

<b>Paciente:</b>		<b>A preencher pela InSitus Genética</b>  Colar etiqueta
<b>Nome da mãe:</b>		
<b>Sexo:</b> <input type="checkbox"/> F <input type="checkbox"/> M	<b>Data de nascimento:</b>	
<b>CPF:</b>	<b>RG:</b>	
<b>Médico requisitante:</b>		<b>CRM:</b>
<b>Hospital/Laboratório:</b>		<b>Email:</b>
<b>Endereço:</b>		
<b>CEP:</b>	<b>Cidade:</b>	<b>Estado:</b>
<b>Telefone:</b>		<b>Celular:</b>
<b>Carimbo e assinatura:</b>		

## Dados do exame solicitado:

<b>Data da coleta:</b>	<b>Data do envio:</b>
<b>Tipo de material:</b> <input type="checkbox"/> Medula óssea <input type="checkbox"/> Sangue periférico <input type="checkbox"/> Outros:	

## Dados clínicos:

<b>Hipótese diagnóstica (HD):</b>	
<input type="checkbox"/> Diagnóstico	<input type="checkbox"/> Acompanhamento
<b>Tempo de diagnóstico:</b>	
<b>Recebeu quimioterapia?</b>	<input type="checkbox"/> Não <input type="checkbox"/> Sim. Qual?
<b>Foi submetido a transplante de medula óssea (TMO)?</b>	<input type="checkbox"/> Não <input type="checkbox"/> Sim
<b>Realizou exame citogenético anteriormente?</b>	<input type="checkbox"/> Não <input type="checkbox"/> Sim
<b>Resultado citogenético anterior:</b>	

## Exames de FISH solicitados:

### Sondas Individuais:

- BCR/ABL t(9;22)(q34;q11.2)
- PML/RARA t(15;17)(q22;q21)
- P53 (17p13) - Deleção
- MLL (11q23) - Deleção/rearranjo
- ETO/AML1 t(8;21)(q22;q22)
- IGH (14q32) - Rearranjo
- IGH/FGFR3 t(4;14)(p16.3;q32.3)
- IGH/cMYC t(8;14)(q24;q32)
- IGH/CCND1 t(11;14)(q13;q32.3)
- API2/MALT1 t(11;18)(q21;q21)
- IGH/BCL2 t(14;18)(q32.3;q21)
- IGH/MAF t(14;16)(q32.3;q23)
- CBFβ/MYH11 inv(16)(p13.1q22)/t(16;16)(p13.1;q22)
- cMYC (8q24.2) - Rearranjo
- BCL6 (3q27.3) - Rearranjo
- 13q14.3 (D13S319-D13S25) - Deleção/monossomia
- 5q- (5q31.2) - Deleção/monossomia
- 7q- (7q22/7q31) - Deleção/monossomia
- Cromossomo 12 - Trissomia
- Cromossomos X e Y
- Her2/neu, C-ERBB2 - Amplificação
- FISH ATM (11q22.3) - Deleção

- Painel para Mieloma Múltiplo:**  
 P53 (17p13) - Deleção  
 13q14.3 (D13S319-D13S25) - Deleção/monossomia  
 IGH (14q32) - Rearranjo  
 IGH/FGFR3 t(4;14)(p16.3;q32.3)  
 IGH/CCND1 t(11;14)(q13;q32.3)  
 IGH/MAF t(14;16)(q32.3;q23)  
 CKS1B/CDKN2C - cromossomo 1 (deleção 1p32.3/amplificação 1q21.3)
- Painel para Mieloma Múltiplo (protocolo de pesquisa). Qual?**  
 CKS1B/CDKN2C (cromossomo 1)  
 P53 (deleção 17p)  
 IGH/FGFR3 t(4;14)  
 IGH/MAF t(14;16)
- Painel para Leucemia Linfocítica Crônica:**  
 P53 (17p13) - Deleção  
 13q14.3 (D13S319-D13S25) - Deleção/monossomia  
 ATM (11q22.3) - Deleção  
 IGH/CCND1 t(11;14)(q13;q32.3)  
 IGH/BCL2 t(14;18)(q32.3;q21)  
 MYB (6q23.6) - Deleção  
 Cromossomo 12 - Trissomia
- Painel Síndrome mielodisplásica/Leucemia Mielóide Aguda (SMD/LMA)**  
 P53 (17p13) - Deleção  
 Cromossomo 5 (5q-) - Deleção  
 Cromossomo 7 (7q-) - Deleção  
 Genes 16q22 (CBFB) / 16p13 (MYH11)  
 Genes 20q12 (PTPRT) / 20q13.2 (MYBL2)  
 PML/RARA - t(15;17)  
 11q23 (MLL)  
 AML1/ETO(RUNX1/RUNX1T1, RUNX1/MTG8) - t(8;21)

**Horário de recepção das amostras:**  
 segunda à sexta: 08:00 - 18:30h  
 sábado e vésperas de feriado: 08:00 - 16:00h

Rua das Rosas, 762  
 Vila Mariana  
 04048-001  
 São Paulo, SP - Brasil

www.insitus.com.br  
 +55 (11) 3822-2148  
 +55 (11) 3666-2279  
 +55 (11) 5078-8527

Atendimento médico  
 Segunda à sexta  
 8:00 às 17:00  
 atendimento@insitus.com.br