

Paciente : GAEL MARÇAL ROCHA

PROTOCOLO:001123909

Idade : 10 MES(ES) 17 DIA(S)

SEXO:M

CONTROLE:500222

Convênio : PARTICULAR

UNI.:ITUAÇU PARTICULAR ADASTRO:22/03/2024

Médico : Dr.(a): ISAAC TRINDADE P. A. SILVA

EMIÇÃO:01/04/2024

FERRO SÉRICO

Coleta: 22/03/2024 14:47

Resultado : 105 **µg/dL**

MATERIAL: SORO MÉTODO: COLORIMÉTRICO

Valor Referência:

Recém-nascido.....: 100 a 250 µg/dL

Crianças com menos de 7 anos: 40 a 100 µg/dL

Crianças com mais de 7 anos.: 50 a 120 µg/dL

Homens.....: 65 a 175 µg/dL

Mulheres.....: 50 a 170 µg/dL

Liberado eletronicamente por : DB - CNES: 4057619 Dr. Ryan Despontin Gomes - CRBM/3: 17.921



Dr. Ueliton Silva Sá

Este é um exame complementar que poderá sofrer interferências analíticas por razões fisiológicas, patológicas, medicamentosas e metodológicas. A análise do resultado deverá ser realizada pelo seu médico.

Postos de Coleta:

Rua Saída para Cachoeirinha/CLIMEBE Tel.:(77) 3450-1296 Barra da Estiva/BA
Travessa Barrão do Rio Branco - S/N - Tel.:(77) 3416-2198- Contendas do Sincorá /BA
Rua Itamar Magalhães, 130 - Tel.:(77) 3413-5008 - Cascavel - Ibicoara/BA



Paciente : GAEL MARÇAL ROCHA

Idade : 10 MES(ES) 17 DIA(S)

Convênio : PARTICULAR

Médico : Dr.(a) ISAAC TRINDADE P. A. SILVA

SEXO:M

UNI.:ITUAÇU PARTICULAR

PROTOCOLO:001123909

CONTROLE:500222

ADASTRO:22/03/2024

EMIÇÃO:01/04/2024

TESTE GENÉTICO DE INTOLERÂNCIA A LACTOSE

Valor de referência

rs4988235 (LCT-13910): C/C

O teste detecta polimorfismos de nucleotídeo único de frequência variável na população.

Conclusão: Intolerante

rs182549 (LCT-22018): G/G

Conclusão: Intolerante

Interpretação:

13910 (rs4988235)

C/C: Intolerante

T/T ou C/T: Tolerante

22018 (rs182549)

G/G: Intolerante

A/A ou G/A: Tolerante

Notas:

A hipolactasia, ou deficiência de lactase, é uma condição que leva à má absorção de lactose. Este teste é capaz de identificar duas variantes no gene LCT (C/T -13910 e G/A-22018) que estão associadas à deficiência de lactase primária resultando em uma diminuição dos níveis de lactase nas células intestinais. Portadores do genótipo CC na posição rs4988235 e genótipo GG na posição rs182549 têm atividade diminuída desta enzima, podendo ocasionar diarreia, inchaço, flatulência e dor abdominal. A interpretação de ambos genótipos deve ser avaliada em um contexto, juntamente aos demais dados clínicos e testes complementares como o teste de absorção de lactose. Para complementação diagnóstica, sugere-se a pesquisa de outros polimorfismos ou condições clínicas que possam ter relação com alterações da função gastrointestinal.



Dr. Ueliton Silva Sá

Este é um exame complementar que poderá sofrer interferências analíticas por razões fisiológicas, patológicas, medicamentosas e metodológicas. A análise do resultado deverá ser realizada pelo seu médico.

Postos de Coleta:

Rua Saída para Cachoeirinha/CLIMBE Tel.:(77) 3450-1296 Barra da Estiva/BA

Travessa Barrão do Rio Branco - S/N - Tel.:(77) 3416-2198- Contendas do Sincora /BA

Rua Itamar Magalhães, 130 - Tel.:(77) 3413-5008 - Cascavel - Ibicoara/BA