



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

**KLL geneetilised uuringud (verest/luuüdist)**

1	KLL karütüüp	kood 66632
2	KLL paneel FISH	
	del TP53 (17p13)	kood 66633
	del ATM (11q22)	kood 66633
	12. kromosoomi trisoomia	kood 66633
	del DLEU1 (13q14)	kood 66633
3	Tuumorsupressorgeeni TP53 kodeeriva ala mutatsioonid (NGS)	kood 2x66618
4	Somaatiliste hüpermutatsioonide määramine IGH variaabelses piirkonnas (NGS)	kood 2x66618

Palume saatekirja ülemine osa kleepida haigusloo vahele ja täita selle järgi arve!

**KLL geneetilised uuringud (verest/luuüdist)**

RIBAKOOD

Patsiendi nimi:.....

Isikukood:.....

Raviarst..... Osakond..... Proovi kuupäev.....

Saatediagnoos.....

 Esmane Korduv

Ravi saanud

 JAH EI

Soovitud uuringu numbrile palume ring ümber teha.

1	KLL karütüüp	kood 66632
2	KLL paneel FISH	
	del TP53 (17p13)	kood 66633
	del ATM (11q22)	kood 66633
	12. kromosoomi trisoomia	kood 66633
	del DLEU1 (13q14)	kood 66633
3	Tuumorsupressorgeeni TP53 kodeeriva ala mutatsioonid (NGS)	kood 2x66618
4	Somaatiliste hüpermutatsioonide määramine IGH variaabelses piirkonnas (NGS)	kood 2x66618

Materjal:  veri  luuüdi  fikseerimata lümfoidkude (SLL)  fikseeritud lümfoidkude (SLL)

Eeldatav leukeemiliste rakkude osakaal:

 alla 30% 30-50% üle 50%**CITO! Palun saata proov KOHE geneetikakeskusesse! Erandjuhul võib seista 24h toatemperatuuril**

- SA TÜ Kliinikum, ühendlabor, geneetikakeskus, Puusepa 2, II korrus, tel: 7319 496
- Vähemalt 2ml steriilset verd või luuüdi Li-hepariiniga vaakumkatsutis (roheline, musta rõngaga kork)
- Tööpäeviti kella 9.00 – 15.00