

Paciente: **ALESSANDRA DE SOUSA SILVA** Idade: 37a 5m 12d Pedido : **0016000074**
Solicitante: **Dr. POTTI CHIMETTA HAVRENNE** CRM/SP: **21277** Data : **06/01/17**
Local: **HAOMA** Hora : **19:34:27**

EXAME.....: PESQUISA MOLECULAR DE CROMOSSOMO X-FRAGIL

MÉTODO.....: Ms-PCR (REACAO EM CADEIA DA POLIMERASE SENSIVEL A

AMOSTRA.....:SANGUE

RESULTADO: 21 repeticoes CGG

V.R.: VALOR DE REFERENCIA:

NEGATIVO PARA A SINDROME DO X-FRAGIL - Alelos com valor inferior
a 54 repeticoes CGG

INTERPRETACAO:

- NORMALIDADE : 5 a 44 repeticoes CGG
- FAIXA DE INCERTEZA: 45-54 repeticoes CGG
- PRE-MUTACAO : 55-200 repeticoes CGG
- MUTACAO COMPLETA : acima de 200 repeticoes CGG
(Genereview, agosto/2017)

NOTA:

- A tecnica aplicada no estudo do gene FMR1 nao permite identificar mutacoes de ponto e/ou delecoes do gene.
- A metodologia empregada nao permite diferenciar interrupcoes AGG na sequencia de expansao do trinucleotideo CGG.
- Alelos na Faixa de Incerteza (ou intermediarios) nao causam a síndrome do X-Fragil. No entanto, e importante para aconselhamento genetico ja que alelos intermediarios sao instaveis e podem expandir-se para as proximas geracoes.

EXAME.....: CARIOTIPO COM BANDA G

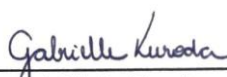
MÉTODO.....: BANDAMENTO G

AMOSTRA.....:SANGUE

RESULTADO:

Células Analisadas: 20
Resolução: 400 Bandas
Cariótipo: 46,XX

V.R.: VALORES DE REFERENCIA: CARIOTIPO MASCULINO: 46,XY
CARIOTIPO FEMININO : 46,XX


Dra. Gabrielle Yuri Kuroda
CRBM 31342

Os valores dos testes de Análises Clínicas sofrem influência de estados fisiológicos, patológicos, idade, uso de medicamentos, sexo, etnia e hábitos de vida. Consulte seu Médico para a correta interpretação destes resultados.

Diretor Técnico: Dr. Marcelo Vanucci Leocadio CRBM: 3047

• Rua Manoel Coelho, 845 - Centro - São Caetano do Sul/SP - CEP: 09510 -112
• Tel.: +55 (11) 2141-1800 • E-mail: diretoria@dnaclinic.com.br

WWW.DNACLINIC.COM.BR