



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

B-lümfotsüütide klonaalsus – IGH ja IGK lookuste ümberkorraldused

IGH lookuse VHFR1-JH ümberkorraldused	kood 66616
IGH lookuse VHFR2-JH, VHFR3-JH ümberkorraldused	kood 66616
IGK lookuse VK-JK, VK-KDE , JKCKintron-KDE ümberkorraldused	kood 66616

T-lümfotsüütide klonaalsus – TCRB ja TCRG lookuste ümberkorraldused

TCRB lookuse VB-JB ümberkorraldused	kood 66616
TCRB lookuse DB-JB ümberkorraldused	kood 66616
TCRG lookuse VG-JG ümberkorraldused	kood 66616

B-lümfotsüütide klonaalsus – IGL lookuse ümberkorraldused (lisaanalüüs)

IGL lookuse VL1,2-JL ümberkorraldused	kood 66616
IGL lookuse VL3-JL ümberkorraldused	kood 66616

T-lümfotsüütide klonaalsus – TCRD lookuse ümberkorraldused (lisaanalüüs)

TCRD lookuse VD-JD ja VD-DD3 ümberkorraldused	kood 66616
TCRD lookuse DD2-JD ja DD2-DD3 ümberkorraldused	kood 66616

Diagnoos

esmane (ka esialgne kahtlus) kinnitatud

Materjal

veri fikseeritud lümfoidkude liikvor
 luuüdi fikseerimata lümfoidkude muu (täpsustada).....

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

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

Uuringu tellija/maksja..... Osakond.....

Raviarst.....

Postiaadress, telefon, e-mail.....

Vastuse koopia saata

Proovi võtmise kuupäev.....

Anamnees, kliniline sümpomatoloogia

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: _____