

Preparo do exame

ALFA L IDURONASE

OUTROS NOMES

DOSAGEM ALFA-L-IDURONASE
DOENÇA DE HURLER
DOENÇA DE SCHEIE
IDURONIDASE
IDURONIDASE, ALFA L
DOENÇA DE SCHEIE

INTERPRETAÇÃO

A determinação da atividade da alfa-L-iduronidase é útil para confirmar o diagnóstico das doenças de Hurler (MPS I H) e Scheie (MPS I S), nas quais se observa acúmulo dos glicosaminoglicanos (mucopolissacárides) heparan e dermatan sulfato no tecido conjuntivo e no cérebro. Há também aumento da excreção de dermatan e heparan sulfato. Essas doenças, assim como todas as demais mucopolissacaridoses, são geneticamente determinadas. As manifestações clínicas principais incluem deformidades ósseas, limitação da movimentação de articulações, involução neuropsíquica, opacificação de córnea e alteração das características faciais. A forma mais grave e de início precoce da deficiência de alfa-L-iduronato é conhecida como doença de Hurler e a mais leve, como doença de Scheie. Recentemente, foi introduzido um tratamento de reposição enzimática que tem contribuído para a redução dos sintomas na doença de Hurler.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Recém-nascidos com mínimo de 2 kg e crianças até 60 dias de vida: sangue obtido preferencialmente por punção de calcanhar .
Adultos coleta de sangue.

PARA ESSE EXAME PRECISA TER AGENDAMENTO PRÉVIO COM O SETOR DE COLETA.

HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Quinta: das 6:00 às 11:00 horas.
Não colher em véspera de feriados.

IMPORTANTE

Apresentar pedido médico, Carteirinha do convênio, RG ou CPF ou CNH.
Menor de 18 anos deverá estar acompanhado do responsável legal, com documento de identificação de ambos.
Confira o folder de atendimento ao paciente do Centro Médico [clikando aqui](#).
Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.