

PALUN TÄIDA KÕIK VÄLJAD SAATEKIRJAL!

<p>■ PATSIENDI ANDMED</p> <p>Nimi</p> <p>.....</p> <p>Isikukood/sünniaeg</p> <p>.....</p> <p>Sugu <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> N</p>	<p>■ TELLIJA ANDMED</p> <p>Asutus: Erapatsient</p> <p>Suunav arst</p> <p>Tel</p> <p>NB! Patsient maksab ise, verevõtutasu ei lisandu. Vastus hiljem digilugu.ee keskkonnas.</p>
<p>■ PROOVIMATERJAL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> EDTA veri</p> <p>Materjali võtmise kuupäev kellaeg</p>	
<p>■ GENEETILISED UURINGUD</p> <p><input type="checkbox"/> Alfa-1-antitrüpsiini puudulikkus (AAT) - SERPINA1 geeni p.E342K ja p.E264V mutatsioonide (Z ja S alleelide) paneel</p> <p><input type="checkbox"/> Apolipoproteiin E genotüüp</p> <p><input type="checkbox"/> CYP2C9 geeni c.430C>T ja c.1075A>C mutatsioonid</p> <p><input type="checkbox"/> Fragiilse X-i sündroom (FXS) – FMR1 geeni trinukleotiidsed kordused</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Farmakogeneetika DNA paneel</p> <p><input type="checkbox"/> HLA B27</p> <p><input type="checkbox"/> HLA-DQ2 ja HLA-DQ8 geenide uuring</p> <p><input type="checkbox"/> Hüpolaktaasia täiskasvanutel - LCT geeni c.-13910C>T variant (proovimaterjaliks sobib ka suulimaskesta kaabe)</p> <p><input type="checkbox"/> Jodotüroiniini deiodinaas tüüp 2 geeni mutatsioonid rs225014 T>C (T92A)</p> <p><input type="checkbox"/> PNPLA3-geeni c.617C>G (I148M) mutatsioon</p> <p><input type="checkbox"/> Päriilik hemokromatoos - HFE geeni p.C282Y ja p.H63D mutatsioonide paneel</p> <p><input type="checkbox"/> Trombofiilia paneel – V faktori geeni Leideni ja protrombiini geeni c.20210G>A mutatsioonid</p> <p><input type="checkbox"/> Trombofiilia – protrombiini geeni c.20210G>A mutatsioon</p> <p><input type="checkbox"/> Trombofiilia – V faktori geeni Leideni mutatsioon</p>	