

Mit kérdezzünk az orvostól...

az emlőrák genetikailag öröklődhető kockázatáról:

A testünk minden sejtje tartalmaz genetikai örökítő anyagokat, géneket. A kutatók számos olyan gént fedeztek fel, amelyek alapvető szerepet játszanak az emlőrák kialakulásában, ezek pl. a BRCA 1 és a BRCA 2 gének. Bizonyos esetekben, ha sérült BRCA 1 és 2 génnel születünk, az utódaink örökölhetik az emlőrák kialakulásának kockázatát.

A mutáns emlőrák-gén öröklése jelentősen megnöveli az emlőrák vagy a petefészek-rák kialakulásának lehetőségét. Ugyanakkor az emlőrákos eseteknek csak 5-10 %-a tulajdonítható a mutáns gének öröklésének.

A következő kérdések támpontot adnak ahhoz, hogy megértsük az összefüggést a gének és az emlőrák genetikailag öröklődhető kockázata között:

Kérdés: Az én esetemben ajánlott-e a genetikai tanácsadás illetve vizsgálat? Ha igen, miért? A vizsgálat hogy zajlik?

Válasz:

Kérdés: Miért fontos a genetikai vizsgálat, mit tudhatok meg belőle? Melyek a teszt elvégzésének előnyei és kockázatai?

Válasz:

Kérdés: Hol végzik a genetikai vizsgálatot?

Válasz:

Kérdés: Mennyibe kerül a genetikai vizsgálat? Az OEP (TB) fedezi-e?

Válasz:

Kérdés: Abban az esetben, ha génjeimben mutáns emlőrák gént találtak, nagyobb eshetőséggel alakulhat-e ki a másik mellemben is mellrák, vagy más típusú rákbetegség?

Válasz:

Kérdés: A családtagjaim (lányom, nővérem, anyám) is ki vannak téve az emlőrák kockázatának? Milyen elővigyázatosságokat javasol? Hova lehet fordulnunk emlőrák kockázatfelmérő vizsgálatról illetve megelőző terápiával kapcsolatban?

Válasz: