

POLMED[®]

Pakiet badań
**Nowotwory -
predyspozycje
do nowotworów
np. jelita grubego,
żołądka, płuc, nerek,
tarczycy**

Wskazania do badania:

- W Twojej rodzinie występowały zachorowania na nowotwór jelita grubego, płuc, krtani, prostaty, nerki, tarczycy, żołądka.
- Rozpoznano u Ciebie raka piersi, sutka lub jajnika.
- Zdiagnozowano u Ciebie nowotwór jelita grubego, płuc, krtani, prostaty, nerki, tarczycy, żołądka.
- W Twojej rodzinie występowały zachorowania na nowotwory piersi, sutka lub jajnika.

Zakres badania:

- Detekcja mutacji w genie BRCA1,
- Detekcja mutacji w genie NOD2,
- Detekcja mutacji w genie CHEK2.

Materiał do badania:

- ślina

Realizacja badania:

1. Kup badanie na stronie www.polmed.pl, wybierając konkretne Centrum Medyczne, gdzie badanie ma być zrealizowane.
2. Pracownik wybranego Centrum Medycznego w ciągu 24h roboczych od zakupu badania skontaktuje się z Tobą i ustali dogodny dla Ciebie termin pobrania materiału do badań (ślina/krew).
3. Po 14 dniach od momentu pobrania materiału do badań możesz samodzielnie odebrać wynik online (spersonalizowany raport genetyczny) korzystając ze specjalnego kodu, który otrzymasz w Centrum Medycznym. W wyniku znajdziesz określone ryzyko zachorowania na wybrane choroby, poznasz dostosowane dla Ciebie zalecenia profilaktyczne i praktyczne oraz otrzymasz szczegółowe informacje o mutacjach w badanych u Ciebie genach.
Każdy wynik jest zatwierdzany przez lekarza specjalistę genetyki klinicznej.

Infolinia czynna 24/7:

801 033 200

Połączenie z telefonów stacjonarnych.

Połączenie wg stawki operatora.

58 775 95 99

Połączenie z telefonów komórkowych.

Połączenie wg stawki operatora.

polmed.pl