



Ti aiutiamo a trovare la strada,
per conoscere meglio i rischi
della tua salute e dei tuoi
familiari

Quale è il percorso da seguire?

Compila il *Questionario di Familiarità* e ricevi entro 48 – 72 ore, e senza alcun impegno, un recall dallo specialista che ti suggerirà il percorso di prevenzione oncologica più adatto alle tue esigenze o ti darà indicazioni sulla necessità di eseguire una Consulenza Genetica Oncologica (I fase del percorso).

- 1^ Fase Counseling genetico-oncologico: l'**oncologo** provvede alla raccolta della storia personale e familiare, ricostruisce l'albero genealogico, verifica la documentazione relativa alla malattia, dà spazio al Suo bisogno di informazione, e La indirizza, se necessario, alla fase successiva, esecuzione del test, con i suoi potenziali vantaggi e limiti.
- 2^ Fase Test: l'utente, previa firma del Consenso Informato, esegue un prelievo di sangue venoso periferico per la ricerca di mutazioni germinali nei geni BRCA1 e BRCA2.
- 3^ Fase Post-test: l'**oncologo** alla luce del risultato, (referto molecolare), ed in linea con gli orientamenti nazionali ed internazionali, rilascia una relazione di indirizzo diagnostico/preventivo, tenendo conto delle più recenti acquisizioni in materia.

STUDIO DI FAMILIARITA'

Screening dei Tumori Eredo – Familiari
della Mammella e dell'Ovaio



Valuta gratis la tua familiarità:

- compila il Questionario
- invialo con WhatsApp allo specialista
o lascialo in segreteria
- attendi la chiamata



SI RICEVE SU APPUNTAMENTO

E – MAIL SERVICE

Dott. Domenico Sambiasi Specialista in Oncologia Medica (ad indirizzo senologico)
Mobile: +39 331 427 2000 E-mail: dott.sambiasi@gmail.com P.IVA: 06378990722
PEC: sambiasi.domenico@pec.omceo.bari.it www.iononaspetto.com

I tumori Familiari ed Ereditari della Mammella e dell'Ovaio

Il tumore al seno è la malattia oncologica più diffusa tra le donne nel mondo occidentale e per un'incidenza di circa 1 caso ogni 8-10 donne. Il tumore all'ovaio rientra fra le prime dieci forme di cancro più diffuse nella popolazione femminile e, a causa della sua assenza di sintomi, è spesso diagnosticato in fase avanzata.

La diagnosi precoce del tumore al seno e all'ovaio è quindi fondamentale per poter intervenire in modo tempestivo con misure preventive e terapie adeguate.

Alcune forme di tumore alla mammella e all'ovaio sono causate dalla mutazione di due geni, BRCA1 e BRCA2: la mutazione di questi geni può avvenire in modo spontaneo oppure essere trasmessa per via ereditaria.

Cosa vuol dire avere una predisposizione ereditaria?

La predisposizione ereditaria allo sviluppo di un tumore significa che una persona presenta un aumentato rischio di malattia. Le donne portatrici delle mutazioni dei geni BRCA1 e BRCA2 hanno un rischio del 45-87% di sviluppare il tumore al seno e dell'11-40% di sviluppare tumore all'ovaio.

L'alterazione di uno o di entrambi i geni determina sempre l'insorgenza del tumore?

NON SEMPRE. Ciò che si eredita è l'alterazione in uno dei due i geni e questa condizione può rappresentare un fattore predisponente alla malattia ma, da sola, non è mai sufficiente a determinare l'insorgenza del tumore.

Chi deve fare il test genetico BRCA?

Il test è adatto a tutte le persone che desiderano avere più informazioni sul proprio rischio di malattia, a prescindere dalla storia familiare o in assenza di fattori di rischio conosciuti.

Tuttavia, il test risulta particolarmente indicato in caso di:

- tumore della mammella e dell'ovaio nella stessa donna
- tumore a entrambe le mammelle
- tumore al seno comparso prima dei 45 anni
- tumore all'ovaio o tube o peritoneo a qualunque età
- tumore alla mammella in uomini a qualsiasi età
- tre o più casi in famiglia (nello stesso ramo familiare) di tumore primario al seno, all'ovaio, alla prostata o al pancreas

Cos'è il test genetico?

Il test genetico consiste nello studio del DNA a partire da un semplice prelievo di un campione di sangue. Solo in caso di positività è consigliabile eseguire il test, previa consulenza oncologica genetica, sugli altri familiari.

Perché fare il test?

Identificare le cause genetiche legate al cancro al seno e all'ovaio permette di pianificare precocemente una terapia mirata e una strategia di prevenzione per i membri della famiglia a rischio tumore.