

## ÜLGE 202211

SA TÜ Kliinikumi ühendlabor,  
Geneetikakeskus

Patsiendi nimi.....

Proovi kuupäev.....

### **MTHFR geeni 677C>T ja 1298A>C mutatsioonid**

**Kood 66616**

**Saatekirja ülemise osa võib kleepida haigusloo vahele ning selle järgi täita arve.**

---

SA TÜ Kliinikumi ühendlabor  
Geneetikakeskus, L.Puusepa 2, Tartu 51014  
tel. 7319491; fax. 7319484. Kodulehekülj [www.kliinikum.ee/geneetikakeskus](http://www.kliinikum.ee/geneetikakeskus)

Ribakood

### **MTHFR geeni 677C>T ja 1298A>C mutatsioonid \***

**Kood 66616**

Patsiendi nimi.....

Isikukood.....

Saatev asutus.....

Osakond.....

Raviarst.....

Saatja postiaadress, telefon, e-mail.....

Proovi võtmise kuupäev.....

Anamnees, kliiniline sümptomatoloogia, sugupuu:.....

---

1 vakutainer (kuni 4 ml) täisverd **EDTA-ga (lilla korgiga)**. **NB! Mitte kasutada antikoagulandina hepariini.**  
Peale vere võtmist tuubi kergelt loksutada, et tagada antikoagulandi ja vere ühtlane segunemine.

**Hoida +4°C. Mitte külmutada!**

\*Analüüsid saata SA TÜK ühendlabori geneetikakeskusesse L.Puusepa 2, Tartu 51014

Laborisse saabumise kuupäev:

---

\* HGVS nomenklatuuri ja dbSNP andmebaasi tähiste alusel on MTHFR geeni  
**677C>T** mutatsiooni/geenivariandi tähiseks NM\_005957.4:c.665C>T, rs1801133 ja  
**1298A>C** mutatsiooni/geenivandi tähiseks NM\_005957.4:c.1286A>C, rs1801131.