

**HALLÁSKÁROSODÁS, SÜKETSÉG VIZSGÁLATKÉRŐ LAP**

Beküldő intézet neve:	<input type="text"/>		
Beküldő intézet kódja:	<input type="text"/>	Beküldő orvos kódja:	<input type="text"/>
Beküldő orvos email címe:	<input type="text"/>		
Beteg neve:	<input type="text"/>	TAJ száma:	<input type="text"/>
Leánykori neve:	<input type="text"/>	Anyja neve:	<input type="text"/>
Beteg lakcíme:	<input type="text"/>		
Születési helye, ideje:	<input type="text"/>		
Térítési kategória:	<input type="checkbox"/> Járóbeteg-szakellátás (alapellátás)	<input type="checkbox"/> Nem biztosított	
	<input type="checkbox"/> Fekvőbeteg szakellátás	<input type="checkbox"/> Egyéb	
Beküldő diagnózis:	<input type="text"/>	BNO kód:	<input type="text"/>
Mintavétel időpontja:	<input type="text"/>		
Vizsgálati anyag:	<input type="checkbox"/> Vér	<input type="checkbox"/> DNS	Naplósorszám: <input type="text"/>

A kért vizsgálatokat szíveskedjenek bejelölni vagy aláhúzni!

MITOKONDRIÁLIS EREDETŰ HALLÁSKÁROSODÁS (MIM 580000), (MIM 148350) †

- A636G, A827G, T961C, T1005C, T1116G, C1494T, A1555G, A3243G, 7472insC, A7443G, A7445C, T7510C, T7511C, T7512C

CONNEXIN26/GAP JUNCTION PROTEIN, BETA-2 GÉN (MIM 121011) †

- CX26/GJB2 35delG
 CX26/GJB2 gén teljes szekvenálása

MARVEL DOMAIN-CONTAINING PROTEIN 2 (MIM 610572) †

- MARVELD2/TRIC gén: IVS4+2T>C

1. A vizsgálatok elvégzéséhez DNS mintára, vagy EDTA-val alvadásgátolt vére van szükség.
 2. A vizsgálatok elvégzése (a vizsgálatok jellegétől függően) 4-24 hetet vesz igénybe.
 3. A laboratórium nem dolgozza fel a mintát, ha: a vizsgálati anyag vétele, szállítása nem megfelelő módon történt és emiatt az anyag feldolgozásra alkalmatlan; továbbá, ha a kísérőlap hiányosan kitöltött, olvashatatlan vagy a mintán és a kísérőlapon szereplő azonosítók nem egyeznek.
- A † megjelöléssel feltüntetett vizsgálati eljárás ISO 9001:2015 tanúsítással rendelkezik, NAH ISO 15189:2013 tanúsítással nem.

.....
Dátum

.....
Orvos aláírása, pecsétje