



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

Genoomi sekveneerimine (NGS)

Kood: 66640, trio korral 66640x3

Patsiendi nimi.....

Isikukood:.....

Patsiendi ema nimi.....

Ema isikukood:.....

Patsiendi isa nimi.....

Isa isikukood:.....

Saatev asutus.....

Osakond:.....

Raviarst.....

Raviarsti telefon, e-mail

Proovi võtmise kuupäev ja kellaaeg.....

Kas patsiendi/vanemate vered on juba varasemalt laborisse saadetud?

NB! Vajalik on nõusolekuvormi allkirjastamine ja ekspertkomisjoni otsuse vormistamine!

Nõusolekuvormi ega ekspertkomisjoni otsust laborisse saata ei ole vaja, säilitada haigusloos.

Saatediagnoos:.....

Anamnees, sh pereanamnees (kas sarnaseid sümptomeid on olnud pereliikmetel), soovituslikult lisada HPO terminid olulisemate sümptomite/tunnuste kohta (võib lisada ka eraldi kliinilise info lehe):

.....
.....
.....
.....
.....
.....

K2E/K3E-katsuti (lilla korgiga) kuni 4 ml täisverd. NB! Mitte kasutada antikoagulandina hepariini. Peale vere võtmist tuubi kergelt loksutada, et tagada antikoagulandi ja vere ühtlane segunemine. **Vanemate vered märgistada lapse ribakoodiga, aga märkida peale selgelt lapse andmed, EMA/ISA, ema/isa nimi ja ema/isa isikukood Hoida +4°C. Mitte külmutada!**

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

Laborisse saabumise kuupäev:

*Teiste uuringumaterjalide osas konsulteerida geneetika ja personaalmeditsiini kliiniku molekulaardiagnostika laboriga.