



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

- Mitokondriaalsed haigused - mtDNA deletsioonid, duplikatsioonid ja 6 põhimutatsiooni (MLPA)***
Kood 66618
- Mitokondriaalsed haigused - mitokondriaalse genoomi sekveneerimine (NGS)** Kood 2x66618

NB! Märgista soovitud analüüsid

Analüüsimaterjal:

- venoosne veri koematerjal (nahk, põsekaabe)
- uriin amnionivedelik
- koorionmaterjal muu materjal (täpsusta).....

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

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

Raviarst.....

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

Proovi võtmise kuupäev.....

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

***MLPA analüüs võimaldab lisaks suurtele mtDNA deletsioonidele/duplikatsioonidele tuvastada järgnevaid mutatsioone: m.3243A>G (MELAS), m.3460G>A (LHON), m.8344A>G (MERRF), m.8993T>G (Leigh), m.11778G>A (LHON), m.14484T>C (LHON).**

NB! MITOKONDRIAALSE HAIGUSE KAHTLUSEL ON SOOVITAV UURINGUID ALUSTADA MLPA ANALÜÜSIST.

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: