

**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

**Tserebellaarse ataksia, neuropaatia ja vestibulaarse arefleksia sündroom (CANVAS) – RFC1 geeni
pentanukleotiidsed kordused**

Kood 66618

Patsiendi nimi..... Isikukood:.....

Saatev asutus..... Osakond:.....

Raviarst.....

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

Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümpomatoloogia, sugupuu (vajadusel):
.....
.....
.....

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.

Hoida +4°C. Mitte külmutada!

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

Laborisse saabumise kuupäev: [redacted]