

Preparo do exame

BRCA1 - MUTAÇÃO FAMILIAR SANGUE TOTAL

OUTROS NOMES

BRCA1
CÂNCER DE MAMA E CÂNCER DE OVÁRIO BRCA1
MUTAÇÃO FAMILIAR CONHECIDA NO GENE BRCA1
MEDICINA DE PRECISÃO

INTERPRETAÇÃO

A investigação de uma mutação familiar está dirigida a uma mutação no gene BRCA1 previamente detectada na família, para determinação do status genético dos familiares em risco:

wt/wt : homocigoto normal, mutação específica no gene BRCA1 não detectada

wt/mut : Portador (heterocigoto), uma cópia do gene possui a mutação específica e a outra é normal.

mut/mut: homocigoto, as duas cópias do gene possuem a mutação.

O método de seqüenciamento possui 100% de sensibilidade para detecção de mutações específicas.

Resultados negativos para mutações nos genes BRCA1 e BRCA2 não excluem o risco de predisposição genética para o câncer de mama e de ovário.

A realização do teste em crianças ou jovens assintomáticos em risco para desordens de início tardio dos sintomas não é recomendado sem acompanhamento médico e psicológico.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.

Jejum de 4 horas.

É obrigatório enviar cópia do laudo do familiar que apresenta a mutação e indicação de qual mutação deve ser testada neste exame.

O cliente não deve ingerir bebida alcoólica nas 24 horas que antecedem o exame.

Anotar medicamentos dos últimos 7 dias.

HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Quinta: das 6:00 às 11:00 horas.

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.