

## Preparo do exame

### LLA HIBRIDAÇÃO IN SITU POR FLUORESCÊNCIA

#### OUTROS NOMES

FISH PARA O GENE CHIC2 (CROMOSSOMO 4)  
FISH PARA O GENE E2A (CROMOSSOMO 20)  
FISH PARA O GENE IGH (CROMOSSOMO 14)  
FISH PARA O GENE MLL (CROMOSSOMO 11)  
FISH PARA O GENE MYC (CROMOSSOMO 8)  
FISH PARA O GENE P16 (CROMOSSOMO 9)  
FISH PARA O REARRANJO BCR/ABL1  
FISH PARA O REARRANJO ETV6/RUNX1 (TEL/AML1)  
FISH PARA OS CROMOSSOMOS 10 E 17  
LLA, HIBRIDAÇÃO IN SITU POR FLUORESCÊNCIA

#### INTERPRETAÇÃO

A sonda-painel para leucemia Linfoblástica Aguda (LLA) foi elaborada para permitir a detecção das anormalidades genéticas mais frequentes, ou seja, translocações que envolvem o oncogene MYC e o E2A (fator 3 de transcrição, ou TGF3), deleções da região 9p21 (gene supressor CDKN2A) e rearranjos que abrangem o gene IGH@ e o CHIC2, além de outros, como o ETV6/RUNX1 e o BCR/ABL1. Além disso, possibilita a detecção de hiperdiploidia para os cromossomos 10 e 17 (sondas centroméricas).

Este exame tem importância não apenas por questões prognósticas, mas também porque auxilia a orientação terapêutica.

#### INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.  
Jejum de 4 horas.  
Necessário pedido médico

#### HORÁRIO DE COLETA

Segunda a Quinta: das 6:00 às 11:00 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.