

Mutação nos genes MLH1 e MSH2, MSH6

Preparo: Não há

INDISPENSÁVEL trazer formulário "Solicitação de Exame: Oncologia Molecular"
preenchido e assinado pelo médico solicitante
INDISPENSÁVEL Consentimento Informado do paciente ou responsável.

Amostra: Sangue Periférico (Tubo EDTA - tampa violeta).

Transporte: Refrigerado

Rejeição: Material congelado, coagulado, hemolisado. Uso incorreto de
anticoagulante

Método: Sequenciamento

Referência:

- Ausência de mutação no gene MLH1 e MSH2, MSH6

Interpretação: Identificação de pacientes e familiares com predisposição genética
ao Câncer Colorretal Hereditário Não-Poliposo ou Síndrome de Lynch.