



PILOTAŻ BADAŃ HPV-DNA

Pilotaż zastosowania badania molekularnego w kierunku wirusa brodawczaka ludzkiego wysokiego ryzyka (HPV HR) jako nowego testu przesiewowego w Programie profilaktyki raka szyjki macicy w Polsce

ZAPRASZAMY **KOBIETY W WIEKU 30-59 LAT**, KTÓRE NIE MIAŁY WYKONANEJ CYTOLOGII W CIĄGU OSTATNICH 3 LAT*

Pobranie materiału do badania cytologicznego oraz testu HPV HR przebiega w ten sam sposób.

*lub obciążone czynnikami ryzyka, które nie miały wykonanej cytologii w ciągu ostatnich 12 miesięcy.

 **Miejsce wykonywania badań:**

Poradnia Profilaktyki Raka Szyjki Macicy

budynek Centrum Profilaktyki Nowotworów

Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie

- Państwowy Instytut Badawczy


ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa




ZAPRASZAMY DO WZIĘCIA UDZIAŁU

 www.profilaktykaraka.coi.waw.pl

Zostaniesz losowo przydzielona do jednej z grup



grupa,
w której zostanie wykonana
CYTOLOGIA



grupa,
w której zostanie wykonany
TEST HPV HR

JAK PRZYGOTOWAĆ SIĘ DO BADANIA W PILOTAŻU?

wykonaj badanie najwcześniej 5 dnia po zakończeniu miesiączki i najpóźniej 4 dni przed rozpoczęciem kolejnego krwawienia

od współżycia płciowego powinny upłynąć co najmniej 4 dni

4 dni przed badaniem nie stosuj leków /preparatów dopochwowych, tamponów ani irygacji pochwy (płukania pochwy)

od badania ginekologicznego, przezpochwowego badania USG muszą upłynąć co najmniej 24h oraz od pobrania posiewów i wymazów z kanału szyjki macicy muszą upłynąć co najmniej 4 dni

Pilotaż ma na celu umożliwienie wyboru optymalnego testu dla Programu profilaktyki raka szyjki macicy, co w przyszłości może przyczynić się do zmiany podstawowego testu przesiewowego oraz zmniejszenia zachorowalności na raka szyjki macicy w Polsce.

Udział jest bezpłatny dla kobiet uprawnionych do świadczeń w ramach Narodowego Funduszu Zdrowia.

Sfinansowane przez Ministra Zdrowia w ramach programu wieloletniego pn. Narodowa Strategia Onkologiczna



www.profilaktykarka.coi.waw.pl