



MITOKONDRIÁLIS DNS 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 encephalomyopathia, laktát-acidózis, stroke-szerű epizódok (MELAS) (MIM 540000) †: G583A, A3243G, A3252G, C3256T, A3260G, T3271C, T3291C, T3308C, G13513A, A13514G, C14680A, A14690G, T4290C, G4332A
- halláskárosodás (MIM 580000), (MIM 148350) †: A636G, A827G, T961C, T1005C, A1116G, C1494T, A1555G, A3243G, A3252G, C3256T, A3260G, T3271C, T3291C, T3308C, 7472insC, A7443G, G7444A, A7445C, T7510C, T7511C, T7512C
- Leber-féle hereditær opticus neuropathia (LHON) (MIM 535000): primer mutációk†: G3460A, G11778A, T14484C
- maternalisan öröklődő Leigh-betegség (MILS) (MIM 256000) †: C1624T, T8993C, T9176C/G, T9185C, 9537insC, C11777A, G14459A, T14487C, T14484C
- myoclonosus epilepszia, „ragged red fibres” (MERRF) (MIM 545000) †: A8296G, A8344G, T8356C, G8361A, G8363A
- myopathiák: mitokondriális myopathia†: T582C, T618C, A3243T, T3250C, A3251G, C3254G, A3259G, A3261G, A3266G, A3268G, A3288G, A3302G, 4370insA, T4409C, G4450A, G5521A, G5540A, G7458A, T12297C, A12320G, G15762A, G15915A, C15990T; cardiomyopathia: multisisztémás, hypertrófiás, fatális infantilis: C3254G, A3260G, C3303T, A4269G, A4295G, A4300G, A4317G, C4320T, T7480G, G7497A, A7526G, T8355C, T8362G
- neuropathia, ataxia, retinitis pigmentosa (NARP) (MIM 516060) †: T8993C/G, T9176C
- progresszív externalis ophthalmoplegia (PEO) (MIM609283, MIM609286, MIM258450) †: A3243G, T3250C, G3316A, T4274C, T4285C, G4298A, G4309A, T5628C, T5692C, G5703A, G8342A, A12308G, T12311C, G12315A

1. A vizsgálatok elvégzéséhez DNS mintára, vagy EDTA-val alvadásgátolt vérre van szükség.

2. A vizsgálatok elvégzése (a vizsgálatok jellegétől függően) 4-24 hetet vesz igénybe.

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