

POTILASTIEDOT	
Nimi	Henkilötunnus

TILAAJATIEDOT
Tilaaajan nimi ja osoite
Vastausosoite (mikäli eri kuin lähettäjä)
Laskutusosoite (mikäli eri kuin tilaaja)

NÄYTETIEDOT		
Näyteenotto pvm	Lähettäjän näydetunniste	
<input type="checkbox"/> Veri	<input type="checkbox"/> Istukka	<input type="checkbox"/> Eristetty DNA (lähtökudos ja pitoisuus)
<input type="checkbox"/> Luuydin	<input type="checkbox"/> Virtsa	<input type="checkbox"/> Parafiininäyte, blokinro:
<input type="checkbox"/> Lapsivesi	<input type="checkbox"/> Kudos, mikä:	

TILATTAVAT TUTKIMUKSET - OHJEKIRJA	
Merkitse tutkimus seuraavalta sivulta tai etsi Fimlab-ohjekirjasta (www.fimlab.fi)	
<input type="checkbox"/> Kiireellinen (peritään kiireellisyyslisä)	
Tutkimuksen luonne synnynnäisissä geenitutkimuksissa:	<input type="checkbox"/> Ennakoiva
<input type="checkbox"/> Diagnostinen	

KLIINISET ESITIEDOT, KYSYMYKSENASETELU

LÄHETTÄVÄ LÄÄKÄRI		
Pvm:	Puh.nro:	Sähköposti:

