



SA Tartu Ülikooli Kliinikum
Geneetika ja personaalmeditsiini kliinik
laboratoorse geneetika osakond
L. Puusepa 2, 50406 Tartu; tel. 731 9487

Ribakoodi puudumisel täita
patsiendi andmed käsitsi

- Geenipaneeli sekveneerimine (NGS) – Hüübimishäirete alampaneel** **Koodid 3x66618**
- Eksonite deletsioonid ja duplikatsioonid valitud geenis (MLPA) – F8 ja F9 geenid** **Koodid 2x66618**
- Hemofiilia A – F8 geeni inversioonid 1. ja 22. intronis (lisaanalüüs)*** **Koodid 2x66618**

*Analüüs teostatakse kui on eelnevalt välistatud geenimuutused hüübimishäirete paneelil (NGS) ning eksonite deletsioonid ja duplikatsioonid F8 geenis (MLPA).

Inversioonide analüüs teostatakse Lundi ülikooli laboris.

NB! Märkista soovitud analüüsid

Patsiendi nimi..... Isikukood:.....

Saatev asutus..... Osakond:.....

Raviarst.....

Saatja postiaadress, telefon, e-mail.....

Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, sugupuu (vajadusel):.....

.....

.....

.....

K2E/K3E-katsuti (lilla korgiga) kuni 4 ml täisverd. NB! Mitte kasutada antikoagulandina hepariini. Peale vere võtmist tuubi kergelt loksutada, et tagada antikoagulandi ja vere ühtlane segunemine.

Hoida +4°C. Mitte külmutada!

Analüüsid saata SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikusse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: