

Pakiet badań  
genetycznych

# Nowotwory u kobiet

## Wskazania do badania:

- W Twojej rodzinie występowały zachorowania na nowotwór piersi, sutka, jajnika, prostaty, jelita, nerki, nowotwór brodawkowaty tarczycy lub raka żołądka.
- Planujesz dziecko lub jesteś w ciąży, pojawiły się u Ciebie problemy z zajściem w ciążę, planujesz zabieg wspomaganego rozrodu (in vitro).
- Rozpoznano u Ciebie raka piersi, sutka lub jajnika.
- Zdiagnozowano u Ciebie mutacje/polimorfizm w genach.
- Zdiagnozowano u Ciebie mięśniaki macicy.
- Rozważasz rozpoczęcie lub już stosujesz antykoncepcję hormonalną lub hormonalną terapię zastępczą.

## Zakres pakietu:

- Detekcja mutacji w genie BRCA1 - przyczynia się do zachorowań na raka piersi i jajników,
- Detekcja mutacji w genie CHEK2 - przyczynia się do zachorowań na raka piersi i jajników, jelita grubego, nerek, tarczycy,
- Detekcja mutacji w genie BRCA2 - przyczynia się do zachorowań na raka piersi i jajników,
- Detekcja mutacji w genie PALB2 - przyczynia się do zachorowań na raka piersi,
- Detekcja mutacji w genie NBN - przyczynia się do zachorowań na raka piersi i jajników.

## Materiał do badania:

- krew żylna

## Realizacja pakietu badań:

1. Pakiet badań możesz zrealizować w Centrum Medycznym POLMED wybranym podczas zakupu.
2. Na badanie nie trzeba się umawiać. Wystarczy przyjść do placówki w godzinach pracy punktu pobrań. Adres i godziny pracy placówki (w tym godziny pracy punktu pobrań) znajdziesz pod linkiem <https://polmed.pl/placowki/>.
3. Przychodząc na badanie okazujesz w placówce otrzymane mailowo potwierdzenie wizyty. Potwierdzenie wystarczy okazać na ekranie telefonu, nie ma potrzeby druku.
4. Do badania nie trzeba być na czczo.

## Realizacja badania, cd.:

5. Po 14 dniach od momentu pobrania materiału do badań możesz samodzielnie odebrać wynik online (spersonalizowany raport genetyczny) korzystając ze specjalnego kodu, który otrzymasz w Centrum Medycznym. Wynik będzie również dostępny w Portalu Pacjenta POLMED (po założeniu konta i autoryzacji dostępu). W wyniku znajdziesz określone ryzyko zachorowania na wybrane choroby, poznasz dostosowane dla Ciebie zalecenia profilaktyczne i praktyczne oraz otrzymasz szczegółowe informacje o mutacjach w badanych u Ciebie genach. Każdy wynik jest zatwierdzany przez lekarza specjalistę genetyki klinicznej.

### **UWAGA:**

**Pakiet jest ważny 90 dni od daty zakupu.**

Infolinia czynna 24/7:

**58 775 95 99**

**polmed.pl**