



Грижата за Вас трябва да бъде толкова
уникална и индивидуална, колкото сте
самите Вие!

Геномните тестове **MammaPrint®** и **BluePrint®** предоставят
индивидуална информация за вашите решения относно лечение на
рака на гърдата.

Всяка жена, диагностицирана с рак на гърдата, има достъп до индивидуализирана информация, която да и помогне да вземе правилните решения относно своето лечение.

Има много възможности за лечение на жени, диагностицирани с рак на гърдата. Общото вземане на решения от пациент и лекар включва резултатите от теста, с цел планиране на най-добрия начин за лечение. Вие трябва да обсъдите следните тестове и видове лечения с Вашия лекар.

(Това не е пълен списък)



Какво представляват MammaPrint+ Blueprint?

MammaPrint и Blueprint са тестове, които могат да бъдат предписани от Вашия лекар, за да научите повече за Вашия индивидуален рак на гърдата. Наричат се *геномни тестове* и анализират активността на гените във всеки тумор, което спомага да се предвиди поведението на тумора и видовете лечения, които могат да бъдат най-ефективни.

При използването на тези два теста скоро след диагностицирането, възникват множество въпроси относно най-добрия начин за лечение.

Тази информация, комбинирана с други рутинни тестове, може да Ви улесни при решението за най-добрия вид лечение, подходящ за Вашия случай.

Геномните тестове MammaPrint и Blueprint Ви помагат в хода на лечението на рак на гърдата.



MammaPrint анализира едновременно 70 гена в тумора, за да се определи дали Вашият рак на гърдата може да рецидивира.

Туморите се класифицират на геномно нисък или висок риск от рецидив – няма „сива зона“ или генериран междинен резултат който може да бъде общ с други тестове и да доведе до нееднозначни решения за лечение.

Добавянето на независима геномна информация към клинични и патологични фактори като възраст, размер на тумора, степен на тумора, засягане на лимфни възли, хормонален рецептор и HER2 статус, може да предостави информация на Вас и Вашия лекар дали ще имате полза от прилагане на химиотерапия, или да се въздържите от нейното прилагане.¹

ОКОНЧАТЕЛНИ ОТГОВОРИ

МаммаPrint класифицира Вашия рак на гърдата като такъв с „нисък риск“ или с „висок риск“ от рецидив.

НИСЪК РИСК Резултатът „нисък риск“ на МаммаPrint означава малка вероятност от рецидив на Вашия рак и незначителна полза от прилагането на химиотерапия.

ВИСОК РИСК Резултатът „висок риск“ показва по-голяма вероятност от рецидив на Вашия рак и вероятна полза от прилагането на химиотерапия.



Молекулярното подтипизиране **BluePrint** анализира едновременно 80 гена и спомага за разкриване на скритата туморна биология, за определяне причината за растеж на тумора. Допълнителна класификация в една от четирите категории или подтипове - луминален тип А или В, HER2 или базален тип - предоставя важна информация на Вашия лекар относно вземането на решение за индивидуално лечение:

- луминален тип: Раковите заболявания от луминален тип вероятно могат да се повлияят от прилагането на хормонална (антиестрогенна) терапия.
- тип her2: Раковите заболявания от тип HER2 са склонни да се развиват по-бързо и могат да рецидивират, въпреки че често се лекуват с анти-HER2 прицелна терапия.
- базален тип: Базалният тип рак обикновено не се повлиява от хормонална терапия или анти-HER2 прицелна терапия. Базалният тип рак е с тенденция за по-бърз растеж.

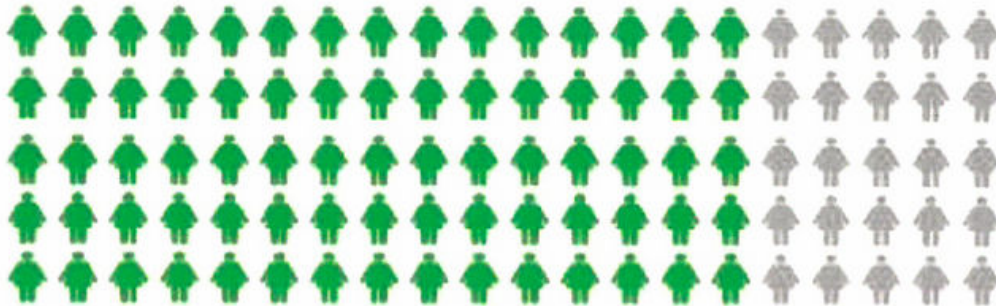
BluePrint е допълнителен тест към MammaPrint.

Молекулярното подтипизиране BluePrint предоставя информация извън включената в традиционните тестове за рак на гърдата. Понастоящем молекулярното подтипизиране не се предлага в търговската мрежа от друг доставчик на лабораторни или геномни тестове.

МammaPrint и BluePrint в комбинация предоставят най-изчерпателните отговори за индивидуализиране на Вашето лечение.

**Доказателствата са от значение:
Проучване на MINDACT**

Резултатите от клиничното проучване MINDACT осигуряват включването на МаммаPrint в световните препоръки за клинично лечение, използвани от Вашия лекуващ екип, с най-високо ниво на доказателственост.



НИСЪК РИСК

75% от жените с ранен стадий на рак на гърдата имат резултат „нисък риск“, определен посредством МаммаPrint и при тях може да не бъде прилагана химиотерапия (клинично проучване MINDACT)^{1,2}

Това клинично проучване установи, че почти ½ от пациентите, класифицирани първоначално с висок риск от рецидив на рак на гърдата, определен въз основа на клинични фактори, имат нисък геномен риск при тестване с МаммаPrint и следователно ползата от прилагането на химиотерапия ще бъде незначителна.

Пациентите с най-често срещания тип рак на гърдата (ER/PR положителен, HER2 отрицателен, лимфен възел отрицателен), които са класифицирани от МаммаPrint с нисък риск, имат почти 98% шанс да нямат метастази след 5 години прилагане само на хормонална терапия.

Подходящи ли са за Вас MammaPrint и Blueprint?

MammaPrint и Blueprint могат да бъдат подходящи за Вас ако:

- ✓ Вашият рак е в ранен стадий (I или II)
- ✓ Вашият тумор е с размер 5 см или по-малко
- ✓ Вие сте преди, около и след менопауза
- ✓ Нямате засегнати лимфни възли или имате 1-3 засегнати лимфни възли*

Моля да имате предвид, че MammaPrint и Blueprint могат да се използват при пациенти с различна етническа принадлежност и индекс на телесна маса.

Въпроси, които да обсъдите с Вашия лекар:

- Важно ли е да разбера дали има риск от рецидив на рака
- Важно ли е за мен да имам еднозначен резултат за нисък или висок риск?
- Влияе ли моята възраст, тегло или етническа принадлежност на резултатите от теста?
- Ще предоставят ли тези тестове информация относно вземането на решение за прилагане на неoadювантна (преди операция) терапия?
- Ще предоставят ли тези тестове информация относно вземането на решение за прилагане на химиотерапия?
- Ще предоставят ли тези тестове информация относно вземането на решение за продължителността на антиестрогенната терапия?
- Ще предпишете ли MammaPrint и Blueprint с цел получаване на важна информация за общо вземане на решения за моето лечение?

* 1-3 положителни лимфни възли се отнася изключително за Препоръките за клинична практика в онкологията на ASCO и NCCN (Препоръки на NCCN®) и не се споменават в разрешението на MammaPrint, издадено от FDA.



"Толкова съм благодарна, че използвах теста МаммаPrint и се оказа, че съм с нисък риск."

- Сюън С., оцеляла от рак на гърдата

Понастоящем МаммаPrint е единственият тест от този вид, който е одобрен от Агенцията за контрол на храните и лекарствата на САЩ за жени от всички възрасти. Този 70-геном анализ е включен в препоръките на Американското дружество по клинична онкология (ASCO) и Националната мрежа за цялостна борба с рака® (NCCN®).²

Тези препоръки от ASCO и NCCN са насочени към пациентки с ранен стадий на рак на гърдата и засегнати лимфни възли, въз основа на резултатите от клиничното проучване MINDACT.³

Използвана литература

1 Cardoso F, van't Veer LJ, Bogaerts J и други. 70-геном подпис като помощ при решения за лечение в ранен стадий на рак на гърдата. N Engl J Med 2016; 375: 717-29.