TUTKNRO	LYHENNE	TUTKIMUKSEN NIMI
<input type="checkbox"/>	4895 Bm-BCR-QR	BCR/ABL-geenien fuusio-RNA, t(9:22), (kvant), luuydin
<input type="checkbox"/>	4894 B -BCR-QR	BCR/ABL-geenien fuusio-RNA, t(9:22), (kvant), veri
<input type="checkbox"/>	9862 Ts-BRAF-D	BRAF-geenin pistemutaatio, kudos
<input type="checkbox"/>	9863 Bm-BRAF-D	BRAF-geenin pistemutaatio, luuydin
<input type="checkbox"/>	9635 Bm-DNAex	DNA, eristys, luuytimestä
<input type="checkbox"/>	4209 B -DNAex	DNA, eristys, verestä
<input type="checkbox"/>	9679 Ts-EGFR-D	EGFR geenin mutaatiotutkimus, kudos
<input type="checkbox"/>	9697 B -KromFA	Fanconin anemian kromosomitutkimus, veri
<input type="checkbox"/>	5237 Cv-FISH	FISH, istukka
<input type="checkbox"/>	5238 Ts-FISH	FISH, kudos
<input type="checkbox"/>	5234 Am-FISH	FISH, lapsivesi
<input type="checkbox"/>	9737 Bm-FISHMM	FISH, multipple myelooma, luuydin
<input type="checkbox"/>	5239 Tu-FISH	FISH, tuumori
<input type="checkbox"/>	5235 B -FISH	FISH, veri
<input type="checkbox"/>	4768 U -FISH	Fuoresenssi in situ hybridisaatiotutkimus, virtsan solut
<input type="checkbox"/>	92500 -GenErik	Genetiikan erikoistutkimukset
<input type="checkbox"/>	9634 Bm-GenEsik	Genetiikan esikäsittely, luuytimestä
<input type="checkbox"/>	9601 B -GenEsik	Genetiikan esikäsittely, verestä
<input type="checkbox"/>	6209 Bm-FISHhem	Hematologinen fluoresenssi in situ hybridisaatio, luuydin
<input type="checkbox"/>	6208 B -FISHhem	Hematologinen fluoresenssi in situ hybridisaatio, veri
<input type="checkbox"/>	9642 Bm-Fuus-qR	Hematologinen fuusiogeenin jäännöstauti, luuytimestä (kvant)
<input type="checkbox"/>	9641 B -Fuus-qR	Hematologinen fuusiogeenin jäännöstauti, verestä (kvant)
<input type="checkbox"/>	9640 Bm-Fuus-mR	Hematologinen fuusiogeeniseulonta, luuytimestä (kval)
<input type="checkbox"/>	9639 B -Fuus-mR	Hematologinen fuusiogeeniseulonta, verestä (kval)
<input type="checkbox"/>	3839 Ts-IG-D	Immunoglobuliinigeenit, kudos, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	3838 Bm-IG-D	Immunoglobuliinigeenit, luuydin, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	3837 B -IG-D	Immunoglobuliinigeenit, veri, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	4951 Bm-JAK2-D	JAK2-geenin mutaatio, luuydin, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	4952 B -JAK2-D	JAK2-geenin mutaatio, veri, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	3860 Ts-KRAS-D	KRAS geenin pistemutaatio, kudos
<input type="checkbox"/>	4770 B -FISHDel	Kromosomien mikrodeleetioiden FISH-tutkimus
<input type="checkbox"/>	9767 Cv-FISHDel	Kromosomien mikrodeleetioiden FISH-tutkimus, istukka
<input type="checkbox"/>	9759 Am-FISHDel	Kromosomien mikrodeleetioiden FISH-tutkimus, lapsivesi
<input type="checkbox"/>	3641 Cv-Kromos	Kromosomitutkimus, istukka
<input type="checkbox"/>	3741 Ts-Kromos	Kromosomitutkimus, kudos
<input type="checkbox"/>	2150 Am-Kromos	Kromosomitutkimus, lapsivesi
<input type="checkbox"/>	2152 Bm-Kromos	Kromosomitutkimus, luuydin, hematologinen
<input type="checkbox"/>	5331 Tu-Kromos	Kromosomitutkimus, tuumori
<input type="checkbox"/>	2151 B -Kromos	Kromosomitutkimus, veri
<input type="checkbox"/>	4551 B -KromHem	Kromosomitutkimus, veri, hematologinen
<input type="checkbox"/>	5352 Ts-mFISH	Moniväri-FISH, kudos
<input type="checkbox"/>	5353 Bm-mFISH	Moniväri-FISH, luuydin
<input type="checkbox"/>	5354 Tu-mFISH	Moniväri-FISH, tuumori
<input type="checkbox"/>	5351 B -mFISH	Moniväri-FISH, veri
<input type="checkbox"/>	9826 Cv-DNAMut	Mutaatiotutkimus, istukka
<input type="checkbox"/>	9827 Ts-DNAMut	Mutaatiotutkimus, kudos
<input type="checkbox"/>	9825 Am-DNAMut	Mutaatiotutkimus, lapsivesi
<input type="checkbox"/>	9828 Bm-DNAMut	Mutaatiotutkimus, luuydin
<input type="checkbox"/>	9749 B -DNAMut	Mutaatiotutkimus, veri
<input type="checkbox"/>	92520 Ts-RAS1-D	RAS-geenien mutaatiotutkimus, kudos
<input type="checkbox"/>	4356 Ts-SoluVi	Soluviljely, kudos
<input type="checkbox"/>	92541 -TuPa15	Somaattisten mutaatioiden NGS-tuumoripaneeli (15 geeniä)
<input type="checkbox"/>	92540 Ts-TuPa15	Somaattisten mutaatioiden NGS-tuumoripaneeli (15 geeniä),kud
<input type="checkbox"/>	6061 Cv-TriNhO	Trisomia-PCR, nukleiinihappo, istukka (kval)
<input type="checkbox"/>	6059 Am-TriNhO	Trisomia-PCR, nukleiinihappo, lapsivesi (kval)
<input type="checkbox"/>	6060 B -TriNhO	Trisomia-PCR, nukleiinihappo, veri (kval)
<input type="checkbox"/>	3906 Ts-TCR-D	T-solureseptorigeenit, kudos, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	3905 Bm-TCR-D	T-solureseptorigeenit, luuydin, DNA-tutkimus
<input type="checkbox"/>	3904 B -TCR-D	T-solureseptorigeenit, veri, DNA-tutkimus