitet og er spesifikke og sensitive. Dette lar seg vanskelig forene i én teknologi. En rekke forskjellige metoder er derfor i dag i bruk for å dekke dettebehovet, og disse er omtalt nærmere i artikkelen.

Publisert: 30. april 1998. Tidsskr Nor Legeforen.

© Tidsskrift for Den norske legeforening 2026. Lastet ned fra tidsskriftet.no 14. februar 2026.