

W trakcie operacji



Pobranie materiału nowotworowego na oddziale szpitalnym (operacja/biopsja)

Ważne 1:

Najczęstszym sposobem pobrania materiału do badania jest operacja wycięcia zajętych nowotworowo tkanek. Czasem u niektórych pacjentek lekarz może pobrać materiał do badania za pomocą biopsji.



Wystawienie skierowania na badania genetyczne w celu identyfikacji 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 skierowania na badanie histopatologiczne. W tym momencie potrzebna jest pisemna zgoda pacjentki na badanie genetyczne.



Badanie materiału w zakładzie patomorfologii

Ważne 3:

Jeśli patomorfolog potwierdzi rozpoznanie nowotworu, dzięki informacji na skierowaniu, będzie mógł wyselekcjonować optymalny materiał do badania molekularnego w celu identyfikacji mutacji w genach *BRCA1* i/lub *BRCA2*.



Przekazanie materiału do pracowni badań molekularnych

Ważne 4:

Dalsza wysyłka materiału do badań w pracowni biologii molekularnej jest zależna od szpitala.



Wizyta lekarska z omówieniem wyniku badania oraz ustalenie planu leczenia

Ważne 5:

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.