

Przeprowadzenie badań genetycznych pozwala zidentyfikować osoby obciążone zwiększonym ryzykiem zachorowania na nowotwory złośliwe. Dzięki takiemu postępowaniu dla tak wyodrębnionej grupy, można:

- określić rodzaj i częstotliwość badań profilaktycznych ukierunkowanych na wczesne wykrycie nowotworów złośliwych;
- rozważyć zastosowanie procedur medycznych redukujących ryzyko wystąpienia raka piersi, jajników oraz innych nowotworów złośliwych;
- oszacować prawdopodobieństwo zachorowania na kolejny nowotwór złośliwy u tej samej osoby;
- wyznaczyć zakres badań genetycznych dla członków rodziny pacjenta.

Jeśli Pani/Pan odpowie TAK na jedno z poniższych pytań, to oznacza, że należy Pani/Pan do osób, u których należy rozważyć wykonanie molekularnych badań genetycznych:

Czy Pani/Pana krewna I stopnia (matka, siostra, córka) chorowała na raka jajnika?	TAK	NIE
Czy Pani/Pana krewna I stopnia (matka, siostra, córka) zachorowała na raka piersi przed 50 rokiem życia?	TAK	NIE
Czy Pani/Pana krewny I stopnia (ojciec, brat, syn) chorował na raka piersi ?	TAK	NIE
Czy Pani/Pana krewni/i I stopnia chorowali na dwa pierwotne nowotwory złośliwe, takie jak: rak trzustki, rak prostaty, rak endometrium, rak tarczycy, białaczka, nowotwór złośliwy mózgu?	TAK	NIE
Czy w Pani/Pana rodzinie były ≥ 2 zachorowania na raka piersi w jednej linii genealogicznej (w linii ojca lub matki)?	TAK	NIE
Czy Pani/Pana krewna I stopnia (matka, siostra, córka) chorowała na obustronnego raka piersi?	TAK	NIE
Czy Pani krewny I stopnia (brat, ojciec) zachorował na raka gruczołu krokowego przed 60 rokiem życia?	TAK	NIE
Czy Pani krewna II stopnia (matka ojca) zachorowała na raka jajnika (w dowolnym wieku) lub raka piersi przed 50 rokiem życia?	TAK	NIE
Czy Pani/Pana krewni/i I stopnia (rodzice, rodzeństwo, dzieci) chorowali na nowotwory złośliwe ≤ 50 roku życia?	TAK	NIE
Czy w Pani/Pana rodzinie potwierdzono w badaniu molekularnym występowanie patogenicznej mutacji genów <i>BRCA1</i> lub <i>BRCA2</i> lub innych, takich jak: <i>TP53</i> , <i>PTEN</i> , <i>CHEK2</i> , <i>PALB2</i> , <i>CDH1</i> , <i>STK11</i> , <i>NF1</i> ?	TAK	NIE

W naszym Szpitalu działa poradnia genetyczna, która jest poradnią specjalistyczną. Prowadzi konsultacje celem wyodrębnienia osób obciążonych zwiększonym ryzykiem zachorowania na nowotwory złośliwe. Pacjent po uzyskaniu porady genetycznej jest kwalifikowany do wykonania badań molekularnych, pozwalających wykryć nieprawidłowości materiału genetycznego.

Jak zapisać się do Poradni Genetycznej?

1. **SKIEROWANIE.** Do Poradni Genetycznej wymagane jest skierowanie, które może wystawić lekarz pierwszego kontaktu lub lekarz specjalista, np. lekarz onkolog, lekarz radioterapeuta, inny.
2. **UMÓWIENIE TERMINU.** Do Poradni Genetycznej pacjenci zgłaszają się po wcześniejszym umówieniu terminu wizyty telefonicznie - 42 689 52 00, bądź osobiście w Rejestracji Wojewódzkiej Przychodni Onkologicznej (okienka nr 4 i 5).