

BADANIA GENETYCZNE

Informacja dla Pacjenta –Pobranie Krwi

♦ JAK SIĘ PRZYGOTOWAĆ?

- ✓ Nie wymaga specjalnego przygotowania
- ✓ Nie musisz być na czczo
- ✓ Możesz przyjmować swoje stałe leki
(chyba że lekarz zalecił inaczej)

⚠ WAŻNE !!!

Kiedy **NIE** należy pobierać krwi do badania genetycznego?

Poinformuj personel medyczny, jeśli w ciągu ostatnich 3 miesięcy:

- miałeś/miałaś przetaczaną krew pełną
- otrzymałeś/otrzymałaś koncentrat granulocytarny

🧪 JAKI MATERIAŁ JEST POBIERANY?

- ♦ **Krew żylna** (do probówki z EDTA)

Krew wykorzystywana jest m.in. do:

- oceny zmian **dziedzicznych**
- kwalifikacji do leczenia nowotworów
- monitorowania leczenia (**płynna biopsja**)

🧑🏻 JAK WYGLĄDA POBRANIE?

- ✓ Pobranie wykonuje **wykwalifikowany personel medyczny**
- ✓ Konieczne jest **ważne skierowanie**
- ✓ Probówka jest oznaczona:
 - imieniem i nazwiskiem
 - numerem ID pacjenta

🚚 TRANSPORT PRÓBKII – CO WARTO WIEDZIEĆ?

🧬 Standardowe badania genetyczne

- próbka trafia do laboratorium w **dniu pobrania**
- w razie potrzeby przechowywana w **2–8°C**

⚠ WAŻNE 🧬 Płynna biopsja / ctDNA (np. ctEGFR)

🕒 **Próbka musi trafić do laboratorium
w ciągu 15 minut od pobrania**

📄 MASZ PYTANIA?

- 📍 Zapytaj personel Punktu Pobrania Krwi
- 📍 Dodatkowe informacje w IFM – Zakładzie Genetyki i Onkologii Molekularnej

