



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 analüüsia:

- Perekonnas kirjeldatud mutatsioonide paneel lähisugulasel** Kood 66616

Märkida uuritav geen ja leitud mutatsioon

NB! Märgista soovitud analüüsida

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

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

Raviarst.....

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

.....
Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümpтоматoloogia, 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]