



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

α1-antitrüpsiini (AAT) puudulikkus - SERPINA1 geenide Z ja S mutatsioonid

Kood 66616

Analüüs eesmärk:

- diagnoosi kinnitamine
- kandluse määramine

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!

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

Laborisse saabumise kuupäev: [redacted]