

Preparo do exame

MLH1 e MSH2 - DELEÇÕES E DUPLICAÇÕES POR MLPA

OUTROS NOMES:

GENES DE REPARO DE DNA MMR
CÂNCER COLORRETAL HEREDITÁRIO
SÍNDROME DE LYNCH
MLH1 E MSH2
HNPCC

INTERPRETAÇÃO

Investigação da predisposição para câncer colorretal e outros tumores associados à Síndrome de Lynch (HNPCC), como câncer de endométrio, bexiga, intestino delgado, etc. O exame de mutações nos genes de reparo de DNA MMR (MLH1 e MSH2) está indicado para indivíduos pertencentes a famílias com Síndrome de Lynch (HNPCC), indivíduos com tumores colorretais com instabilidade de microssatélites ou perda de expressão das proteínas MMR por imunistoquímica, ou indivíduos que preencham os critérios clínicos de Bethesda. A grande maioria (~90%) das mutações na Síndrome de Lynch é detectada através do sequenciamento dos genes MLH1 e MSH2. O teste molecular dos genes MLH1 e MSH2 por MLPA é indicado para pacientes que foram negativos para o exame de sequenciamento dos genes MLH1 e MSH2.

INSTRUÇÃO DE COLETA

Material: Sangue.
Jejum de 4 horas.
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 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.