

## ÜLGE 202211

SA TÜ Kliinikumi ühendlabor,  
Geneetikakeskus

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

**Fragiilse X-i sündroom - FMR1 geeni fragmentanalüüs** **Kood 66618**

**Fragiilse X-i sündroom - FMR1 geeni lisaanalüüs proovi hübriidiseerimisega**  
**Kood 66618**

**NB! Palume kindlasti märkida analüüsi nimetuse ees olevasse kastikesse ristiga, millist analüüsi soovite. 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. Kodulehekül [www.kliinikum.ee/geneetikakeskus](http://www.kliinikum.ee/geneetikakeskus)

**Fragiilse X-i sündroom - FMR1 geeni fragmentanalüüs** **Kood 66618**

**Fragiilse X-i sündroom - FMR1 geeni lisaanalüüs proovi**  
**hübriidiseerimisega** **Kood 66618**

Uuringu eesmärk

- diagnoosi kinnitamine  kandluse määramine  
 prenataalne uuring

**NB! prenataalse uuringu korral on nõutav kaasnevalt tellida loote koorioni- ja amnionirakkude ema materjaliga kontaminatsiooni välistamise lisauuring**

Patsiendi nimi.....

Isikukood.....

Saatev asutus.....

Osakond.....

Raviarst.....

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

Proovi võtmise kuupäev.....

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

---

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 geneetikakeskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev: