

Lähtävä sairaala/osasto, osoite, puhelinnumero		Vastaus- ja laskutusosoite (mikäli eri kuin lähtäjän)	
Potilaan nimi	Henkilötunnus	Näytteenottopäivämäärä	
<p>Näyte</p> <p> <input type="checkbox"/> EDTA-veri (B-) 5 ml (<i>DNA-tutkimukset ja molekyyllikaryotyypitys</i>) <input type="checkbox"/> Luuydin (Bm-) <input type="checkbox"/> Istukka (Cv-) <input type="checkbox"/> Lapsivesi (Am-) </p> <p> <input type="checkbox"/> Hepariniiveri (B-) 5 ml (<i>kromosomi- ja FISH-tutkimukset</i>) <input type="checkbox"/> Iho (Sk-) Raskauden kesto H: </p> <p> <input type="checkbox"/> Eristetty DNA <input type="checkbox"/> Muu: H20 loppuu (pvm): </p>			
Tutkimuksen tyyppi		Tutkimuksen kiireellisyys	
<input type="checkbox"/> Diagnostinen <input type="checkbox"/> Prediktiivinen <input type="checkbox"/> Saanut perinnöllisyysneuvonnan		<input type="checkbox"/> Normaali <input type="checkbox"/> Kiireellinen	
Haluttu tutkimus (kirjoita tähän tutkimuksen lyhenne, tiedot sivulla 2)			
Kliniset tiedot, kysymyksen asettelu (pakollinen)			
Lähtävä lääkäri/puh.nro:			

Kromosomitutkimukset (sikiö- ja kehityshäiriödiagnostiikka)			
<input type="checkbox"/>	2150	Am-Kromos	Am-Kromosomitutkimus
<input type="checkbox"/>	2151	B -Kromos	B -Kromosomitutkimus
<input type="checkbox"/>	3641	Cv-Kromos	Cv-Kromosomitutkimus
<input type="checkbox"/>	2154	Sk-Kromos	Sk-Kromosomitutkimus
<input type="checkbox"/>	3741	Ts-Kromos	Ts-Kromosomitutkimus
FISH--tutkimukset (sikiö- ja kehityshäiriödiagnostiikka)			
<input type="checkbox"/>	4770	B -FISHDel	Fluoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus, mikrodeleetio
<input type="checkbox"/>	10254	B -FISHsel	Fluoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus, jatkoselvitys
<input type="checkbox"/>	10283	B -FISHSUB	Fluoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus (FISH), subtelomeerialueet
Molekyylirytyypitys (mikroarray)			
<input type="checkbox"/>	6220	B -Mksyn	B -Molekyylirytyypitys, synnynnäiset poikkeavuudet
Hematologiset kromosomitutkimukset			
<input type="checkbox"/>	2152	Bm-Kromos	Bm-Kromosomitutkimus
<input type="checkbox"/>	4551	B -KromHem	B -Kromosomitutkimus, hematologinen, veri
Hematologiset FISH-tutkimukset			
<input type="checkbox"/>	6208	B -FISHhem	Fluoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus (FISH), hematologinen, veri
<input type="checkbox"/>	6209	Bm-FISHhem	Fluoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus (FISH), luuytimeistä
Yleiset tutkimuspalvelut			
<input type="checkbox"/>	4209	-DNAex	DNA-eristys
<input type="checkbox"/>	11028	-GenLÄh	-Genetiikan pyyntö, kun ei spesifistä tutkimusnumeroa
<input type="checkbox"/>	4356	-SolViSä	Soluviljely ja säilytys, ihosta, kudospäyteestä
<input type="checkbox"/>	10854	-NäyteSä	Näytteen säilytys

DNA-tutkimukset			
Periytyvät taudit ja kehityshäiriöt			
<input type="checkbox"/>	4288	B -AS-D	B -Angelmanin oireyhtymä
<input type="checkbox"/>	10261	B -ASUPD-D	B -Angelmanin oireyhtymä, jatkotutkimus UPD15
<input type="checkbox"/>	10262	B -UBE3A-D	B -Angelmanin oireyhtymä, UBE3A-geenin laaja mutaatiotutkimus
<input type="checkbox"/>	3772	B -AGU-D	B -Aspartyyli-glukosaminidaasigeeni, kahden valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10688	B -AGU1-D	B -Aspartyyli-glukosaminidaasigeeni tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	3775	Ts-AGU-D	Ts-Aspartyyli-glukosaminidaasigeeni tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4990	B -CLCN1-D	B -CLCN1-geenin kolmen Suomessa yleisimmän mutaation tutkimus synnynnäisessä myotoniassa (Myotonia congenita)
<input type="checkbox"/>	10629	B-CLCN1L-D	B -CLCN1-geenin laaja mutaatiotutkimus synnynnäisessä myotoniassa (Myotonia congenita)
<input type="checkbox"/>	10273	B -CLCN1-D	B -CLCN1-geenin tunnetun mutaation tutkimus synnynnäisessä myotoniassa (Myotonia congenita)
<input type="checkbox"/>	4112	B -FraX-D	B -Fragiili-X-oireyhtymä, FMR1-geenin ekspansiomutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4306	Ts-FraX-D	Ts-Fragiili-X-oireyhtymä, FMR1-geenin ekspansiomutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4676	B -NPHS1-D	B -Kongenitaalinen nefroosi (CNF), NPHS1-geenin kahden valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10274	B -NPHSY-D	B -Kongenitaalinen nefroosi (CNF), NPHS1-geenin tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4677	Ts-NPHS1-D	Ts -Kongenitaalinen nefroosi (CNF), NPHS1-geenin tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10696	B -CX261-D	B -Kuulovammaisuus, ei-syndrominen, CX26-geenin valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10265	B -CX262-D	B -Kuulovammaisuus, ei-syndrominen, CX26-geenin muun tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10266	B -CX263-D	B -Kuulovammaisuus, ei-syndrominen, CX26-geenin laaja mutaatiotutkimus
<input type="checkbox"/>	10527	B -CX301-D	B -Kuulovammaisuus, ei-syndrominen, CX30-geenin valtamutaatioiden tutkimus
<input type="checkbox"/>	4648	B -DM1-D	B -Myotoninen dystrofia tyyppi 1 (DM1), DMPK-geenin ekspansiomutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4649	Ts-DM1-D	Ts-Myotoninen dystrofia tyyppi 1 (DM1), DMPK-geenin ekspansiomutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	11365	B -TriMatP	B -Non-invasiivinen sikiön trisomiaututkimus äidin verinäytteestä
<input type="checkbox"/>	10257	B -NKH1-D	B -Nonketoottinen hyperglysinemia, GLDC-geenin tunnetun valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10691	B -NKH2-D	B -Nonketoottinen hyperglysinemia, GLDC-geenin kahden valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10937	B -NKH3-D	B -Nonketoottinen hyperglysinemia, GLDC, ATM, GCSH -geenin suurten deleetioiden tutkimus
<input type="checkbox"/>	10692	Ts-NKH1-D	B -Nonketoottinen hyperglysinemia, tunnetun valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	11335	B -Noon-D	B -Noonan, CFC, Costello, Leopard -oireyhtymien mutaatiotutkimus
<input type="checkbox"/>	4348	B -PWS-D	B -Prader Willin oireyhtymä
<input type="checkbox"/>	10259	B -PWSUPD-D	B -Prader Willin oireyhtymä, jatkotutkimus, UPD15
<input type="checkbox"/>	6059	Am-TriNho	Am-Trisomia, nukleiinihappo
<input type="checkbox"/>	6061	Cv-TriNho	Cv-Trisomia, nukleiinihappo
<input type="checkbox"/>	6060	B -TriNho	B -Trisomia, nukleiinihappo
<input type="checkbox"/>	10246	-UPD7-D	Uniparentaalidisomia, kromosomi 7, mikrosatelliittitutkimus
<input type="checkbox"/>	10248	-UPD14-D	Uniparentaalidisomia, kromosomi 14, mikrosatelliittitutkimus
<input type="checkbox"/>	10858	-UPD15-D	Uniparentaalidisomia, kromosomi 15, mikrosatelliittitutkimus
<input type="checkbox"/>	1783	B -YKrom-D	B -Y-kromosomin mikrodeleetiotutkimus
<input type="checkbox"/>	11333	B -SEKVY-D	B -Yksittäisen tunnetun mutaation sekvensointitutkimus
<input type="checkbox"/>	11334	Ts-SEKVY-D	Ts-Yksittäisen tunnetun mutaation sekvensointitutkimus
<input type="checkbox"/>	10852	-MCC-D	Äidin solujen kontaminaation selvittäminen, mikrosatelliittitutkimus
Periytyvät syövät ja syöpäoireyhtymät			
<input type="checkbox"/>	10276	B -MEN12-D	B-Multippeli endokriininen neoplasia tyyppi 1, MEN1-geenin kuuden Suomessa yleisen mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10275	B -MEN11-D	B-Multippeli endokriininen neoplasia tyyppi 1, MEN1-geenin tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10279	B -BRCA1-D	B -Rinta- ja/tai munasarjasyöpä, BRCA1- tai BRCA2- geenin tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10598	B -PALB2-D	B-Rinta- ja/tai munasarjasyöpä, PALB2-geenin c.1592delT -mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	4654	B -HNPCC-D	B -Perinnöllinen ei-polypoottinen paksusuolisyöpä (HNPCC), kolmen MLH1-geenin suomalaisen valtamutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10278	B -HNPCC1-D	B -Perinnöllinen ei-polypoottinen paksusuolisyöpä (HNPCC), MLH1-geenin tunnetun mutaation tutkimus
<input type="checkbox"/>	10282	B -VHL2-D	B -Von Hippel-Lindau syöpäoireyhtymä, VHL-geenin laaja mutaatiotutkimus
<input type="checkbox"/>	10554	B -VHL3-D	B -Von Hippel-Lindau syöpäoireyhtymä, VHL-geenin suurten deleetioiden tutkimus
<input type="checkbox"/>	10281	B -VHL1-D	B -Von Hippel-Lindau syöpäoireyhtymä, VHL-geenin tunnetun mutaation tutkimus