

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

**Akondroplaasia ja hüpokondroplaasia - FGFR3 geeni 8. eksoni p.G380R (c.1138G>A) mutatsiooni ja 11.eksoni p.N540K (c.1620C>A ja c.1620C>G) mutatsioonid**

**Kood 66616**

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

---

SA TÜ Kliinikumi ühendlabor  
Geneetikakeskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014  
tel. 7319491; fax. 7319484. Kodulehekülg [www.kliinikum.ee/geneetikakeskus](http://www.kliinikum.ee/geneetikakeskus)

**Akondroplaasia ja hüpokondroplaasia - FGFR3 geeni 8. eksoni p.G380R (c.1138G>A) mutatsiooni ja 11.eksoni p.N540K (c.1620C>A ja c.1620C>G) mutatsioonid**

**Kood 66616**

Uuringu eesmärk

- diagnoosi kinnitamine       kandluse määramine       prenataalne uuring

Patsiendi nimi.....

Isikukood.....

Saatev asutus.....

Osakond.....

Raviarst.....

Postiaadress, telefon, e-mail.....

Proovi võtmise kuupäev.....

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

---

1 vaakumkatsuti (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 geneetikakeskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev: