

## W trakcie chemioterapii



### Wizyta u lekarza prowadzącego

#### Ważne 1:

W każdym momencie leczenia lekarz prowadzący może podjąć decyzje o zmianie postępowania i wystawić rewers na badanie w kierunku oznaczenia mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2*.

**Pacjent może być skierowany na badanie mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* na każdym etapie procesu terapeutycznego, od momentu rozpoznania, po kolejne nawroty.**



### Wystawienie rewersu na wypożyczenie tkanki nowotworowej w postaci bloczka parafinowego w celu wykonania badania w kierunku oznaczenia mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* metodą NGS i podpisanie świadomej zgody pacjenta na diagnostyczne badania molekularne

#### Ważne 2:

Ważne jest, by informacja o konieczności wykonania badania na wykrycie mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* była wpisana do rewersu na badanie histopatologiczne. W tym momencie potrzebna jest pisemna zgoda pacjentki na badanie genetyczne.



- Przygotowanie materiału do badania molekularnego przez patomorfologa
- Badanie w celu wykrycia mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* w pracowni biologii molekularnej
- Wizyta lekarska, omówienie wyniku i dalszego postępowania

#### Ważne 3:

Wyniki badania molekularnego w kierunku mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2* koniecznie muszą być starannie przechowywane przez chorego i jego rodzinę! Wynik ten jest ważny zarówno dla pacjentki jak i jej najbliższej rodziny ze względu na jego decydujący wpływ na decyzje terapeutyczne w procesie leczenia jak również w profilaktyce. 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.