



Nome \_\_\_\_\_ Sexo \_\_\_\_\_

Data de Nascimento \_\_\_\_\_ CPF \_\_\_\_\_ RG \_\_\_\_\_

Convênio \_\_\_\_\_  Particular

Material \_\_\_\_\_

História Clínica \_\_\_\_\_

Amostra:  
 Citologia em Meio Líquido  
 Biópsia  
 Bloco Histológico  
 Urina  
Outros: \_\_\_\_\_

## TESTES MOLECULARES

### Ginecologia e Obstetrícia

- Cândida - PCR
- Clamídia - PCR
- Fator V de Leiden - Mutação
- Gonococos - PCR
- Herpes Simples 1 e 2 - PCR
- HPV Alto Risco + Genotipagem 16 e 18 - PCR
- HPV Baixo e Alto Risco - Captura Híbrida
- HPV Baixo e Alto Risco em Bloco Histológico - PCR
- MTHFR - Mutação
- NIPT - Exame Pré-Natal Não Invasivo
- Pannel DST - HPV, Clamídia, Gonococos, Micoplasma, Ureaplasma, Tricomonas - PCR
- Perfil de Trombofilia Completo
- Protrombina - Mutação

### Trato Gastrointestinal

- C-KIT - Mutação
- Instabilidade de Microssatélites
- Intolerância a Lactose por Swab Bucal - PCR
- K-RAS - Mutação
- K-RAS/N-RAS/H-RAS - Mutação
- MLH1 - Metilação
- MLH1 - Sequenciamento
- MSH2 - Sequenciamento
- MSH6 - Sequenciamento
- Pannel C-KIT + PDGFR- $\alpha$
- Pannel de Câncer Colorretal e Gástrico Hereditário
- Pannel de Câncer Pancreático Hereditário
- PDGFR- $\alpha$  - Mutação
- PMS2 - Sequenciamento

### Gliomas

- Co-deleção 1p/19q - FISH
- IDH1/2 - Mutação
- MGMT - Metilação

Data \_\_\_\_\_

Médico / Carimbo

### Mama

- HER2 - SISH
- Pannel de Câncer de Mama e Ovário Hereditário
- Pannel de Resposta a Tamoxifeno

### Melanoma/Pele

- BRAF V600E - Mutação
- Pannel de Câncer de Pele e Melanoma Hereditário
- Pannel Dermatogenético

### Neoplasias Hematolinfóides

- BCR/ABL - FISH
- Clonalidade de Células B (Rearranjo de IgH)
- Clonalidade de Células T (Rearranjo de TCR)

### Pulmão

- ALK - FISH
- EGFR - Mutação
- Mycobacterium tuberculosis - PCR
- Pannel de Câncer de Pulmão
- Pannel de Câncer de Pulmão Hereditário
- ROS1 - FISH

### Outros

- Citomegalovírus - PCR
- Exoma Clínico
- Exoma Completo
- Foundation One® (Tumores Sólidos)
- N-MYC - FISH
- Pannel Customizado (Especificar Genes)
- Pannel de Câncer de Próstata Hereditário
- Pannel de Câncer Hereditário Simplificado  Ampliado
- Pannel de Câncer Renal e de Trato Urinário Hereditário
- Pannel de Neoplasias Endócrinas Hereditárias
- Pannel de Nutrigenética
- Pannel de Tumores Sólidos Simplificado  Ampliado
- Pannel Farmacogenético
- RET-FISH
- TP53 (Síndrome Li-Fraumeni) - Mutação

[www.neopathdx.com.br](http://www.neopathdx.com.br)

(41) 3363 6585 | (41) 3095 2299

Rua Conselheiro Carrão, 417 - Alto da XV  
Curitiba . PR . Brasil | 80040-130

