



SA Tartu Ülikooli Kliinikum
Geneetika ja personaalmeditsiini kliinik
laboratoorse geneetika osakond
L. Puusepa 2, 50406 Tartu; tel. 731 9487

Ribakoodi puudumisel täita
patsiendi andmed kätsi

Perekonnas kirjeldatud mutatsioonide paneel lähisugulasel

Perekonnas kirjeldatud mutatsioonid - mutatsioon #1 Kood 66616

Geen:..... **Mutatsioon*:**.....

Perekonnas kirjeldatud mutatsioonid - mutatsioon #2 Kood 66616

Geen:..... **Mutatsioon*:**.....

Palume muutusele lisada kindlasti transkripti numбри, nt: NM_007294.3(BRCA1):c.2354T>A p.(Leu785)

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

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

Raviarst.....

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

.....
Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümpomatoloogia, sugupuu (vajadusel):.....

.....
.....
.....

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!

Analüüsida saata SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikasse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: [redacted]