

VÝSLEDEK TESTU MAMMAPRINT / BLUEPRINT

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

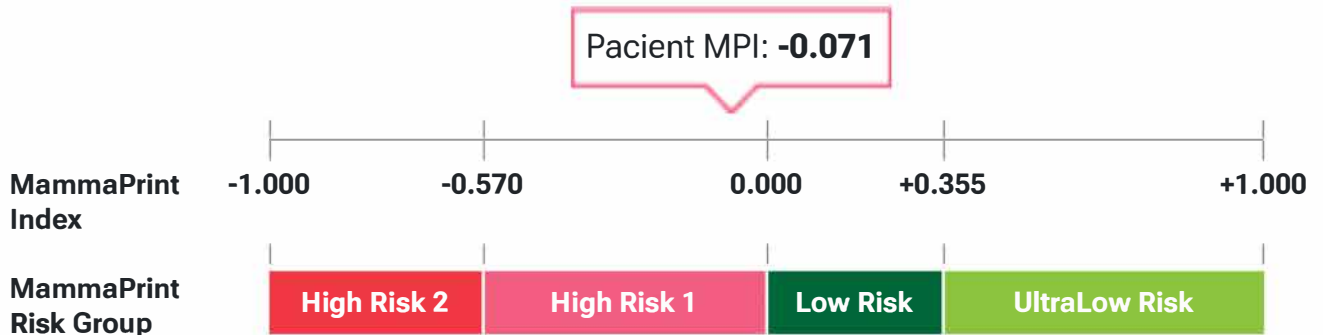
Jméno pacientky / pacienta:
 Číslo pojištěnce:

Výsledek testu MammaPrint® klasifikoval Vaši pacientku / Vašeho pacienta do skupiny s vysokým rizikem vzniku metastáz (HIGH RISK (H1) LUMINAL B) během prvních 10 let po diagnóze.

V neoadjuvanci je u High Risk 1 (H1) nízká pravděpodobnost dosažení pCR, a proto neoadjuvantní chemoterapie obvykle nepřináší očekávaný efekt z hlediska patologické odpovědi.

U této skupiny má však chemoterapie přínos v adjuvanci z hlediska snížení rizika vzdálené recidivy (intenzifikace léčby s antracykliny nepřináší dostatečný benefit).

MammaPrint Risk Group	HIGH RISK (H1)	MammaPrint Index	-0.071	Blueprint Molecular Subtype	LUMINAL B
-----------------------	-----------------------	------------------	---------------	-----------------------------	------------------



PODPIS LABORATOŘE



Zaslaný vzorek tkáně karcinomu prsu byl analyzován testem MammaPrint® FFPE, IVDMA 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 pacientky:

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 subtyp vzorku Vaší pacientky podle testu Blueprint

