

Preparo do exame

HEMOCROMATOSE HEREDITARIA PLUS (C282Y/H63D/S65C)

OUTROS NOMES:

DIAGNÓSTICO MOLECULAR PARA HEMOCROMATOSE HEREDITÁRIA PLUS;
ESTUDO GENÉTICO DA HFE PLUS;
ESTUDO GENÉTICO DA HEMOCROMATOSE;
MUTAÇÕES ANALISADAS: C282Y; H63D; S65C.

INTERPRETAÇÃO

A hemocromatose hereditária, uma desordem no metabolismo do ferro, pode estar relacionada a ocorrência de várias mutações. A análise molecular deve ser solicitada para a confirmação do diagnóstico clínico de hemocromatose, suspeita após avaliação clínica, pacientes com elevação inexplicável da ferritina ou saturação de transferrina, avaliação de parentes de pacientes afetados e diagnóstico pré-natal. O estudo genético da hemocromatose plus avalia as 3 mutações, C282Y, H63D e S65C, mais frequentemente relacionadas com o desenvolvimento desta patologia.

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 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.