

Paciente:	ARTHUR CORREA FERREIRA	Idade: 11a 11m 3d	Pedido : 0016000088
Solicitante:	Dr. POTTI CHIMETTA HAVRENNE	CRM/SP: 21277	Data : 14/01/18
Local:	HAOMA		Hora : 18:24:20

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

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

AMOSTRA.....: SANGUE

RESULTADO: 37 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: 46,XY

NUMERO DE CELULAS ANALISADAS: 24

RESOLUCAO: Mínima 400 Bandas

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



Dr. Bruno Oliva
CRBM 22.236

Diretor Técnico: Dr. Marcelo Vanucci CRBM 3047

Rua Manoel Coelho, 845 – Centro | São Caetano do Sul/SP CEP: 09510-112

Tel: +55(11) 4872-2808 – e-mail: diretoria@dnaclinic.com.br

Os valores dos testes de Análises Clínicas sofrem influências de estados fisiológicos, patológicos, de idade, sexo, etnia, uso de medicamentos, hábitos de vida, entre outros. Consulte seu médico ou profissional de saúde de confiança para a correta interpretação destes resultados.

WWW.DNACLINIC.COM.BR