

# Instruções de Coleta e Envio de Amostras

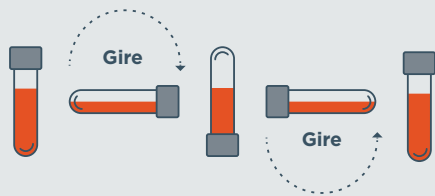
## Sangue Total Periférico

A análise precisa do DNA livre de células requer que a técnica de coleta e manuseio da amostra sejam realizadas de maneira adequada. O não cumprimento dessas instruções pode comprometer os resultados ao diluir o DNA livre de células no DNA liberado com a lise dos leucócitos.

### Coleta da Amostra

Utilize os tubos de coleta de sangue fornecidos dentro do Kit de Coleta e Envio de Amostras do FoundationOne® Liquid CDx e não cubra os rótulos dos tubos. Outros tubos não serão aceitos. A Foundation Medicine não se responsabiliza por alterações no kit de coleta de amostras ou tubos de coleta de sangue, constatadas no ato do recebimento da amostra.

- 1** Verifique os tubos de coleta de sangue fornecidos nos kits do FoundationOne Liquid CDx para confirmar se o líquido está límpido e sem turbidez ou cristais.
- 2** Rotule os tubos com as etiquetas fornecidas e preencha com a data da coleta, nome e sobrenome do paciente e data de nascimento do paciente.
- 3** Colete dois tubos de sangue total periférico (8,5 mL por tubo). Os níveis de ctDNA (DNA tumoral circulante) podem diminuir após a quimioterapia, portanto recomendamos que as amostras de sangue sejam coletadas imediatamente antes da quimioterapia ou pelo menos duas semanas após o último ciclo.
  - Previna o refluxo: os tubos contêm aditivos químicos e é importante evitar o refluxo para o corpo do paciente.
  - Colete a amostra por punção venosa de acordo com a CLSI H3-A6.<sup>1</sup>
  - Preencha os tubos completamente (8,5 mL por tubo).
- 4** Remova o tubo do adaptador e misture imediatamente **por inversão suave de 8 a 10 vezes**. A mistura inadequada ou tardia pode gerar resultados de testes imprecisos. Uma inversão é uma volta completa do punho, de 180°, conforme a figura abaixo:



- 5** Coloque a amostra, o formulário de solicitação de teste (TRF) preenchido (lembre-se de incluir o diagnóstico do paciente), os laudos disponíveis e os documentos complementares no Kit de Coleta e Envio de Amostras do FoundationOne Liquid CDx.
  - **Verifique se todos os tubos estão rotulados, indicando a data da coleta, o nome, sobrenome e data de nascimento do paciente.**
- 6** Envie, de preferência, por entrega expressa prioritária do correio no mesmo dia da coleta, em temperatura ambiente. **Não congele nem refrigere as amostras de sangue.**

A temperatura é importante.  
Mantenha em temperatura ambiente (4-35°C ou 39-95°F).  
**NÃO CONGELE.**

Embale e envie a(s) amostra(s) ao laboratório da Foundation Medicine. Cada kit deve ser utilizado para um paciente. Não inclua amostras de pacientes diferentes na mesma caixa.

### Instruções de Envio

Coloque o kit de amostra (incluindo as amostras e documentos) na embalagem de envio do correio que foi fornecida, garantindo que os recipientes das amostras (p. ex. tubos) estejam devidamente identificados com a data da coleta e o nome, sobrenome e data de nascimento do paciente. Certifique-se de que a documentação aplicável a ser enviada esteja preenchida e incluída na embalagem, se necessário. Lacre a embalagem de envio.

Em caso de dúvidas, contate o Concierge Foundation Medicine através dos canais abaixo:

0800 777 6244

brasil.foundation@roche.com

#### Referência

1. Clinical and Laboratory Standards Institute. H3-A6, Procedures for the collection of diagnostic blood specimens by venipuncture; approved standard-sixth edition.

Foundation Medicine®, FoundationOne® e FoundationOne® Liquid CDx são marcas registradas da Foundation Medicine, Inc.

A Roche é a distribuidora licenciada de produtos da Foundation Medicine fora dos Estados Unidos. Este material não tem a finalidade de condicionar a prescrição, uso, promoção, venda, recomendação, indicação ou endosso de nenhum produto Roche ou qualquer concessão de benefício à Roche.

Direitos reservados – é proibida a reprodução total ou parcial sem prévia autorização de Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Este material destina-se a profissionais de saúde e público brasileiro em geral.

M-BR-00002364 | RAL-0033-PT-br-03 | Data da elaboração: agosto de 2020



**FOUNDATION  
MEDICINE®**

