



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

Pärilik hemokromatoos - HFE geeni p.C282Y ja p.H63D mutatsioonide paneel

Kood 66610

NB! Analüüse teostame otse verest ning DNA eraldamist ja säilitamist ei toimu, kui samast proovinõust on rohkem geneetilisi analüüse, siis suunatakse veri ka DNA eraldamisele.

Analüüsi eesmärk:

- diagnoosi kinnitamine
 kandluse määramine

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: