



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

Perekondlik hüperkolesteroleemia – APOB, LDLR, APOE, LDLRAP1, PCSK9 geenimutatsioonide paneel (NGS) **Kood 2x66618**

Perekondlik hüperkolesteroleemia – LDLR geeni koopiaarvu muutused (MLPA) **Kood 66618**

NB! Kui perekonnas on varasemalt geneetiline muutus teada, on võimalus kasutada pereliikmete geneetilisel testimisel järgnevat analüüsi:

Perekonnas kirjeldatud mutatsioonide paneel lähisugulasel **Kood 66616**

Märkida uuritav geen ja leitud mutatsioon

NB! Märkista soovitud analüüsid

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: