

Preparo do exame

ESTUDO GENÉTICO DA SÍNDROME DE GILBERT

OUTROS NOMES:

DIAGNÓSTICO GENÉTICO DA SINDROME DE GILBERT;
GENE UGT1A1.

INTERPRETAÇÃO

Este estudo é indicado para afastar hipótese de doenças hepáticas, visto ser a Síndrome de Gilbert caracterizada por um aumento de bilirrubina indireta mesmo na ausência de hemólise ou doença hepática.

Mutações no gene UGT1A1 estão associadas com Síndrome de Gilber e Síndrome de Crigler-Najjar tipo 1 e 2. Tipo 1 e 2 difere por ausência completa ou parcial de glucoronil transferase funcional.

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 [clikando aqui](#).

Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.