

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

**MEN2 sündroom ja pärilik medullaarne kilpnäärmevähk  
RET geeni mutatsioonid 5., 8., 10., 11., 13.-16. eksonis  
(sekveneerimine)**

**Kood 66618**

**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](http://www.kliinikum.ee/geneetikakeskus)

**MEN2 sündroom ja pärilik medullaarne kilpnäärmevähk  
RET geeni mutatsioonid 5., 8., 10., 11., 13.-16. eksonis  
(sekveneerimine)**

**Kood 66618**

Uuringu eesmärk

- diagnoosi kinnitamine
- presümptomaatiline 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

Mol.diagn. laborisse saabumise kuupäev: