

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

1. tüüpi pika QT sündroom - KCNQ1 geeni mutatsioonid

KCNQ1 geeni mutatsioonid 2.- 8.ja 13.,15. ja 16.eksonis (sekveneerimine)

kood 66618

Palume kindlasti märkida analüüsi nimetuse ees olevasse kastikesse, 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. Kodulehekülj www.kliinikum.ee/geneetikakeskus

Ribakood

1. tüüpi pika QT sündroom - KCNQ1 geeni mutatsioonid

KCNQ1 geeni mutatsioonid 2.- 8.ja 13.,15. ja 16.eksonis (sekveneerimine)

kood 66618

Uuringu eesmärk

diagnoosi kinnitamine

kandluse määramine

prenataalne uuring

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: