



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 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]