

## Preparo do exame

### HIBRIDAÇÃO IN SITU FLUORESCÊNCIA LINFOMAS POR FISH LIFONODO

#### OUTROS NOMES

FISH EM LINFOMA, CÉLULAS B  
LINFOMA DE CÉLULAS B, POR FISH  
LINFOMA EM PARAFINA, FISH  
FISH EM BLOCO DE PARAFINA, LINFOMA  
PESQUISA DO GENE CCND1 EM BLOCO DE PARAFINA, POR FISH  
PESQUISA DO GENE MYC, BCL2, BCL6, BCL3 e IGH EM BLOCO DE PARAFINA, POR FISH

#### INTERPRETAÇÃO

O FISH para linfoma foi elaborado para permitir a detecção das anormalidades genéticas mais frequentes nessa doença. É um método rápido, muito útil na discriminação dos diferentes subtipos de linfoma. Há diversas alterações cromossômicas descritas nos linfomas. As alterações pesquisadas correspondem a um painel de sondas de ruptura que incluem rearranjos envolvendo os genes: BCL6, MYC, CCND1, IGH, BCL2 e BCL3. Este painel de sondas FISH é de elevada importância por contribuir na resolução do diagnóstico diferencial dos pacientes com linfoma, prognóstico, bem como, na orientação terapêutica.

#### INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Fragmento de linfonodo parafinado (deverá ser enviado juntamente com o laudo do anatomopatológico realizado em outro serviço, confirmando o diagnóstico de linfoma).  
Anotar medicamentos dos últimos 7 dias.

#### HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Sexta: das 6:00 às 11:00 horas.  
Sábado: das 6:00 às 10:00 horas.

#### 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.