

Jak przebiega proces zamówienia badania molekularnego w Oncompass Medicine

- Onkolog na prośbę pacjenta wypełnia formularz medyczny** (Medical Necessity Form) jeśli widzi uzasadnienie merytoryczne do diagnostyki molekularnej. Próbkę tkanki nowotworu (zazwyczaj są one dostępne w Zakładach Patomorfologii w ośrodku, w którym usuwano nowotwór lub dokonywano jego biopsji) są pobierane z Zakładów Patomorfologii i wysyłane do laboratorium Oncompass Medicine. Całość procesu związanego z wezwaniem kuriera oraz wysyłką koordynuje dystrybutor/firma VIAMED. Kiedy Pacjent lub jego rodzina dysponują próbką oraz posiadają niezbędny dokument Medical Necessity Form wypełniony oraz podpisaną umowę, wówczas w danym umówionym dniu przyjeżdża kurier, aby odebrać przesyłkę z domu lub innego ustalonego miejsca.
- Lekarze Onkolodzy mają bezpłatny dostęp do Oncompass Molecular Tumor Board**, aby omówić przypadki swoich pacjentów i zdecydować, które geny należy poddać badaniu, a które nie, na podstawie aktualnej istotności klinicznej oraz przydatności diagnostycznej.
- Konsylium Tumor Board Oncompass Medicine analizuje panel genowy nowotworu** porównując go z publikacjami dotyczącymi wyników leczenia substancjami już zarejestrowanymi, jak i tymi, które są jeszcze w fazie badań. Dane pobierane są ze stale aktualizowanej, obecnie najszerzej i sprawdzonej Bazy Danych COSMIC.
- Zespół Naukowy Oncompass Medicine opracowuje Raport Końcowy** badanego nowotworu zawierający pełne dane o wykrytych mutacjach genowych oraz ich korelacjach z terapiami celowanymi molekularnie. Raport dzieli opisane terapie celowane na takie, które mogą być skuteczne w badanym przypadku – zaznaczone kolorem zielonym, i takie, których zastosowanie może mieć mniejsza skuteczność – zaznaczone w raporcie kolorem czerwonym. Raport zawiera również wykaz prowadzonych obecnie badań klinicznych cząsteczek, które dopiero są przygotowywane do rejestracji, ale mogą być potencjalnie rozważane jako opcja terapeutyczna w przypadku kiedy wpisuje się w to w strategię leczenia danego pacjenta lub w przypadku kiedy wykorzystał on już inne opcje leczenia standardowego.
- Onkolog otrzymuje Raport Końcowy.** Informacje zawarte w Raporcie mogą być wykorzystane przez lekarza do ustalenia/zmodyfikowania leczenia tak, aby zmaksymalizować jego oczekiwaną skuteczność.

Oncompass Medicine to firma o zasięgu globalnym, zajmująca się dostarczaniem informacji Onkologom i Pacjentom w zakresie terapii celowanych molekularnie oraz wyborze leczenia spersonalizowanego na podstawie wyników diagnostyki molekularnej.

Badania **Oncompass Medicine** mogą być wyłącznie zamówione przez pacjenta przy współpracy lekarza.

Jeśli chcesz rozpatrzyć możliwość wykonania badań **Oncompass Medicine**, skonsultuj się z reprezentantem firmy VIAMED - wyłącznym dystrybutorem firmy **Oncompass Medicine** w Polsce.

Informacja zawarta w tej broszurze nie stanowi porady medycznej i nie może być uznana za alternatywę dla konsultacji ze specjalistą.

Call Center

+ 48 517 668 606
+ 48 785 900 410
+ 48 505 831 766

Biuro VIAMED

Dystrybutor Oncompass Medicine w Polsce

ul. Radzikowskiego 3
30-305 Kraków
www.via-med.pl
info@via-med.pl



INFORMACJE DLA PACJENTA

Badania wielogenowe w kierunku terapii celowanych molekularnie.

Badanie



Analiza wielogenowa

Interpretacja Raportu



Analiza profilu molekularnego

Informacja



Medycyna spersonalizowana

www.oncompass.pl

www.via-med.pl

Pytania i odpowiedzi

Czym jest serwis Oncompass Medicine?

Oncompass Medicine to firma o zasięgu globalnym, zajmująca się dostarczeniem informacji o terapiach celowanych molekularnie na podstawie wykonanej diagnostyki. Oncompass Medicine umożliwia Onkologom oraz Pacjentom korzystanie z pełnego potencjału medycyny personalizowanej. Udziela przejrzystych informacji z wykonanej diagnostyki molekularnej, które pomagają opracować najlepszą strategię leczenia opartą na najnowszych dowodach naukowych.

Odkrycia naukowe i przełomowe rozwiązania technologiczne umożliwiają dzisiaj badanie nowotworów na poziomie molekularnym, które mogą służyć za podstawę doboru skutecznej terapii celowanej. Raport końcowy z diagnostyki wielogenowej wskazuje konkretne leki, które w razie zastosowania, mogą zwiększyć szansę powodzenia leczenia na bazie określonego profilu genowego danego pacjenta, również w oparciu o badania kliniczne. Lekarz Onkolog może wykorzystać te informacje przy określaniu planu terapeutycznego z uwzględnieniem czynników właściwych dla konkretnego przypadku.

Jakie są korzyści z badania w serwisie Oncompass Medicine?

Serwis Oncompass Medicine wspiera lekarza w wyborze leczenia celowanego molekularnie. Może być także pomocne w określaniu schematów leczenia dotychczas nie rozważanych w odniesieniu do danego nowotworu. Poprzez porównanie uzyskanego molekularnego „odcisku” nowotworu z najnowszymi opracowaniami i publikacjami medycznymi dotyczącymi przypadków, można określić opcje leczenia dające wyższe prawdopodobieństwo powodzenia. Informacje zawarte w Raporcie końcowym pomogą określić czy aktualnie i gdzie prowadzone są badania kliniczne z terapiami celowanymi. Zarówno wybór opcji terapeutycznej jak i ewentualnej kwalifikacji do badań będą wymagać od lekarza dokładnej oceny konkretnego przypadku pacjenta, jako kandydata do danego leczenia.

Jak się dowiem czy badanie w serwisie Oncompass Medicine jest dla mnie przydatne?

Rekomendacje odnośnie konkretnego panelu genowego są przygotowywane przez konsylium molekularne/ Oncompass Medicine Tumor Board na podstawie dotychczas wykonanej diagnostyki oraz informacji medycznych potrzebnych do przygotowania takiej opinii. Diagnostyka molekularna w serwisie Oncompass Medicine może być wykonywana we wszystkich rodzajach guzów litych niezależnie od stopnia zaawansowania jak np: raku piersi, jajnika, jelita gr-

wego, płuc, raka trzustki lub czerniaka oraz innych nowotworach litych, w których lekarz Onkolog widzi uzasadnienie kliniczne. Serwis Oncompass Medicine jest szczególnie przydatny u pacjentów, którzy mają już za sobą standardowe terapie lub tych, u których zaobserwowano wznowę. Może dotyczyć także pacjentów, którzy cierpią na rzadkie lub agresywne formy nowotworów, u których trudno jest ustalić terapię standardową lub nie może ona być zastosowana.

W każdym przypadku to lekarz Onkolog jest najbardziej kompetentną osobą, która może ocenić informacje zawarte w raporcie z badania oraz zdecydować o skorzystaniu z zawartych tam informacji.

Jakie technologie są używane w obrębie badania Oncompass Medicine?

Badanie jest oparte na szeregu technologii biologii molekularnej wykorzystywanych do wykrywania biomarkerów. Zespół naukowców **Oncompass Medicine** korzysta z tych samych technologii, które używane są obecnie przy konstruowaniu informacji naukowych zawartych w fachowej literaturze medycznej. Technologie te to m.in. najbardziej zaawansowane i nowoczesne w diagnostyce sekwencjonowanie DNA (Next Generation Sequencing), Immunohistochemia (IHC), hybrydyzacja fluorescencyjna in situ (FISH) jako technika cytogenetyczna, sekwencjonowanie DNA metodą Sanger.

Co jest zawarte w Raporcie Końcowym Oncompass Medicine?

Raport Końcowy zawiera wyniki badań tkanki nowotworowej z pełnym opisem znalezionych mutacji genowych, szczegóły dotyczące terapii celowanych molekularnie, których zastosowanie może być najbardziej korzystne dla pacjenta - zaznaczone na zielono, oraz terapii zaznaczonych w czerwonej tabelce, na które pacjent może być oporny, wskazania w kierunku ewentualnych badań klinicznych oraz dane źródłowe. Raport **Oncompass Medicine** zawiera także interpretację wyników badania przydatną dla lekarza Onkologa. Raport z diagnostyki wysyłany jest bezpośrednio do lekarza prowadzącego. Raport jest dokumentem w języku angielskim.

Gdzie będzie wykonywane badanie Oncompass Medicine?

Firma **Oncompass Medicine** wykonuje diagnostykę w odznaczonym certyfikatem ISO laboratorium diagnostycznym patologii molekularnej na Węgrzech, uznane przez zewnętrzne programy jakości Europejskiego Stowarzyszenia Patologów. Badania diagnostyczne wykonywane są dla wszystkich pacjentów z Europy oraz US w laboratorium na Węgrzech.

Jakiego rodzaju próbki są potrzebne do wykonania i badania w serwisie Oncompass Medicine?

Badanie **Oncompass Medicine** jest wykonywane na tkankach uzyskanych w wyniku chirurgicznego usunięcia nowotworu lub z próbki pobranej podczas biopsji. Ponieważ biomarkery danego nowotworu mogą się zmieniać z czasem, najlepiej jeśli okres między pobraniem próbki, a badaniem jest jak najkrótszy. Niemniej jeśli nie da się pozyskać świeżej próbki, badanie może być również przeprowadzone na próbkach starszych (2-3 lata). Zakład Patomorfologii w danym szpitalu, w którym wykonywana była biopsja lub zabieg chirurgiczny przechowuje próbki tkanek w ramach standardowej procedury. Najlepsze są próbki tkanki w bloczku parafinowym, choć innego rodzaju próbki są również dopuszczalne. W tym ostatnim przypadku możliwość badania zależy od jakości przedstawionego materiału. Najlepiej, aby dany bloczek zawierał najwięcej utkania tkanki nowotworowej.

Kiedy będą gotowe wyniki moich badań?

Od momentu wystania próbki wraz z niezbędną dokumentacją oraz uiszczenia zapłaty, termin dostarczenia raportu wynosi 21 dni roboczych. Raport jest dostarczany bezpośrednio do wskazanego lekarza prowadzącego, który wypełnił dokumentację medyczną Medical Necessity Form.

Czy badanie w serwisie Oncompass Medicine jest objęte ubezpieczeniem NFZ?

W chwili obecnej badania **Oncompass Medicine** nie są refundowane w krajach europejskich. Kwestie kosztów/płatności można omówić bezpośrednio z przedstawicielem firmy VIAMED tel. kontaktowy:

+48 517 668 606
+48 785 900 410
+48 505 831 766

Oraz wypełnić formularz kontaktowy na stronie: www.oncompass.pl

Czy badanie Oncompass Medicine może być opłacone przez osoby trzecie (rodzina/organizacje/fundacje)?

Tak. Uiszczenie opłaty jest warunkiem niezbędnym do zainicjowania procedury badania. Płatność jest dokonywana po podpisaniu przez pacjenta (lub upoważnioną osobę) umowy z firmą **Oncompass Medicine** na wykonanie badania.