

Patsiendi nimi..... Proovi kuupäev.....

- Tsüstiline fibroos (CF) – CFTR geeni mutatsioonid (APEX)** koodid 3x 66617
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni p.F508del ja 394delTT mutatsioonid** kood 66616
- Kaasasündinud bilateraalne vas deferens'i puudumine (CBAVD) – CFTR geeni p.F508del, 394delTT, IVS8 5T/7T/9T mutatsioonid** kood 66616
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni kodeeriva ala mutatsioonid (sekveneerimine)** koodid 3x 66618
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni deletsioonid (MLPA)** kood 66618

Palume kindlasti märkida analüüsi nimetuse ees olevasse kastikesse, millist analüüsi soovite.
Saatekirja ülemise osa võib kleepida haigusloo vahele ning selle järgi täita arve.

SA TÜ Kliinikumi ühendlabor

Geneetikakeskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014

tel. 7319491; fax. 7319484. Kodulehekülj www.kliinikum.ee/geneetikakeskus

- Tsüstiline fibroos (CF) – CFTR geeni mutatsioonid (APEX)**
 - CFTR geeni mutatsioonid 1.-9. eksonis kood 66617
 - CFTR geeni mutatsioonid 10.-18. eksonis kood 66617
 - CFTR geeni mutatsioonid 19.-24. eksonis kood 66617
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni p.F508del ja 394delTT mutatsioonid** kood 66616
- Kaasasündinud bilateraalne vas deferens'i puudumine (CBAVD) – CFTR geeni p.F508del, 394delTT, IVS8 5T/7T/9T mutatsioonid** kood 66616
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni kodeeriva ala mutatsioonid (sekveneerimine)**
 - CFTR geeni mutatsioonid 1.-8. eksonis kood 66618
 - CFTR geeni mutatsioonideksonites 9.-16. eksonis kood 66618
 - CFTR geeni mutatsioonid eksonites 17.-28. eksonis kood 66618
- Tsüstiline fibroos (CF) - CFTR geeni deletsioonid (MLPA)** kood 66618

Uuringu eesmärk

- diagnoosi kinnitamine
- kandluse määramine
- prenataalne uuring

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

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

Raviarst.....

Postiaadress, telefon, e-mail.....

Proovi võtmise kuupäev.....

Anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, sugupuu:.....