

Preparo do exame

HEMOCROMATOSE HEREDITARIA - 5 MUTAÇÕES (GENE HFE)

OUTROS NOMES:

GENE HFE H63D S65C C93R I105T C282Y
E168Q
HEMOCROMATOSE

INTERPRETAÇÃO

A hemocromatose hereditária (HH) é uma doença autossômica recessiva que acomete principalmente a população caucasiana, geralmente após os 40 anos de idade. É caracterizada pelo aumento de ferro em tecidos e órgãos e pelo aumento do ferro circulante, levando a disfunções metabólicas importantes, dependendo do tipo de mutação apresentada. Com modificações em sua expressão, o gene HFE pode sintetizar maior ou menor quantidade do transportador DMT-1, responsável pela absorção intestinal do ferro. O quadro clínico da HH é bastante variável, insidioso e dependente do acúmulo de ferro, que ocorre lenta e progressivamente por várias décadas.

Aplicação clínica:

- Investigação da predisposição a doenças associadas ao acúmulo de ferro.
- Diagnóstico precoce de indivíduos em estágio inicial.
- Risco genético de desenvolvimento da HH.
- Decisão de tratamento preventivo.

INSTRUÇÕES 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 Quinta: das 6:00 às 11:00 horas.

Não colher em véspera de feriado.

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.