

W momencie braku możliwości oznaczenia mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* z tkanki



- **Wizyta u lekarza prowadzącego**
- **Wystawienie skierowania na badanie z krwi, śliny, wymazu z jamy ustnej na wykrycie mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* metodą NGS i podpisanie świadomej zgody pacjenta**

Ważne 1:

Jeśli z jakiegoś powodu bloczek parafinowy z materiałem histopatologicznym jest niemożliwy do zdobycia, możemy wykonać badanie z krwi, śliny i płynów z jamy ustnej. Najczęściej takie badanie wykonywane jest z krwi.



Badanie w celu wykrycia mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* w pracowni biologii molekularnej

Ważne 2:

Pamiętaj, że wykryjemy tym sposobem tylko mutacje dziedziczne (germinalne), ale nie wykryjemy mutacji somatycznych.



Wizyta u lekarza prowadzącego, omówienie wyniku i dalszego postępowania

Ważne 3:

Wynik badania genetycznego *BRCA1* i/lub *BRCA2* koniecznie musi być starannie przechowywany przez chorego i jego rodzinę! Wynik ten jest istotny medyczny nie tylko dla chorej, ale też dla najbliższych z rodziny pacjentki. To znaczy, że powinien być okazywany w dalszym procesie medycznym zarówno przez pacjentkę, jak i przez rodzinę pacjentki, która powinna być objęta ścisłą opieką poradni genetycznej.