

Preparo do exame

FISH PARA SÍNDROME DE WILLIAMS

OUTROS NOMES:

CITOGENÉTICA MOLECULAR PARA SÍNDROME DE WILLIAMS EM SANGUE PERIFÉRICO
FISH PARA DELEÇÃO 7Q11

INTERPRETAÇÃO

Este exame detecta a microdeleção do cromossomo 7 associada com a Síndrome de Williams, uma desordem caracterizada por problemas do tecido cognitivo, tipicamente estenose aórtica supraavalar (SVAS), retardo de crescimento, anomalia renal, hiperacusia, hipercalcemia transitória e retardo mental. Por se tratar de uma microdeleção muitas vezes a alteração não é detectada por citogenética convencional.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue

Jejum de 4 horas.

Este exame inclui o Cariótipo com Banda G. Os resultados das duas análises são liberados juntos no mesmo pedido, entretanto, se não houver metáfases para análise de Banda G, será liberado somente a análise do FISH.

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.

Não colher em vésperas de feriados.

IMPORTANTE

Apresentar pedido médico, Carteirainha 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.