

SCID & Agamaglobulinemia

Confirmação Diagnóstica por Imunofenotipagem Linfócitos T (naive e memória), B e Células NK.

A Imunodeficiência combinada grave (do inglês, SCID) e a Agamaglobulinemia de Bruton são doenças congênitas que levam a alterações graves na resposta imune. Por terem alto índice de mortalidade quando não diagnosticadas precocemente, o rastreamento neonatal pode ser feito pelo teste de triagem para imunodeficiência (TRECS/KRECS), embora a confirmação diagnóstica deva ser realizada por meio da imunofenotipagem de linfócitos em sangue periférico.

O Sabin Medicina Diagnóstica disponibiliza a imunofenotipagem de subpopulação de linfócitos T naive e memória (marcadores CD3, CD4, CD8, CD45RA e CD197), linfócitos B (CD19) e células NK (CD16 e CD56), por meio de citometria de fluxo, em sangue periférico, como exame complementar para os diagnósticos de SCID e Agamaglobulinemia.

A coleta pode ser realizada todos os dias em Brasília, e os resultados são liberados em até 2 dias úteis. Em outras cidades, a coleta pode ser realizada de segunda a quinta-feira, e os resultados são liberados em até 4 dias úteis.



Dra Karina Mescouto de Melo

Médica Pediatra Alergista e Imunologista
Doutora pela Unifesp - Escola Paulista de Medicina
Médica do Grupo Sabin



www.sabin.com.br

☎ 61 3329-8000

Conte com a gente!
Temos uma unidade perto de você.



sabin
MEDICINA DIAGNÓSTICA