



Painel de Neoplasias Mielóides

O novo Painel para Neoplasias Mielóides permite a pesquisa das principais variantes somáticas nos 69 genes de maior interesse em um único teste, por meio do Sequenciamento de Nova Geração (NGS).



Responsável Técnico: Dr. Edgar Gil Rizzatti – CRM: 94199-SP



O EXAME

O ensaio possibilita o sequenciamento de milhões de fragmentos de DNA, favorecendo a custo-efetividade, principalmente quando comparado à solicitação de diversos testes citogenéticos e/ou moleculares, em separado, para alterações específicas – prática ainda incorporada à rotina onco-hematológica. Seja a suspeita diagnóstica uma SMD (neoplasia mielodisplásica), NMP (neoplasia mieloproliferativa), SMD/NMP ou LMA (leucemia mielóide aguda), seja a doença primária ou secundária, o painel atende as recomendações das sociedades científicas e os grupos internacionais mais relevantes, sendo alvo de constante revisão e aprimoramento.

Além disso, ao acrescentar a análise de 93 fusões conhecidas nos principais genes, como as que envolvem os genes ABL1, RARA, RUNX1, MYH11, KMT2A e outros, o Painel de Neoplasias



Mielóides se revela uma solução completa para o momento do diagnóstico, permitindo a classificação, estratificação de risco e uma melhor decisão terapêutica, sempre orientada para a assinatura molecular da doença em cada indivíduo.

Os resultados obtidos e eventuais variantes identificadas são pesquisadas em uma extensa base de dados atualizada constantemente. O laudo integra os achados aos principais guidelines e ensaios clínicos, e os reporta aos moldes de uma curadoria científica individualizada caso a caso, tornando o processo de decisão médica muito mais objetivo. Tudo isso em, no máximo, 15 dias.



TIPO DE AMOSTA

Sangue ou medula óssea.



BENEFÍCIOS

- › 69 GENES DE INTERESSE E 93 FUSÕES GÊNICAS relevantes, em um único teste, por meio do Sequenciamento de Nova Geração (NGS);
- › ASSINATURA MOLECULAR: terapias específicas e direcionadas através da assinatura molecular, realizando um tratamento personalizado;
- › TERAPIAS ALVO: adaptação e otimização do tratamento. Personalização de terapias adicionando, removendo ou substituindo drogas para combater a doença;
- › ÚNICA COLETA: em apenas uma única coleta de sangue ou medula óssea para obter um painel amplo para a condução do melhor tratamento;
- › DIMINUIÇÃO DE TOXICIDADE ao paciente com drogas que poderiam não dar respostas efetivas ao tratamento;
- › VISÃO AMPLIADA PARA ESTRATIFICAÇÃO DE RISCO: conhecimento do perfil molecular do paciente permite a melhor tomada de decisão.



DIFERENCIAIS

- › APOIO DA ASSESSORIA TÉCNICO-CIENTÍFICA: assessoria técnico-científica à disposição em todo o Brasil para apoio e aconselhamento no resultado dos exames;
- › AGILIDADE NO DIAGNÓSTICO: exame pronto em até 15 dias para personalizar e otimizar o tratamento.



Para saber mais, entre em contato com algum dos nossos canais.

Customer Service

☎ 4020-2175

📞 (31) 4020-2175

🌐 labtolabpardini.com.br

Responsável Técnico: Dr. Edgar Gil Rizzatti - CRM: 94199-SP