



Достовірний результат

СКРИНІНГ

ІНДИВІДУАЛЬНИЙ
ПІДХІД

ДІАГНОЗ

Наука, що створює впевненість.

cobas[®]
HPV TEST

CINtec[®] **PLUS**
CYTOLOGY

CINtec[®]
HISTOLOGY

1

ПАП довготривалий час був єдиним методом діагностики передракових станів, однак він не є єдиним методом виявлення захворювання. Через слабку чутливість, та суб'єктивну інтерпретацію, ПАП у сьогоденні не є оптимальним скринінговим тестом саме для діагностики раку шийки матки.

Часто жінки задають питання: "Наскільки я можу бути впевнена у результаті ПАП?"

Що ховається за цими незнайомими літерами? Це і багато іншого пояснить твій лікар базуючись таблиці нижче.

Експерти повторно дослідили 4948 ріднинних цитологічних препаратів

Відповідність діагнозу експертів з контролю якості

		NILM	ASC-US	LSIL	≥HSIL
Первинний діагноз	NILM	78%	19%	3%	< 1%
	ASC-US	39%	57% Суперечливі дані 43%	17%	2%
	LSIL	4%	22%	68%	6%
	≥HSIL	3%	23%	27%	53% Суперечливі дані 47%

Дані дослідження ALTS ¹
¹Stoler MH and Schiffman M, JAMA. 2001;285(11):1500-1505.

2

Якою є мета ефективної програми скринінгу раку шийки матки?

Точно діагностувати захворювання на ранній стадії.

СКРИНІНГ



Група ризику

Фактори ризику:
 Історія раку шийки матки у родині
 Паління
 Ранній статевий досвід
 Захворювання ВІЛ/СНІД

- Високочутливий тест допоможе вберегти пацієнок від непотрібного інвазивного хірургічного втручання, що підвищує ризик травмування статевих органів, больових відчуттів під час статевого акту, тощо.
- Скринінг - це достовірна діагностика на ранній стадії хвороби.

ІНДИВІДУАЛЬНИЙ ПІДХІД

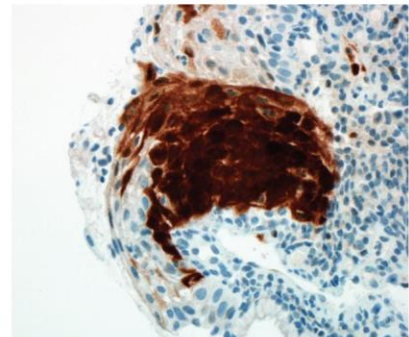


Динамічне спостереження

*Хто належить до групи ризику?
 Чи виявлено атипів клітини?*

- Якщо у пацієнтки виявлено ВПЛ 16 чи 18, або 14 інших високоонкогенних варіантів вірусу папіломи людини, вона знаходиться у групі ризику.
- Саме цим пацієнткам варто запропонувати цитологічний тест, який дасть достовірний результат.

ДІАГНОСТИКА



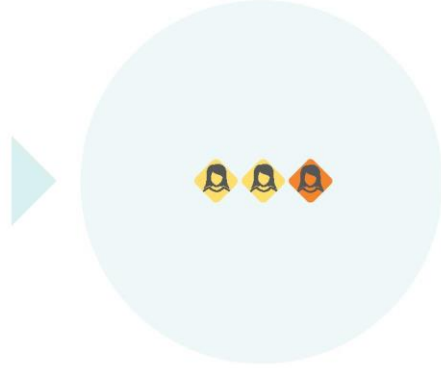
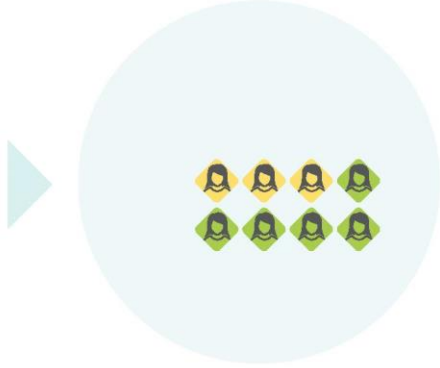
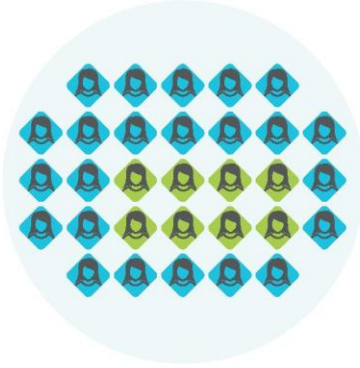
Діагностичне підтвердження

Чи виявлені низькодиференційовані клітини?

- Підтвердження раку та хірургічне лікування захворювання

3

Три тести в портфоліо компанії Roche для діагностики раку шийки матки з впевненістю відповідають на ключові запитання лікаря.



Скринінг молекулярним ДНК тестом cobas, що визначає наявність ВПЛ 16, 18 а також 14 інших високоонкогенних типів у жінок, які знаходяться у групі найбільшого ризику для розвитку захворювання раку шийки матки.



Динамічне спостереження лікарів за станом розвитку онкогенної інфекції ВПЛ за допомогою цитології подвійних біомаркерів p16 та Ki-67.



Діагностика із застосуванням новітньої технології біомаркерів p16, що забезпечує чітке **візуальне підтвердження наявності** або відсутності передракових уражень шийки матки.



- Жінки, які повертаються до рутинного скринінгу через 5 років
- Жінки у групі ризику
- Виявлено передракові зміни клітин
- Підтвердження онкології

Потужна комбінація

- Збільшує впевненість жінки та лікарів у правильності діагнозу.
- Зменшує кількість необґрунтованих кольпоскопій.
- Допомогає сконцентрувати увагу на жінках з високим ризиком розвитку раку шийки матки, що найбільш потребують допомоги лікарів.

4

Портфоліо тестів від компанії Roche допомагає у виявленні раку шийки матки та забезпечує оптимальну стратегію скринінгу.

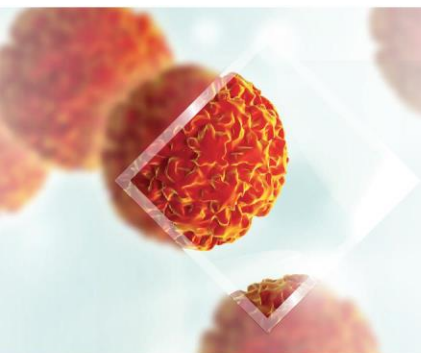


* Для жінок, у яких позитивний результат на дисплазію \geq CIN2 при скринінгу раку шийки матки
 2 Gustinucci D, et al. Use of Cytology, E6/E7 mRNA, and p16INK4a-Ki-67 to Define the Management of Human Papillomavirus (HPV)-Positive Women in Cervical Cancer Screening

Значне підвищення рівня виявлення захворювання у жінок.

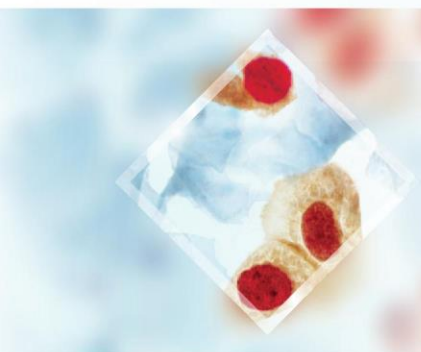


Портфоліо тестів для виявлення раку шийки матки компанії Roche допомагає зосередитись на прийнятті впевнених, виважених клінічних рішень для допомоги кожній пацієнтці. Використання трьох клінічно підтверджених тестів від компанії Roche допомагає ідентифікувати жінок з факторами ризику та значно покращити виявлення та підтвердження передракових станів клітин під час скринінгу.



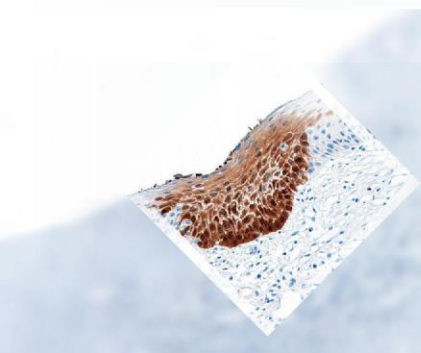
Достовірний результат

Для скринінгу використовуйте тест **cobas® HPV****, що забезпечує результати 3-в-1 із виявленням 14 генотипів ВПЛ високоонкологічного ризику та одночасним результатом наявності ВПЛ 16 та/чи ВПЛ 18 для ефективного лікування пацієнок.



Індивідуальний підхід

При лікуванні застосовуйте тест **CINtec® PLUS Cytology** – єдиний тест, який засновано на технології подвійного біомаркера для одночасного виявлення білків p16 та Ki-67, щоб підвищити виявлення передракових станів клітин шийки матки.



Діагностика

Для діагностики застосовуйте тест **CINtec® p16 Histology** – адже таким чином ви покращуєте виявлення ділянок уражених тканин, які можна пропустити, якщо застосовувати лише фарбування гематоксилін-еозином або лише морфологічну інтерпретацію.

Усі посилання на тест **cobas® HPV Test стосуються затвердженого Міністерством охорони здоров'я Канади тесту на виявлення вірусу ВПЛ **cobas® 4800 HPV Test**.

Докладніше про портфоліо тестів для виявлення раку шийки матки компанії Roche дізнайтеся у місцевого представника компанії Roche.