

## Preparo do exame

### DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURAS TIPO 2A, LGMD2A

#### OUTROS NOMES:

DISTROFIA MUSCULAR DE CINTURAS TIPO 2A, LGMD2A (CAPN3)  
LGMD2A

#### INTERPRETAÇÃO

“A distrofia muscular de cinturas (LGMD) é um termo descritivo, em geral, reservado para as distrofias musculares mais comuns da infância ou do adulto, que englobam fenótipos diferentes das distrofinopatias ligadas ao cromossomo X.”. As LGMD são tipicamente não síndrômicas, com implicação clínica limitada normalmente ao músculo esquelético. As pessoas com LGMD, em geral, mostram debilidade e emaciação restritos à musculatura de extremidades, proximal superior a distal e a degeneração muscular/regeneração na biópsia muscular.

O termo LGMD1A refere-se ao tipo genético que mostra a herança dominante, enquanto que LGMD2 se refere aos tipos com herança autossômica recessiva. As CALPAINOPATIAS (LGMD2A) são causadas por mutações no gene CAPN3. A calpaína 3 é uma protease sensível ao cálcio implicada na remodelação do músculo. Até hoje, foram descritos mais de 450 registros em CAPN3.

GEN: CAPN3

Localização cromossômica: 15q15.1-q21.1"

#### INSTRUÇÕES DE COLETA

Material: Sangue.

Jejum de 4 horas.

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 Sexta: das 6:00 às 11:00 horas.

Sábado: das 6:00 às 10:00 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.