

Anticardiolipina, anticorpos IgG e IgM

Preparo: Jejum de 4 horas

Amostra: Soro

Método: Enzimaimunoensaio

Referência:

IgG IgM

Reagente: > 80 U GPL > 80 U MPL

Moderadamente reagente: 20 a 80 U GPL 20 a 80 U MPL

Fracamente reagente: 10 a 19 U GPL 10 a 19 U MPL

Não reagente: < 10 U GPL < 10 U MPL

Interpretação: A síndrome anticorpo antifosfolípides, descrito primeiramente por Hughes, é caracterizada pela presença de auto-anticorpos dirigidos contra complexos de glicoproteínas específicas, freqüentemente associados a células, e contra fosfolípides aniônicos. Estes anticorpos ocorrem espontaneamente ou podem estar associados a diversos fatores, tais como: Doenças autoimunes como o Lupus eritematoso sistêmico-LES, uso de medicamentos como procainamida e hidralazina e também a doenças virais como hepatite. As principais manifestações clínicas da presença dos anticorpos anticardiolipina em pacientes acometidos por LES ou doenças assemelhadas ao lupus são: Risco fetal recorrente, enfermidades trombóticas venosa e/ou arterial (incluindo infarto cerebral), trombose venosa profunda e trombocitopenia.