

VÝSLEDEK TESTU MAMMAPRINT / BLUEPRINT

Dobrý den,
 v příloze posíláme výsledek vyšetření testu MammaPrint a Blueprint pro Vaši pacientku / pacienta.

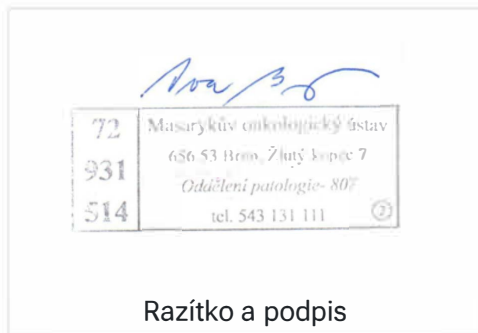
Jméno pacientky / pacienta:
 Číslo pojištěnce:

Výsledek testu MammaPrint® klasifikoval Vaši pacientku / Vašeho pacienta do skupiny s velmi nízkým rizikem vzniku metastáz (ULTRA LOW RISK LUMINAL A), u které chemoterapie nepřináší významnější přínos. V neoadjuvanci a adjuvanci není u této skupiny očekáván klinický přínos chemoterapie. V adjuvantním nastavení lze u postmenopauzálních pacientek s nádorem ≤ 3 cm a bez postižení lymfatických uzlin (N0) zvážit zkrácenou endokrinní adjuvantní terapii.

MammaPrint Risk Group	ULTRA LOW RISK	MammaPrint Index	0.447	BluePrint Molecular Subtype	LUMINAL A
-----------------------	-----------------------	------------------	--------------	-----------------------------	------------------



PODPIS LABORATOŘE



Zaslaný vzorek tkáně karcinomu prsu byl analyzován testem MammaPrint® FFPE, IVDMIA testem profilu 70 genů pro určení rizika metastáz u karcinomu prsu.

Výsledky testování a doprovodné dokumenty najdete v příloze:

Laboratoří certifikované výsledky testů MammaPrint® a Blueprint® vaší pacienty:

1. Výsledek testu MammaPrint®: ukazuje výsledek testování vzorku Vaší pacientky na numerické škále s rozsahem mezi minus jedna až plus jedna, která se překrývá s numerickým indexem nízkého vs. vysokého rizika, tzv. MammaPrint index.
2. Výsledek testu Blueprint®: ukazuje molekulární subtype vzorku Vaší pacientky podle testu Blueprint