



SA Tartu Ülikooli Kliinikum  
Geneetika ja personaalmeditsiini kliinik  
laboratoorse geneetika osakond  
L. Puusepa 2, 50406 Tartu; tel. 731 9487

Ribakood

## Geenipaneeli sekveneerimine (NGS)

Koodid 3x 66618

Patsiendi nimi..... Isikukood.....  
Saatev asutus..... Osakond.....  
Raviarst.....  
Saatja postiaadress, telefon, e-mail.....  
Proovi võtmise kuupäev.....  
Anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, sugupuu:

Analüüsitava alampaneelide nimekiri (palume kindlasti märkida paneeli nimetuse ees olevasse kastikesse, millist paneeli soovite):

- |  |  |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Vaimse arengu mahajäämus                      | <input type="checkbox"/> Pärilikud ataksiad                              |
| <input type="checkbox"/> Epilepsia                                     | <input type="checkbox"/> Düstoonia (varajase algusega)                   |
| <input type="checkbox"/> Ainevahetushaigused                           | <input type="checkbox"/> Parkinsoni tõbi ja parkinsonistlikud sündroomid |
| <input type="checkbox"/> Mitokondriaalsed haigused (tuumageenid)       | <input type="checkbox"/> Dementsus (varajase algusega)                   |
| <input type="checkbox"/> Mitokondriaalsed haigused (mtDNA)             | <input type="checkbox"/> Monogeenne diabeet (sh MODY)                    |
| <input type="checkbox"/> Lihashaigused                                 | <input type="checkbox"/> Sugulise arengu häired                          |
| <input type="checkbox"/> Kuulmislangu                                  | <input type="checkbox"/> Primaarne immuunpuudulikkus                     |
| <input type="checkbox"/> Silmahaigused                                 | <input type="checkbox"/> Hüpogonadotropne hüpogonadism                   |
| <input type="checkbox"/> Skeletidüsplaasiad                            | <input type="checkbox"/> Neeruhaigused                                   |
| <input type="checkbox"/> Ehlersi-Danlosi sündroom ja sidekoehaigused   | <input type="checkbox"/> Genodermatoosid                                 |
| <input type="checkbox"/> Marfani sündroom ja perekondlik aordianeürüsm | <input type="checkbox"/> Tsiliopaatid                                    |
| <input type="checkbox"/> Kardiomüopaatid ja südame rütmihäired         | <input type="checkbox"/> Loote arenguhäired                              |
| <input type="checkbox"/> Aneemiad ja tsütopeenid                       | <input type="checkbox"/> Pankreatiidid                                   |
| <input type="checkbox"/> Hüübimishäired                                | <input type="checkbox"/> Muu - täpsusta geenid:                          |
| <input type="checkbox"/> Insuldi eelsoodumus                           | .....  |
| <input type="checkbox"/> Hereditaarne spastiline parapleegia           | .....  |
| <input type="checkbox"/> Charcot'-Marie-Toothi tõbi ja neuropaatiad    | .....  |
| <input type="checkbox"/> Leukodüstroofiad                              |  |

Kas patsient soovib juhuleidudest teavitamist (ACMG geeninimekiri v3.2, 81 geeni)?  JAH  EI

**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!**

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

Laborisse saabumise kuupäev: