



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

Somaatiliste mutatsioonide uurimine glioomidest (MLPA)

NB! Peale elektroonilise tellimuse tegemist eHL-is registreerida haigusloo ribakood materjalivõtja töölaual ja saata lisaleht patoloogiateenistusse!

- 1p-19q kodeletsioon, IDH1 ja IDH2 punktmutatsioonid (MLPA)** **kood 66618**
- MGMT hüpermetülatsioon (MLPA)** **kood 66618**

TÄIDAB PATOLOOG:

Patoloog (kellele saata vastuse koopia).....

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

.....

Kasvaja lokalisatsioon, histoloogiline tüüp (võib lisada uuringu vastuse koopia)

.....

.....

Materjali tüüp

- värskest külmutatud kude värske kude säilitusvedelikus (nt. RNAlater)

Materjali number

Vähirakkude hulk uuritavas koes

- alla 30% (mittesoovitav)
 30-50%
 üle 50%

Lisainfo:

Soovitav lisada juurde histopatoloogilise uuringu tulemus.

Uuringumaterjalide osas soovitame konsulteerida TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliiniku laborispetsialistidega, tel. 731 9488

Analüüsid saata SA TÜK geneetika ja personaalmeditsiini kliinikusse L.Puusepa 2, Tartu 50406

Laborisse saabumise kuupäev: