



 **HPV TYPING**

Detecção e tipificação do
Papiloma Vírus Humano (HPV)

SYNLAB 
SOLUTIONS IN DIAGNOSTICS

www.synlab-sd.com



Por que realizar este exame?

O HPV é o principal agente causador do câncer de colo uterino. Existem mais de 100 tipos de HPV e aproximadamente 25 afetam o trato genital tanto feminino quanto masculino, constituindo a doença de transmissão sexual mais prevalente em pessoas sexualmente ativas. Por volta de 15 tipos de HPVs são classificados como vírus de alto risco oncogênico e são encontrados em mais de 99% dos casos de câncer cervical. A detecção por meio de técnicas de triagem tem se tornado a principal ferramenta de prevenção para o câncer cervical.

Já em 2012, as diretrizes da American Cancer Society para a detecção precoce do câncer de colo do útero incluíram o teste de DNA do HPV como método a ser usado em conjunto com a citologia para triagem e investigação de descobertas citológicas anormais, estando essa recomendação amplamente incorporada à prática clínica hoje em dia. Além disso, a Society of Gynecologic Oncology e a American Society for Colposcopy and Cervical Pathology divulgaram em 2015 diretrizes que endossavam a triagem com um teste de HPV isolado (sem citologia) a cada 3 anos para mulheres com idade ≥ 25 anos, recomendando o uso de diferentes abordagens clínicas para o manejo de pacientes infectados com diferentes genótipos de HPV identificados pela genotipagem do vírus.

O que é o exame?

O exame **F-HPV TYPING** consiste na detecção e genotipagem do HPV por Tipagem Multiplex Fluorescente. Este estudo avalia os seguintes tipos de HPV de baixo risco (6, 11) e alto risco (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68).

Para quem é indicado?

Indicado nos seguintes casos:

- Triagem de câncer cervical primária em mulheres a partir dos 30 anos, junto com a citologia;
- Pacientes com citologia duvidosa;
- Pacientes com lesões pré-cancerosas de leves a moderadas, com a finalidade de prever sua regressão, persistência ou progressão;
- Pacientes que tem sido tratadas para neoplasia intraepitelial cervical (NIC) ou carcinoma cervical, como parte do seu seguimento.

Tecnologia

Multiplex-fluorescent PCR (MF-PCR).

Vantagens

GRUPO SYNLAB

Garantido pela experiência do líder europeu absoluto em diagnóstico laboratorial.

COMPLETO

Laudo com resultados objetivos e interpretação detalhada.

Informações Extras

DOCUMENTAÇÃO – Disponível na SYNLAB Direct para clientes

- Consentimento Informado;
- Questionário Clínico;
- Pedido médico.

PREPARO

- Para um resultado otimizado, é preferível que a mulher não esteja em período menstrual;
- Mulheres grávidas podem realizar o teste até a 10ª semana gestacional;
- Caso a paciente possua idade gestacional superior a 10 semanas, recomenda-se que o exame seja realizado 6 meses após o parto;
- Se a paciente realizou uma coleta prévia de amostra citológica ou colposcopia em ácido acético, recomenda-se a obtenção da amostra para após 3 semanas;
- Nos casos nos quais a mulher tenha feito a colposcopia com iodo, esperar 6 meses.



Tempo de Entrega

5 dias úteis

Tipo de Amostra

Bloco de parafina;

Swab seco;

10 mL de lavagem cervico-vaginal;

DNA extraído;

Secreção de colo uterino (kit Gynoprep/surepath).

