

Annak eldöntése érdekében, hogy valószínűsíthető -e örökletes ok, a család daganatos betegségeinek előzményei mérvadóak. A család történet alapján eldől, hogy egy genetikai vizsgálat segíthet -e a konkrét páciensnek a saját kockázatának tisztázásában.

Az örökletes daganat kockázatának megvitatásakor számos tényezőt vesznek figyelembe, beleértve a személyiségtényezőket, az életmódot (dohányzás, étrend, ülő életmód), az alkalmazkodási stílust, az onkológiai betegséggel kapcsolatos családi tapasztalatokat.

A személyre szabott onkogenetikai felügyeleti programban részt vevő szakembergárda minden tanácsadást az egyéni igényekhez igazít..

KAPCSOLATOK



www.hope.projects.umfiasi.ro



@hopeerasmusproject

"Ez a projekt az Európai Bizottság támogatásával valósult meg. Ez a kiadvány (közlemény) csak a szerző nézeteit tükrözi, és a Bizottság nem tehető felelőssé a benne foglalt információk bármilyen felhasználásáért."



PARTNERSÉG

Pályázók

UNIVERSITATEA DE MEDICINA SI FARMACIE GRIGORE T.POPA IASI
(Romania)
www.umfiasi.ro

Partnerek:

FUNDATIA EUROED, Iasi (Romania) – www.euroed.ro
Centre Jean PERRIN, Clermont Ferrand (France) - www.cjp.fr
Medical University-Plovdiv, Plovdiv (Bulgaria) - www.mu-plovdiv.bg
University of Szeged (USZ), Szeged (Hungary) - www.u-szeged.hu
ROHEALTH Association, Bucharest (Romania) - www.rohealth.ro
GREENSOFT, Iasi (Romania) - www.greensoft.com.ro



Co-funded by the
Erasmus+ Programme
of the European Union

Hope

Ahogy az onkogenetika prognosztizál és tanít

www.hope.projects.umfiasi.ro

SZEMÉLYRE SZABOTT ONKOGENETIKAI KÖVETÉS

Az onkogenetika online képzésének és a multimédiának a támogatói felhívják a figyelmet az örökletes daganat kockázatának kitett betegek és családjaik multidiszciplináris követésére
2018-1-RO01-KA202-049189



Onkogenetikai megközelítési módok

Ez egy multidiszciplináris folyamat, amely genetikusokat, genetikai tanácsadókat, onkológusokat, klinikai szakembereket és pszicho-onkológusokat kér fel.

A három fő dimenzióra reagál:

- oktatás (információszükséglet)
- segítség a döntéshozatalban
- pszichológiai támogatás

GENETIKAI TANÁCSADÁS CÉLJA

- A rák családtörténetének megértése
- Az örökletes rák kockázatának kiszámítása
- Hasznos és pontos információk biztosítása az örökletes rák kockázatáról - A genetikai vizsgálatok megbeszélése és létrehozása
- Az orvosi megfigyelési lehetőségek megbeszélése
- A pszicho-szociális problémák feltárása - Megfelelő ajánlások megtétele - Javaslat a megelőzésre és az aktív szűrőintézkedésekre a genetikai kockázatú emberek rákos megbetegedéseinek korai diagnosztizálásához azáltal, hogy bevonják őket a személyre szabott onkogenetikai megfigyelési programba

HOGYAN TUDJUK AZONOSÍTANI A CSALÁDI, ÖRÖKÖLT DAGANATOS BETEGSÉGET?

Jellemzők:

- Rák, amely több egymást követő generációban fordul elő
- Három vagy több rákos személy van ugyanabban a generációban
- Rákok, amelyek 50 éves koruk előtt debütálnak - Több primer rosszindulatú daganat ugyanabban az egyénben

GENETIKAI KOCKÁZATI CSOPORTOK

Alacsony kockázatú

- Körülbelül megegyezik az általános népességével.
- Nincs szükség speciális megfigyelésre (szűrésre).
- Érzelmi támogatás, ha szükséges.

Közepes kockázat

- A genetikailag becsült kockázat magasabb, mint az általános lakosságé.
- Speciális ellenőrzés (szűrés) - ajánlott.
- Genetikai tesztek (+ -).
- Más kockázati tényezők elkerülése.

Megnövekedett kockázat

- A rák kialakulásának nagy becsült kockázata.
- Speciális ellenőrzés-extra szűrés-ajánlott.
- Genetikai vizsgálatok - szükségesek.
- Megelőző intézkedések - beleértve a sebészeti beavatkozást.

AZ ONKOGENETIKA ÉLETET MENTHET