

Preparo do exame

ESTUDO MOLECULAR DA ATAXIA ESPINOCEREBELAR TIPO 8

OUTROS NOMES:

ATAXIA ESPINOCEREBELAR DO TIPO 8
SCA8
DIAGNÓSTICO DE ATAXIA TIPO 8
ATXN8
ATXN8OS

INTERPRETAÇÃO

Ataxia espinocerebelar do tipo 8 (SCA 8) é uma desordem degenerativa herdada, causada por uma expansão do trinucleotídeo CTG na região não codificadora de um gene de função desconhecida. É uma síndrome autossômica dominante que mostra penetrância incompleta. Juntamente com a expansão do trinucleotídeo CTG existe uma repetição CTA polimórfica não relacionada com a doença. Várias pesquisas para a determinação das expansões presente neste gene são realizadas de forma que não há discriminação das expansões CTG e CTA. Nosso método, entretanto, possibilita a correta numeração das repetições apenas da expansão CTG.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.

Jejum de 4 horas.

O exame só é realizado em material biológico de mãe, filho e pai.

Na impossibilidade de envio de amostras dos genitores (por motivo de falecimento), é obrigatório o envio de declaração do paciente informando estar ciente que o resultado pode ser inconclusivo e que neste caso, o valor pago pelo exame não será devolvido.

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.