

## ■ PATSIENDI ANDMED

Nimi \_\_\_\_\_

Isikukood/sünniaeg \_\_\_\_\_

Sugu: N  M

## ■ TELLIJA ANDMED

Saatev asutus \_\_\_\_\_

Arst \_\_\_\_\_

Tel \_\_\_\_\_

## ■ PROOVIMATERJAL

EDTA veri

Muu (märgi materjal) \_\_\_\_\_

**Materjali võtmise kuupäev** \_\_\_\_\_ **kellaeg** \_\_\_\_\_

## GENEETILISED UURINGUD

Alfa-1-antitrüpsiini puudulikkus (AAT) - SERPINA1 geeni p.E342K ja p.E264V mutatsioonide (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

Farmakogeneetika DNA paneel

HLA B27

HLA-DQ2 ja HLA-DQ8 geenide uuring

Hüpolaktaasia täiskasvanutel - LCT geeni c.-13910C>T variant  
(*proovimaterjaliks sobib ka suulimaskesta kaabe*)

Jodotüroniini deiodinaas 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