2 Посочено с разрешение от Препоръките за клинична практика на NCCN в онкологията (NCCN Guidelines®) за рак на гърдата V.1.2019 © 2019 National Comprehensive Cancer Network, Inc. 2019.

Всички права запазени. Достъп до [29 април 2019]. За да видите най-новата и пълна версия на насоките, отидете на NCCN.org. NCCN не дава никакви гаранции от какъвто и да било вид по отношение на тяхното съдържание, употреба или приложение и отхвърля всякаква отговорност за тяхното прилагане или използване по какъвто и да е начин.

3 Krop I, Ismaila N, Andre F и други. Използване на биомаркери за насочване на решенията за адювантна системна терапия за жени с ранен стадий на инвазивен рак на гърдата: Американското дружество по клинична онкология. Препоръки за клинична практика. Актуализация. DOI: 10.1200/ JCO.2017.74.0472 Вестник по клинична онкология.

+ Резултатът от МаммаPrint FFPE е показан за използване от лекари само като прогностичен маркер, заедно с други клинично-патологични фактори.



Душевен комфорт

Заедно с Вашия екип за медицински грижи можете да вземете предвид всички индивидуални фактори, които правят Вашия случай уникален, което ще ви даде сили да продължите напред. MammaPrint и Blueprint предоставят индивидуализирана информация, която да помогне на Вас и Вашия лекар да вземете решения за лечение днес и в бъдеще.

"Разговорът с пациентски адвокат на Agendia индивидуализира описа ми и ме успокои, че ще ми помогнат да премина през лечението."

— Анджи Л., оцеляла от рак на гърдата

Разчитайте на нас!

Ангажираме се да ви подкрепяме във всяка стъпка по пътя; от работата с Вашия лекарски екип до назначаването на теста, за извършване плащанията.

Помолете Вашия лекар да назначи MammaPrint и BluePrint.

Нашето изследване се извършва върху тъканна проба, която е отстранена предварително и не изисква отделна процедура. Резултатите са готови в рамките седем до десет работни дни, след получаване на пробата Ви в нашата сертифицирана лаборатория.

Така както нашите тестове помагат при вземането на решения в това сложно време, екипът ни може също да Ви съдейства относно всякакви въпроси, касаещи застраховка или фактуриране.

За пациенти в САЩ

В САЩ и Пуерто Рико нашите тестове се покриват от Medicare и повечето големи здравни абонаментни планове. Когато Вашият лекар назначи тест Agendia, ние таксуваме директно Вашата застрахователна компания. Застрахователят Ви може да плати всички или част от разходите за теста, в зависимост от Вашето конкретно застрахователно покритие. Вие носите отговорност за всяко съзастраховане, доплащане или подлежащи на приспадане разходи, според Вашето застрахователно покритие.

Предлагаме финансова помощ на пациенти и семейства в САЩ, които се нуждаят от такава, включително програми за неосигурени, недостатъчно осигурени и социално слаби пациенти.

Предлагаме и планове за безлихвени плащания.

Въпроси? Нашите специализирани пациентски адвокати ще работят с Вас и Вашата застрахователна компания, за да разберат спецификата на Вашето покритие.

За пациенти извън САЩ

МаммаPrint и BluePrint се покриват от избрани системи за обществено здравеопазване по целия свят, които включват няколко в Европа. За да разберете дали МаммаPrint и BluePrint се покриват във Вашата страна или за повече информация относно статуса на възстановяване или частни застрахователни опции, свържете се с нашия екип за обслужване на клиенти.

Свържете се с нас!

 www.knowyourbreastcancer.com

В САЩ, Канада,
Латинска Америка и Океания,
можете да се свържете с нас на:
customercare@agendia.com
или 1 (888) 321-2732

Agendia, Inc.
22 Морган
Ървайн, КА 92618
САЩ

В Европа, Азия или Южна Африка,
Можете да се свържете с нас в Холандия на:
customerservice@agendia.com
или +31 20 462 1510

Agendia NV
Радарвег 60, 1043 NT
Амстердам
Нидерландия

За въпроси относно фактурирането можете да се свържете с нас на billing@agendia.com
или 1 (888) 363-7868