

■ PATSIENDI ANDMED

Nimi _____

Isikukood _____

Diagnoos _____

■ TELLIJAJ ANDMED

Saatev asutus _____

Osakond _____

Arst _____

Tel _____

■ PROOVIMATERJAL

 EDTA veri Suulimaskesta kaabe (märgi materjal) _____

Materjali võtmise kuupäev _____ kellaeg _____

GENEETILISED UURINGUD

- Alfa-1-antitrüpsiini puudulikkus (AAT) - SERPINA1 geeni p.E342K ja p.E264V mutatsioonid (Z ja S alleelide) paneel
- Apolipoproteiin E genotüüp
- CYP2C9 geeni c.430C>T ja c.1075A>C mutatsioonid
- Fragiilse X-i sündroom (FXS) – FMR1 geeni trinukleotiidsed kordused
- HLA B27
- HLA-DQ2 ja HLA-DQ8 geenide uuring
- Hüpolaktaasia täisk- LCT geeni c.-13910C>T variant
- Jodotüroniini deidinaas tüüp 2 geeni mutatsioonid rs225014 T>C (T92A)
- PNPLA3-geeni c.617C>G (I148M) mutatsioon
- Pärilik hemokromatoos - HFE geeni p.C282Y ja p.H63D mutatsioonide paneel
- Trombofiilia paneel – V faktori geeni Leideni ja protrombiini geeni c.20210G>A mutatsioonid
- Trombofiilia – protrombiini geeni c.20210G>A mutatsioon
- Trombofiilia – V faktori geeni Leideni mutatsioon