

Vědět je důležité



MAMMAPRINT+BLUEPRINT

PERSONALIZACE LÉČBY ČASNÉHO KARCINOMU PRSU PACIENTKÁM NA MÍRU

MammaPrint® PROGNOSTICKÝ A PREDIKTIVNÍ TEST^{1,2} s molekulární subtypizací BluePrint®

JASNĚ DEFINOVANÉ SKUPINY RIZIKA

U HR+ HER2- ČASNÉHO KARCINOMU PRSU

ULTRANÍZKÉ

NÍZKÉ

VYSOKÉ 1 (H1)

VYSOKÉ 2 (H2)



Přehodnocení rizika,
úleva od chemoterapie

46%

klinicky vysoce rizikových pacientek
bylo překlasifikováno na nízkorizikové
– a nemusela podstoupit chemoterapii,
aniž by ohrozila své výsledky.³

Molekulární subtypizace
BluePrint®

23%

pacientek bylo při použití BluePrint®
zařazeno do jiné podskupiny než dle
IHC/FISH.⁴

Dlouhodobé přežití
i s mírnější léčbou

97%

pacientek s ultranízkým rizikem mělo
po 20 letech 97% BCSS* i s omezenou
endokrinní léčbou.⁵

*BCSS – specifické přežití u karcinomu prsu.

Reference: 1. Brufsky *et al.*, JNCI Cancer Spectrum 2025; 9(5):pkaf079. 2. O'Shaughnessy *et al.*, J Clin Oncol 2024; 42(20):2297–2309. 3. Cardoso *et al.*, N Engl J Med 2016; 375(8):717–29. 4. Whitworth *et al.*, Ann Surg Oncol 2017; 24:669–75. 5. Esserman *et al.*, JAMA Oncol 2017; 3(11):1503–10.

L E R A M
■ DIAGNOSTIC

DISTRIBUCE V ČR:

LERAM diagnostic s.r.o.

Páteří 1216/7, 635 00 Brno-Bystrc, Česká republika, www.leram-pharma.cz

www.mammaprint.cz



MMP/2025/2/CZ