

Программа поддержки диагностики транслокаций генов *NTRK* для взрослых пациентов с солидными опухолями*

В рамках программы вы можете бесплатно направить материал на выявление мутаций в генах *NTRK* для пациентов с различными солидными опухолями.











Если у вас есть вопросы по заявкам на тестирование или иные вопросы по работе программы, просим вас обращаться по телефону горячей линии **8 (800) 100-68-53**.



Какие образцы могут быть направлены на исследование?

Образцы пациентов с местнораспространенными, метастатическими или неоперабельными солидными опухолями, которым требуется системная терапия**

Гистологические типы опухолей, которые могут быть включены в программу поддержки диагностики:

-  Холангиокарцинома
-  Колоректальный рак (только MSI-high, после исключения мутаций в генах *BRAF*, *KRAS*, *NRAS*)
-  Рак поджелудочной железы (после исключения мутаций в гене *KRAS*)
-  Немелкоклеточный рак легкого (после исключения мутаций в генах *EGFR*, *ALK*, *ROS1*, при недоступности NGS)
-  Рак щитовидной железы (папиллярный, низкодифференцированный, недифференцированный, после исключения мутаций в гене *BRAF*)
-  Секреторный рак (слюнных желез, молочной железы)
-  Саркома (без других мутаций)
-  ГИСО (после исключения мутаций в генах *c-KIT*, *PDGFRA*)
-  Глиомы низкой степени злокачественности (после исключения мутаций в гене *BRAF*)
-  Акральная меланома (после исключения мутаций в генах *BRAF*, *NRAS*, *KIT*), спитц-меланома

Опухоли с положительной экспрессией рап-TRK после ИГХ скрининга или положительным FISH исследованием на перестройки *NTRK1/2/3***

*Технический оператор АО «Астон Консалтинг», при поддержке АО «Рош Москва».

**Есть исключения, подробные детали уточнять на горячей линии проекта.



Что нужно сделать, чтобы отправить биоматериал на исследование?

Есть два способа:

1. Необходимо позвонить по бесплатному номеру Горячей линии проекта **8 (800) 100-68-53** (с 06:00 до 18:00 по Мск); предоставить контактную информацию, с указанием электронной почты для последующей отправки результатов исследований. В дальнейшем вам достаточно будет только представиться.
2. Самостоятельно зарегистрировать биоматериал пациента в базе данных проекта, запросив индивидуальный доступ в базу данных по телефону Горячей линии **8 (800) 100-68-53**. После получения логина и пароля войти в электронную базу данных можно по ссылке: <https://oncoweb.aston-health.com/>



Какие документы будет необходимо заполнить для отправки материала?

1. Письменное согласие пациента на обработку персональных данных и передачу биологического материала на исследования – 2 экземпляра, подписанное пациентом, либо его представителем.
2. Направление на исследование, подписанное врачом.

Формы сопроводительных документов для заполнения будут направлены на электронную почту после обращения в программу.



Что необходимо положить в посылку / передать в лабораторию?

1. Биологический материал (блоки и стекла с образцами опухолевой ткани) подготовленный согласно требованиям лаборатории, промаркированный и тщательно упакованный. Гистологические блоки/стекла, направительные бланки **должны быть промаркированы**. Номер маркера упакованного блока/стекла **должен совпадать** с аналогичным номером на направлении и **соответствовать** номеру заключения патогистологического исследования.
2. Сопроводительные документы согласно списку выше. Без сопроводительных документов отправленные образцы **не подлежат исследованию**.



Лаборатории, где выполняется тестирование:

НМИЦ им. Н.Н. Петрова, МГОБ 62, НМИЦ ДГОИ им. Дмитрия Рогачева.

Сроки тестирования: 14–21 день.



Телефон горячей линии: **8 (800) 100-68-53**

Данная информация предназначена только для медицинских работников и не должна передаваться пациентам. Данная программа не имеет целью способствовать продвижению какой-либо продукции/услуг компании «Рош», носит информационный характер и направлена на повышение доступности молекулярно-генетических исследований для пациентов. Участие в программе само по себе не является основанием для принятия каких-либо решений о применении какого-либо препарата.