

(162010) **Gen 5,10 Metilentetrahidrofolato Reductasa [gen Mthfr] [mutación A1298c] Estudio Molecular [2] en sangre**

Muestra: **SANGRE (Anticoagulante: EDTA)**
Muestra alternativa: **No tiene**
Volumen mínimo: **2.1 mL** Conservación de la muestra: **Refrigerada**
Plazo de entrega: **10 días laborables**
Metodo: **Reacción en cadena de la Polimerasa (PCR) en tiempo real.**

Otros nombres: **Hiperhomocisteinemia [mutación A1298c] en sangre**

Estudio Molecular del Gen 5,10 Metilentetrahidrofolato Reductasa (gen MTHFR) (Mutación A1298C) en sangre

Método: Reacción en cadena de la Polimerasa (PCR) en tiempo real.

Resultado: **R1**

Nota: Después del polimorfismo 677C>T, el polimorfismo 1298A>C está descrito como una de las causas genéticas más frecuentes relacionado con la hiperhomocisteinemia. Los portadores heterocigotos del polimorfismo 1298A>C tienen un 3% más de riesgo de presentar niveles elevados de homocisteína en sangre. La frecuencia de este polimorfismo en la población general varía entre un 20 y un 50 %.
