



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

Kuulmislangus – GJB2, GJB3, GJB6, POU3F4 ja WFS1 deletsioonid, duplikatsioonid ja GJB2 6

põhimutatsiooni (MLPA)*

Kood 66618

***Uuring katab lisaks 6 põhimuutust GJB2 geenist: c.-23+1G>A; c.35delG; c.101T>C; c.167delT; c.235delC; c.313del14 (MLPA P163)**

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]