

## Preparo do exame

### PAINEL DE EPILEPSIA

#### OUTROS NOMES

SÍNDROME DE DRAVET  
ENCEFALOPATIA EPILÉTICA  
LIPOFUSCINOSE CERÓIDE  
ESCLEROSE TUBEROSA

#### INTERPRETAÇÃO

O Painel de Epilepsia investiga mutações em 245 genes associados a quadros que tem epilepsia como o principal sintoma. Este painel busca genes para Síndrome de Dravet, Encefalopatia Epilética, Lipofuscinose Ceróide, Esclerose Tuberosa e diversas outras doenças. O painel foi atualizado em agosto de 2018.

##### Genes Analisados

AARS, ACER3, ADAM22, ADGRV1, ADRA2B, ADSL, AIMP2, ALDH7A1, ALG13, AMT, AP3B2, ARHGEF9, ARV1, ARX, ASAH1, ATP13A2, ATP1A2, ATP6V1A, ATP7A, ATP8A2, BRAF, BRAT1, BSCL2, CACNA1A, CACNA1D, CACNA1E, CACNB4, CASK, CASR, CCDC88A, CDK5, CDKL5, CERS1, CES1, CHD2, CHRNA2, CHRNA4, CHRNB2, CLCN2, CLDN5, CLN3, CLN5, CLN6, CLN8, CLTC, CNNM2, CNPY3, CNTN2, CNTNAP2, CPA6, CPLX1, CSTB, CTSD, CYFIP2, DCX, DEAF1, DENND5A, DEPDC5, DHDDS, DIAPH1, DIP2A, DLAT, DNAJC5, DNM1, DOCK7, EEF1A2, EFHC1, EIF2S3, EMX2, EPM2A, EXT2, FOLR1, FOXP1, FRRS1L, GABBR2, GABRA1, GABRA2, GABRA3, GABRA5, GABRB1, GABRB2, GABRB3, GABRG2, GAMT, GATM, GBA, GCSH, GLDC, GNAO1, GOSR2, GPAA1, GRIA4, GRIN1, GRIN2A, GRIN2B, GRIN2D, GRN, HACE1, HCN1, HECW2, HNRNPU, ICK, IER3IP1, ITPA, KANSL1, KATNB1, KCNA1, KCNA2, KCNB1, KCNC1, KCNJ10, KCNMA1, KCNQ2, KCNQ3, KCNT1, KCNT2, KCTD17, KCTD3, KCTD7, LAMB1, LGI1, LIAS, LMNB2, MARCH6, MBD5, MDH2, MECP2, MED17, MEF2C, MFSB8, MOCS1, MOCS2, NACCC1, NDE1, NECAP1, NHLRC1, NPC1, NPC2, NPRL2, NPRL3, NR4A2, NRXN1, NTRK2, NUS1, OTUD6B, PACS2, PAFAH1B1, PCDH12, PCDH19, PDHA1, PDHX, PDP1, PIGA, PIGC, PIGN, PIGP, PIGT, PLAA, PLCB1, PLPBP, PNKP, PNPO, POLG, POLG2, PPP3CA, PPT1, PRDM8, PRICKLE1, PRICKLE2, PRRT2, PTPN23, QARS, RAB11A, RAPGEF2, RFXO1, RELN, RHOBTB2, ROGDI, RORB, RPH3A, RTN4IP1, RTTN, SAMD12, SARS, SCARB2, SCN1A, SCN1B, SCN2A, SCN3A, SCN8A, SCN9A, SGCE, SHANK3, SHH, SIK1, SIX3, SLC12A5, SLC13A5, SLC25A22, SLC2A1, SLC35A3, SLC45A1, SLC6A1, SLC6A8, SLC6A9, SLC9A6, SMC1A, SMS, SNAP25, SNIP1, SPATA5, SPTAN1, SRPX2, ST3GAL3, ST3GAL5, STARD7, STRADA, STX1B, STXBP1, SUOX, SYN1, SYNGAP1, SYNJ1, SZT2, TBC1D24, TBCD, TCF4, TMTC3, TNRC6A, TPP1, TRIO, TSC1, TSC2, TUBA1A, UBA5, UBE3A, UFC1, UFM1, VARS, VRK2, WASF1, WDR45B, WWOX, YWHAG, ZEB2.

#### INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.

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

**Necessário questionário preenchido pelo medico solicitante.**

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.