

## Preparo de exames

### ESTUDO GENÉTICO DA DISTROFIA DE BECKER E DUCHENNE

#### OUTROS NOMES:

PCR PARA DISTROFIA MUSCULAR  
DIAGNÓSTICO GENÉTICO DE DMD E BMD  
DIAGNÓSTICO MOLECULAR DAS DISTROFIAS MUSCULARES DE DUCHENNE E BECKER

#### INTERPRETAÇÃO

Distrofias de Becker/Duchenne são causadas por deleções ou duplicações no gene da distrofia. Este exame é realizado por MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) para pesquisa de deleção/duplicações nos 79 exons do gene da distrofia e uma probe adicional para o exon 1- DP427c. Esta técnica é semi quantitativa e permite a identificação da deleção/duplicação dos exons envolvidos. Deleções e duplicações no gene da DMD são responsáveis pela doença em aproximadamente 65% dos casos de distrofias.

#### INSTRUÇÃO 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 [clcando aqui](#).  
Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.