

Ertu *BRCA2*^{999del5} arfberi?

og hefur áhuga á að taka þátt í rannsókn á utanfrumuerfðaeefni?

Titill rannsóknar

Fjölpætt greining á utanfrumuerfðaeefni arfbera kímlínustökkbreytinga í DNA viðgerðargenum

Hverjir geta tekið þátt?

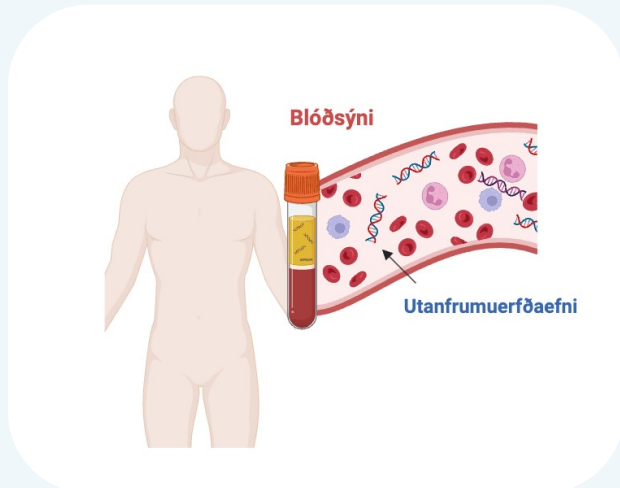
Einstaklingar sem bera stökkbreytingu í *BRCA2* geninu. Einnig óskum við eftir einstaklingum í viðmiðunarhóp, sem ekki bera stökkbreytingu í *BRCA2* geninu

Hvert er markmið rannsóknarinnar?

Að kanna hvort *BRCA2*^{999del5} stökkbreytingin hafi áhrif á byggingareiginleika utanfrumuerfðaefnis arfbera

Hvað felst í þátttöku

- 1) Panta tíma með því að senda tölvupóst á utanfrumuerfdaefni@hi.is
- 2) Lesa upplýsingar sem þú færð sendar
- 3) Mæta í bókaðan tíma þar sem tekið verður blóðsýni og lagður fyrir þig stuttur spurningarlisti.



Staðsetning:

Móttaka klínískra rannsókna
3. hæð Læknagarði
Vatnsmýrarvegur 16, 101 RVK

Hvað er utanfrumuerfðaeefni?

Erfðaeefnið (DNA) er staðsett inni kjarna frumna, en þegar þær deyja losnar DNA út í nærliggjandi vefi og kallast þá utanfrumuerfðaeefni. Utanfrumuerfðaeefni er að finna í líkamsvökvum, m.a blóði. Með því að greina magn, byggingu og basaröð utanfrumuerfðaefnis er hægt að fá upplýsingar um líkamlegt ástand.

Frekari upplýsingar fást hjá ábyrgðaraðila rannsóknarinnar:

Berglind Ósk Einarsdóttir, Dósent við Læknadeild HÍ, boe@hi.is

Vísindasiðanefnd hefur gefið leyfi fyrir þessari rannsókn (VSN-24-068)

Engin skuldbinding felst í að hafa samband við ábyrgðaraðila
Ekki er greitt fyrir þátttöku í rannsókninni