

Paciente: **THALES AUGUSTO PIOVESAN MARQUES** Idade: 36a 1m 22d Pedido : **0016000133**
Solicitante: **Dr. POTTI CHIMETTA HAVRENNE** CRM/SP: **21277** Data : **18/03/18**
Local: **HAOMA** Hora : **18:50:24**

EXAME.....: PESQ. MUTAÇÃO PROTOMBINA - GENE 20210

MÉTODO.....: PCR (REACAO EM CADEIA DE POLIMERASE) EM TEMPO REA

AMOSTRA.....: SANGUE

RESULTADO: NEGATIVO - HOMOZIGOTO SELVAGEM

V.R.: Negativo - Homozigoto Selvagem: Nao possui a mutacao.

Heterozigoto: Possui a mutacao em um dos cromossomos.

Esta associada com aumento dos niveis de protrombina e risco aumentado para eventos tromboembolicos.

Homozigoto Mutante: Possui a mutacao nos dois cromossomos.

Esta associada com aumento dos niveis de protrombina e risco aumentado para eventos tromboembolicos.

NOTA:

- O alvo do estudo e analise da mutacao pontual G20210A do gene da protrombina.
- Resultado negativo neste estudo nao exclui a existencia de outras mutacoes no gene da Protrombina ou em outros genes relacionados a eventos tromboembolicos.

EXAME.....: PESQ. MUTAÇÃO FATOR V DE LEIDEN

MÉTODO.....: PCR (REACAO EM CADEIA DE POLIMERASE) EM TEMPO REAL

AMOSTRA.....: SANGUE

RESULTADO: NEGATIVO - HOMOZIGOTO SELVAGEM

V.R.: VALOR DE REFERENCIA: NEGATIVO - HOMOZIGOTO SELVAGEM

INTERPRETACAO:

- Negativo - Homozigoto Selvagem: Nao possui a mutacao.

- Heterozigoto: Possui a mutacao em um dos cromossomos.

Risco brando para a ocorrencia de doencas vasculares.

- Homozigoto Mutante: Possui a mutacao nos dois cromossomos.

Risco aumentado para a ocorrencia de doencas vasculares.

NOTA:

- O alvo do estudo e analise da mutacao pontual R506Q (G1691A) do gene Fator V da coagulacao.

- Mutacoes em outros genes ou outras mutacoes no gene FV relacionadas a ocorrencia de doencas vasculares nao estao excluidas por este exame.



Dra. Camila Ávila
CRBM 29.550

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@dnaclic.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

Paciente:	THALES AUGUSTO PIOVESAN MARQUES	Idade: 36a 1m 22d	Pedido : 0016000133
Solicitante:	Dr. POTTI CHIMETTA HAVRENNE	CRM/SP: 21277	Data : 18/03/18
Local:	HAOMA		Hora : 18:50:24

EXAME.....: PESQ. MUTAÇÃO GENE MTHFR

MÉTODO.....: METODO: PCR (REACAO EM CADEIA DE POLIMERASE)

AMOSTRA.....:SANGUE

RESULTADO: C677T: HETEROZIGOTO

A1298C: NEGATIVO - HOMOZIGOT

V.R.: VALOR DE REFERENCIA: NEGATIVO - HOMOZIGOTO SELVAGEM

INTERPRETACAO:

- Negativo - Homozigoto Selvagem: Nao possui a mutacao.
- Heterozigoto: Possui a mutacao em um dos cromossomos.
- Homozigoto Mutante: Possui a mutacao nos dois cromossomos.

NOTA:

- Estudos recentes de metanálises têm contestado a associação do polimorfismo do gene MTHFR com hiperhomocisteinemia, risco de doença coronariana e risco de tromboembolismo venoso. Existe uma evidência crescente de que o polimorfismo do gene MTHFR tem uma utilidade clínica mínima e, portanto deve ser avaliado com cautela.
- O alvo do estudo e análise da mutação pontual A1298C do gene MTHFR.
- Mutações em outros genes ou outras mutações no gene MTHFR relacionadas a ocorrência de doenças vasculares não estão excluídas por este exame.



Dra. Camila Ávila
CRBM 29.550

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@dnaclic.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