



# Testes genéticos para trombofilias

Trombofilia é a predisposição ao desenvolvimento de trombose, condição caracterizada pela formação de coágulos sanguíneos que dificultam a circulação nas veias e artérias. Além disso, pode aumentar o risco de embolia pulmonar e acidente vascular cerebral (AVC).



Lab-to-Lab  
**PARDINI**



Grupo**Fleury**

**Responsável Técnico:** Dr. Guilherme Birchal Collares - CRMMG 35635/Inscrição CRM 8899 - MG



## OS EXAMES

As trombofilias hereditárias estão associadas às mutações em genes envolvidos na coagulação sanguínea, podendo ocorrer isoladamente ou em combinação, o que impacta o risco de trombose.

O Lab-to-Lab Pardini disponibiliza um amplo menu de testes moleculares, capazes de detectar desde as mutações isoladas mais comuns até painéis multigênicos abrangentes. Os principais ensaios estão listados a seguir:

### **Testes genéticos para mutações específicas:**

- › Mutação FATOR V LEIDEN (R506Q)
- › Mutação no gene da PROTROMBINA (G20210A)
- › Polimorfismo no gene PAI-1 (4G/5G)
- › Mutações no gene MTHFR (A1298C e C677T)



## **Painéis genéticos para trombofilias:**

- › Painel de trombofilia hereditária, principais mutações:
  - › Mutação FATOR V LEIDEN (R506Q)
  - › Mutação no gene da PROTROMBINA (G20210A)
  - › Mutações no gene MTHFR (C677T e A1298C)
- › Estudo genético das trombofilias ampliado:
  - › Mutações no gene FATOR V (H1299R, R506Q e Y1702C)
  - › Mutação no gene da PROTROMBINA (G20210A)
  - › Mutações no gene MTHFR (C677T e A1298C)
- › Estudo genético das trombofilias plus:
  - › Mutação FATOR V LEIDEN (R506Q)
  - › Mutação no gene da PROTROMBINA (G20210A)
  - › Mutações no gene MTHFR (C677T e A1298C)
  - › Polimorfismo no gene do PAI-1 (4G/5G)
  - › Mutação no gene CBS (844INS68)



## **TIPO DE AMOSTRA**

Sangue total (EDTA)



## PRINCIPAIS INDICAÇÕES

- › Histórico pessoal ou familiar de trombose venosa ou arterial precoce;
- › Investigação de abortamento recorrente ou complicações gestacionais;
- › Avaliação de risco trombótico antes do uso de contraceptivos ou reposição hormonal;
- › Tromboses em locais incomuns, como cerebral ou esplâncnica;
- › Pacientes com condições de alto risco trombótico, como SAF e neoplasias hematológicas.



## DIFERENCIAIS E BENEFÍCIOS

- › **Ampla portfólio** com exames variados, permitindo a escolha ideal conforme a conduta médica.
- › **Equipe especializada**, formada por mestres e doutores, para suporte em casos complexos.
- › **Assessoria técnico-científica exclusiva** para apoio nos exames de genética.
- › **Laudos detalhados e de fácil interpretação**, com informações clínicas relevantes.
- › **Exames com possibilidade de cobertura pelo ROL da ANS**, facilitando o acesso aos testes.
- › **Prazos ágeis e preços competitivos**, garantindo eficiência e acessibilidade.



Para saber mais, entre em contato por um dos nossos canais.

## Customer Service

 4020-2175

 (31) 4020-2175

 [labetolabpardini.com.br](http://labetolabpardini.com.br)

**Responsável Técnico:** Dr. Guilherme Birchal Collares - CRMMG 35635/Inscrição CRM 8899 - MG