

Preparo do exame

DETECÇÃO DA MUTAÇÃO W515L OU W515K NO GENE MPL VÁRIOS MATERIAIS

OUTROS NOMES

DETECÇÃO DAS MUTAÇÕES W515 NO GENE MPL
MPL, DETECÇÃO DA MUTAÇÃO W515L W515K
MUTAÇÃO W515L W515K NO GENE MPL, DETECÇÃO POR PCR EM TEMPO REAL
PESQUISA DE MUTAÇÃO DO GENE MPL
W515L W515K, MPL, DETECÇÃO DA MUTAÇÃO

INTERPRETAÇÃO

As doenças mieloproliferativas crônicas constituem-se em um grupo heterogêneo de afecções caracterizadas por acentuada hematopoese, com maturação dos precursores anômalos produzidos pela medula óssea. Em diversas situações, faz-se necessária a diferenciação entre doença primária da medula óssea e casos reacionais ou secundários, que podem cursar com aumento na série vermelha, nos granulócitos ou nas plaquetas no sangue periférico. Pacientes com suspeita clínica de doenças mieloproliferativas crônicas, principalmente Trombocitemia Essencial (TE) e Mielofibrose idiopática (MFI), podem ter o diagnóstico clínico auxiliado através da pesquisa de mutações W515K e W515L no gene MPL, presente em cerca de 5% dos casos de TE e MFI, quando negativos para a mutação V617F no gene Janus kinase 2 (JAK-2).

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue Periférico ou Medula Óssea (a critério médico).
Sendo o material de medula óssea coletado pelo médico e enviado ao laboratório.
O cliente não deve ingerir bebida alcoólica nas 24 horas que antecedem o exame.
Anotar medicamentos dos últimos 7 dias.

HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Quinta: das 6:00 às 11:00 horas.
Não coletar em véspera de feriados.

IMPORTANTE

Apresentar pedido médico, Carteirinha do convênio, RG ou CPF ou CNH.
Menor de 18 anos deverá estar acompanhado do responsável legal, com documento de identificação de ambos.

Confira o folder de atendimento ao paciente do Centro Médico [clikando aqui](#).
Em casos de dúvidas entre em contato por um de nossos canais de atendimento.