



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

- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni p.F508del ja 394delTT mutatsioonide paneel** Kood 66616
- Kaasasündinud bilateraalne vas deferens'i puudumine (CBAVD) - CFTR geeni p.F508del, 394delTT, IVS8 5T/7T/9T mutatsioonide paneel** Kood 66616
- Tsüstiline fibroos (CF) – CFTR geeni mutatsioonid (NGS)** Kood 66618
- Eksomite deletsioonid ja duplikatsioonid valitud geenis (MLPA)** Kood 66618

Analüüsivat geen: CFTR

NB! Märgista soovitud analüüsida

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

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

Raviarst.....

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

.....
Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümpomatoloogia, sugupuu (vajaduseル):.....

.....

.....

.....

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 SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikasse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: [Redacted]