

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

Ribakood

Geenipaneeli sekveneerimine NGS meetodil

koodid 3x 66618

Saatekirja ülemise osa võib kleepida haigusloo vahele ning selle järgi täita arve.

SA TÜ Kliinikumi Ühendlabor,
kliinilise geneetika keskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014
tel. 7319491; fax. 7319484.
Kodulehekülj www.kliinikum.ee/geneetikakeskus

Ribakood

Geenipaneeli sekveneerimine NGS meetodil

koodid 3x 66618

Patsiendi nimi.....

Isikukood.....

Saatev asutus.....

Osakond.....

Raviarst.....

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

Proovi võtmise kuupäev.....

Anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, sugupuu:.....

Analüüsitavate alampaneelide nimekiri (võimalik analüüsida Illumina TruSight One paneeliga kaetud geene).
Palume kindlasti märkida paneeli nimetuse ees olevasse kastikesse, millist paneeli soovite.

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Vaimse arengu mahajäämus | <input type="checkbox"/> Hereditaarne spastiline parapleegia |
| <input type="checkbox"/> Epilepsia | <input type="checkbox"/> Charcot'-Marie-Toothi tõbi ja neuropaatiad |
| <input type="checkbox"/> Ainevahetushaigused | <input type="checkbox"/> Leukodüstroofiad |
| <input type="checkbox"/> Mitokondriaalsed haigused (tuumageenid) | <input type="checkbox"/> Pärilikud ataksiad |
| <input type="checkbox"/> Lihashaigused | <input type="checkbox"/> Düstoonia (varajase algusega) |
| <input type="checkbox"/> Kuulmislangus | <input type="checkbox"/> Parkinsoni tõbi ja parkinsonistlikud sündroomid |
| <input type="checkbox"/> Silmahaigused | <input type="checkbox"/> Dementsus (varajase algusega) |
| <input type="checkbox"/> Skeletidüsplaasiad | <input type="checkbox"/> Monogeenne diabeet (sh MODY) |
| <input type="checkbox"/> Ehlersi-Danlosi sündroom ja sidekoehaigused | <input type="checkbox"/> Sugulise arengu häired |
| <input type="checkbox"/> Marfani sündroom ja perekondlik aordianeurüsm | <input type="checkbox"/> Muu - täpsusta geenid: |
| <input type="checkbox"/> Südame rütmihäired | |
| <input type="checkbox"/> Kardiomiopatiad | |
| <input type="checkbox"/> Aneemiad | |
| <input type="checkbox"/> Hüübimishäired | |

1 vakutainer (kuni 4 ml) täisverd **EDTA-ga (lilla korgiga)**. **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 ühendlabori kliinilise geneetika keskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev: