

## Preparo do exame

### HIBRIDAÇÃO IN SITU POR FLUORESCENCIA LLC vários materiais

#### OUTROS NOMES:

FISH PARA LEUCEMIA LINFOCÍTICA CRÔNICA (LLC)  
FISH PARA LEUCEMIA LINFOIDE CRÔNICA (LLC)  
FISH PARA O REARRANJO IGH/BCL2  
FISH PARA OS CROMOSSOMOS 11, 12, 13 E 17 (PARA LLC)  
FISH PARA OS CROMOSSOMOS 14 E 18  
HIBRIDAÇÃO IN SITU, POR FLUORESCÊNCIA, PARA LLC  
HIBRIDIZAÇÃO IN SITU POR FLUORESCÊNCIA PARA LEUCEMIA LINFÓIDE CRÔNICA (LLC)

#### INTERPRETAÇÃO

A sonda painel para Leucemia Linfocítica Crônica (LLC) foi elaborada para permitir a detecção das anormalidades genéticas mais frequentes nessa doença, ou seja, a trissomia do cromossomo 12, deleção do gene MYB no cromossomo 6, deleção do gene ATM no cromossomo 11, deleção de regiões do cromossomo 13 na proximidade do gene RB1 e LAMP1 e a deleção do gene TP53 no braço curto do cromossomo 17. Além disso, permite a pesquisa dos rearranjos IGH@/CCND1, IGH@/BCL2 e IGH@ BAR. Este exame é indicado no diagnóstico, no prognóstico e no monitoramento da doença.

#### INSTRUÇÃO DE COLETA

Exame realizado em medula óssea ou em sangue periférico.  
Jejum de 4 horas.  
Anotar medicamentos dos últimos 7 dias.

#### HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Quinta: das 6:00 às 11:00 horas.  
Não colher em vésperas 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.