

Preparo do exame

PRADER-WILLI/ANGELMAN

OUTROS NOMES

ANGELMAN, SÍNDROME, TESTE MOLECULAR
PRADER-WILLI, SÍNDROME
PRADER-WILLI, SÍNDROME, TESTE MOLECULAR
PRADER-WILLI/ANGELMAN SÍNDROME
PW/A SÍNDROME
PWS
TESTE MOLECULAR PARA SINDROME DE ANGELMAN
TESTE MOLECULAR PARA SINDROME PRADERWILLI

INTERPRETAÇÃO

A síndrome de Prader-Willi (PWS) é uma afecção congênita caracterizada por hipotonia, choro fraco e dificuldade de alimentação em neonatos. Após esse período, as crianças podem apresentar atraso no desenvolvimento, estatura baixa, hipogonadismo, hiperfagia e obesidade, além de mãos e pés pequenos. Por sua vez, a síndrome de Angelman é uma afecção congênita não progressiva, caracterizada por acentuado atraso no desenvolvimento físico e mental, ataxia, tremores, braquicefalia, macrostomia e ausência de fala. Ambas as síndromes ocorrem devido a uma deleção no braço longo do cromossomo 15.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.
Jejum de 4 horas.
Anotar medicamentos dos últimos 7 dias.
Necessário à solicitação médica.

HORÁRIO DE COLETA

Segunda e Terça: das 6:00 às 11:00 horas.
Não colher em véspera de feriados.

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.