

Preparo do exame

GALACTOSE-1 FOSFATO

OUTROS NOMES:

GALACTOSEMIA CLÁSSICA; DEFICIÊNCIA DE GALT

INTERPRETAÇÃO

Exame indicado para a confirmação diagnóstica da deficiência enzimática de Galactose 1 fosfato Uridiltransferase (GALT), responsável pela conversão de galactose em glicose. A maioria dos testes de triagem para distúrbios metabólicos neonatais inclui uma avaliação de galactosemia. Em caso de positividade no teste de triagem deve ser realizada avaliação da deficiência enzimática em sangue total (eritócitos). Não é indicado para monitoramento do tratamento dietético da galactosemia (nesses casos pode-se utilizar a dosagem de galactose 1 fosfato que é o substrato da ação enzimática e está elevada na falta da enzima, normalizando-se com a instituição da dieta). Indicações: Confirmação diagnóstica da deficiência enzimática de GALT Interpretação clínica: A forma clássica da galactosemia apresenta valores de atividade menores do que 5% em comparação com os indivíduos normais. A variante Duarte (variante da galactosemia clássica, assintomática) apresenta valores entre 5 e 20 % da atividade. Transfusões de sangue podem comprometer o resultado por 2 a 3 meses. Existem casos com atividade enzimática normal pois o exame avalia apenas uma das três formas que podem estar comprometidas na galactosemia, a por deficiência de GALT.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.

Jejum de 4 horas.

O cliente não deve ingerir bebida alcoólica nas 24 horas que antecedem o exame.

Anotar medicamento(s) do(s) último(s): 7 dias(s).

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.