

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 Epiléptica, Lipofuscinose Ceróide, Esclerose Tuberossa 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, ASAHI, ATP13A2, ATP1A2, ATP6V1A, ATP7A, ATP8A2, BRAF, BRAT1, BSCL2, CACNA1A, CACNA1D, CACNA1E, CACNB4, CASK, CASR, CCDC88A, CDK5, CDKL5, CERS1, CES1, CHD2, CHRNA2, CHRNA4, CHRN2, 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, FOXG1, FRRS1L, GABBR2, GABRA1, GABRA2, GABRA3, GABRA5, GABRB1, GABRB2, GABRB3, GABRG2, GAMT, GATM, GBA, GCSH, GLDC, GNAO1, GOSR2, GPPA1, 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, MFSD8, MOCS1, MOCS2, NACC1, 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, RBFOX1, 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 [clicando aqui](#).

Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.

Unidade Matriz: Av. Juscelino Kubitschek de Oliveira, 768
Vergueiro | Sorocaba-SP | CEP 18035-060

Unidade Empresarial: Rua Nicolau Pereira Campos Vergueiro, 103
Vergueiro | Sorocaba-SP | CEP 18035-300

Unidade 2: Rua Padre Manoel da Nóbrega, 267
Vergueiro | Sorocaba-SP | CEP 18035-360

Unidade Medicina Nuclear: Rua Senador Vergueiro, 34
Vergueiro | Sorocaba-SP | CEP 18030-108