



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

Ribakoodi puudumisel täita  
patsiendi andmed käsitsi

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 numbri, 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 sümptomatoloogia, 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!**

Analüüsid saata SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikusse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: