

Patsiendi nimi..... Proovi kuupäev.....

Neurofibromatoos - NF1 ja NF2 geenide mutatsioonid (paneeldiagnostika) kood 3x66618

Neurofibromatoos tüüp 1 - NF1 geeni deletsioonid ja duplikatsioonid (MLPA) 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 TÕ Kliinikumi ühendlabor  
Geneetikakeskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014  
tel. 7319491; fax. 7319484. Kodulehekül [www.kliinikum.ee/geneetikakeskus](http://www.kliinikum.ee/geneetikakeskus)

Ribakood

Neurofibromatoos - NF1 ja NF2 geenide mutatsioonid (paneeldiagnostika) kood 3x66618

Neurofibromatoos tüüp 1 - NF1 geeni deletsioonid ja duplikatsioonid (MLPA) kood 66618

Uuringu eesmärk

diagnoosi kinnitamine

(presümptomaatiline) kandluse määramine

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

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

Raviarst.....

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

Proovi võtmise kuupäev.....

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

I 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 TÕK ühendlabori geneetikakeskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev: