



**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

**Hüperlipideemiad – geenimutatsioonide paneel (NGS)** **Kood 2x66618**

**LDLR geeni koopiaarvu muutused (MLPA)** **Kood 66618**

NB! Kui perekonnas on varasemalt geneetiline muutus teada, on võimalus kasutada pereliikmete geneetilisel testimisel järgnevat analüüsi:

**Perekonnas kirjeldatud mutatsioonide paneel lähisugulasel** **Kood 66616**

Märkida uuritav geen ja leitud mutatsioon .....

NB! Märgista soovitud analüüsid

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

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

Raviarst.....

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

.....

Proovi võtmise kuupäev.....

Diagnoos, anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, 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!**

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

Laborisse saabumise kuupäev: