

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

Ribakood

Geenipaneeli sekveneerimine NGS meetodil

koodid 3x 66618

Saatekirja ülemise osa võib kleepida haigusloo vahele ning selle järgi täita arve.

SA TÜ Kliinikumi Ühendlabor,
kliinilise geneetika keskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014
tel. 7319491; fax. 7319484.
Kodulehekül www.kliinikum.ee/geneetikakeskus

Ribakood

Geenipaneeli sekveneerimine NGS meetodil

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 (võimalik analüüsida Illumina TruSight One paneeliga kaetud gene).
Palume kindlasti märkida paneeli nimetuse ees olevasse kastikesse, millist paneeli soovite.

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Vaimse arengu mahajäämus | <input type="checkbox"/> Charcot'-Marie-Toothi tõbi ja neuropaatiad |
| <input type="checkbox"/> Epilepsia | <input type="checkbox"/> Leukodüstroofiad |
| <input type="checkbox"/> Ainevahetushaigused | <input type="checkbox"/> Pärilikud ataksiad |
| <input type="checkbox"/> Mitokondriaalsed haigused (tuumageenid) | <input type="checkbox"/> Düstoonia (varajase algusega) |
| <input type="checkbox"/> Lihashaigused | <input type="checkbox"/> Parkinsoni tõbi ja parkinsonistlikud sündroomid |
| <input type="checkbox"/> Kuulmislangus | <input type="checkbox"/> Dementsus (varajase algusega) |
| <input type="checkbox"/> Silmahaigused | <input type="checkbox"/> Monogeenne diabeet (sh MODY) |
| <input type="checkbox"/> Skeletidüsplaasiad | <input type="checkbox"/> Sugulise arengu häired |
| <input type="checkbox"/> Ehlersi-Danlosi sündroom ja sidekoehaigused | <input type="checkbox"/> Perekondlik hüperkolesteroleemia |
| <input type="checkbox"/> Marfani sündroom ja perekondlik aordianeurüsm | <input type="checkbox"/> Primaarne immuunpuudulikkus |
| <input type="checkbox"/> Südame rütmihäired | <input type="checkbox"/> Hüpogonadotroopne hüpogonadism |
| <input type="checkbox"/> Kardiomiopaatiaid | <input type="checkbox"/> Muu - täpsusta geenid: |
| <input type="checkbox"/> Aneemiad | |
| <input type="checkbox"/> Hüübimishäired | |
| <input type="checkbox"/> Hereditaarne spastiline parapleegia | |

Kas patsient soovib juhuleidudest teavitamist (ACMG geeninimekiri)? **JAH** **EI**

1 vakutainer (kuni 4 ml) täisverd **EDTA-ga (lilla korgiga)**. **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 ühendlabori kliinilise geneetika keskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev: