

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.