



Lähtettäjä - Avsändare			Osasto - Avdelning	Eriävä vastaus-/laskutusosoite - Avvikande svars-/faktureringsadress	
Asiakasnumero - Kundnummer			Täydellinen henkilötunnus - Fullständig personbeteckning		nainen - kvinna
Potilaan nimi - Patientens namn					mies - man
Näytteenottopäivä Provtagningsdatum	Näytteen laatu Typ av prov	Mistä otettu Varifrån taget	Lähtettäjän tunnistekoodi näytteelle - Avsändarens undersöknings nr		
			Hoitava lääkäri - Remitterande läkare		
			Puh. - Tel.		

Kromosomitutkimukset Kromosomundersökningar			FISH-tutkimukset FISH-undersökningar		
2151 <input type="checkbox"/>	B -Kromos	Kromosomitutkimus, kokoveri Kromosomundersökning, blod	4556 <input type="checkbox"/>	-FISHalk	Alkiotutkimus, FISH-menetelmä Embryoundersökning, FISH-metoden
4112 <input type="checkbox"/>	B -FraX-D	Fragiili-X, DNA tutkimus, veri Fragil-X, DNA undersökning, blod	9220 <input type="checkbox"/>	B -FISHalk	FISH-tutkimus, koettimien testaus alkiotutk. varten FISH-undersökning för embryoundersökning
3741 <input type="checkbox"/>	Ts-Kromos	Kromosomitutkimus, kudonäyte Kromosomundersökning, vävnad	9035 <input type="checkbox"/>	-FISHtelom	FISH-tutkimus, kaikki telomeerit FISH-undersökning, alla telomerer
9253 <input type="checkbox"/>	Sc-Kromos	Kromosomitutkimus, kantasolut Kromosomundersökningar, stamceller	4770 <input type="checkbox"/>	B -FISHDel	FISH-tutkimus, mikroleleetiot; mikä? FISH undersökning, mikroleletion; vilken?
6220 <input type="checkbox"/>	B -MKsyn	Molekyylikaryotyyppitys, synnyn. poik., veri Molekylär karyotyp, medf. avvikelser, blod	<input type="checkbox"/>	1p36	<input type="checkbox"/> Prader-Willi <input type="checkbox"/> CATCH/DiGeorge
6221 <input type="checkbox"/>	Ts-MKsyn	Molekyylikaryotyyppitys, synn. poik., kudon (Am/Cv/Ts) Molekylär karyotyp, medf. avvikelser, vävnad	<input type="checkbox"/>	Wolf-Hirschhorn	<input type="checkbox"/> Angelman <input type="checkbox"/> Kallmann
<b>Hematologiset kromosomi- ja FISH-tutkimukset</b> <b>Hematologiska kromosom- och FISH-undersökningar</b>			<input type="checkbox"/>	Cri du Chat	<input type="checkbox"/> Miller-Dieker
4551 <input type="checkbox"/>	B -KromHem	Kromosomitutkimus, hematologi, veri Kromosomundersökning, hematolog., blod	<input type="checkbox"/>	Williams	<input type="checkbox"/> Smith-Magenis
2152 <input type="checkbox"/>	Bm-KromHem	Kromosomitutkimus, hematolog., luuydin Kromosomundersökning, hematolog., benmärg	<input type="checkbox"/>	Muu mikroleletio, mikä: Annan mikroleletion, vilken: _____	
4552 <input type="checkbox"/>	Ts-KromHem	Kromosomitutkimus, hematolog., kudonäyte Kromosomundersökning, hematolog., vävnad	408 <input type="checkbox"/>	-KromFISH	Muu yksittäinen FISH-tutkimus, mikä: Annan FISH-test, vilken: _____
6208 <input type="checkbox"/>	B -FISHhem	Hematologinen FISH, veri, esim. KLL Hematologisk FISH, blod, t.ex. KLL	407 <input type="checkbox"/>	-Krom + FISH	mikä/vilken: _____ Sisältää kromosomitutkimuksen ja yhden FISH-tutkimuksen Kromosomundersökning och en enskild FISH-test
6209 <input type="checkbox"/>	Bm-FISHhem	Hematologinen FISH, luuydin, esim. myelooma Hematologisk FISH, benmärg, t.ex. myeloma	9087 <input type="checkbox"/>	B -FISHtar	FISH-tarkistustutkimus, veri FISH undersökning, analys av en unik CNV i familjen
6210 <input type="checkbox"/>	Ts-FISHhem	Hematologinen FISH, kudon Hematologisk FISH, vävnad	10202 <input type="checkbox"/>	Ts-TriNhOL	Laaja trisomiautkimus kudonäytteestä (Am/Cv/Ts) (kromosomit 13, 15, 16, 18, 21, 22 ja X ja Y) Omfattande trisomi undersökning av vävnad (Am/Cv/Ts) (kromosomerna 13, 15, 16, 18, 21, 22 och X och Y)
6211 <input type="checkbox"/>	B -FISHMRD	FISH, jäännöstaadin osoittaminen, veri FISH, påvisa residual sjukdom, blod			
6212 <input type="checkbox"/>	Bm-FISHMRD	FISH - jäännöstaadin osoittaminen, luuydin FISH, påvisa residual sjukdom, benmärg			
	<input type="checkbox"/>	Hematologinen DNA-tutkimus Hematologisk DNA-undersökning			
		Mikä / Vilken? _____			

**Kliinisiä tietoja - Kliniska uppgifter**

---