

SAATEKIRI

NGS analüüsid onkoloogias

Vähi eelsoodumuse NGS paneel

PATSIENDI ANDMED

Nimi		
Isikukood		
Sünnikuupäev		Sugu N/M
DIAGNOOS		

TELLIJA ANDMED

Saatev asutus	
Aadress	
Arst	
Arsti kood	
Telefon	
E-mail	

Tellitav uuring märkida X:

<input type="checkbox"/>	Vähi eelsoodumuse NGS paneel (sekveneerimine) LOINC:A-4541	EHK kood
Uuritavad geenid:	<i>AIP, ALK, APC, ATM, AXIN2, BAP1, BARD1, BLM, BMPRIA, BRCA1, BRCA2, BRIP1, CDH1, CDK4, CDKN2A, CHEK2, DICER1, EPCAM, FANCC, FH, FLCN, GALNT12, GREM1, HOXB13, MAX, MEN1, MET, MTF, MLH1, MRE11A, MSH2, MSH6, MUTYH, NBN, NF1, NF2, NTHL1, PALB2, PHOX2B, PMS2, POLD1, POLE, POT1, PRKAR1A, PTCH1, PTEN, RAD50, RAD51C, RAD51D, RB1, RECQL, RET, SCG5, SDHA, SDHAF2, SDHB, SDHC, SDHD, SMAD4, SMARCA4, SMARCB1, STK11, SUFU, TMEM127, TP53, TSC1, TSC2, VHL, WT1</i>	66618 66618 66618

Päriliku vähi eelsoodumuse hindamine. Uuritakse 69 geeni kõiki kodeerivaid eksoneid ja ekson-intron piirialasid

Uuringu materjal: Uuringu materjal ja kogus: **TÄISVERI EDTA -KATSUTIS** (lilla korgiga, 2 kuni 4ml)

Uuringu materjali võtmise kuupäev ja proovi võtnud isiku nimi: _____

Eelnevalt teostatud geneetilised uuringud patsiendil ja/või pereliikmetel:

- Geneetilisi uuringuid pole teostatud
- Teostatud on järgmised geneetilised uuringud/nõustamine:
-
-

Perekondlik anamnees:

.....

.....

IB Genetics OÜ võib säilitada testist üle jäänud proovi kordus -ja lisatestideks

- Luban kasutada minu proovimaterjali eespool nimetatud eesmärgil
- Ei luba minu proovimaterjali kasutada eespool nimetatud eesmärgil

IB Genetics OÜ võib säilinud proove ja testi tulemusi isikuga seostamatult kasutada arendus- ja/või teadusuuringuteks.

- Luban kasutada minu proovimaterjali ja testi tulemusi eespool nimetatud eesmärgil
- Ei luba minu proovimaterjali ja testi tulemusi kasutada eespool nimetatud eesmärgil

Patsiendi nimi:

Patsiendi allkiri:

Kuupäev:/...../.....