

Warto rozważyć badanie, jeśli:

☐ Leczenie nie przynosi oczekiwanych efektów

Pomimo stosowania leków objawy nie ustępują lub konieczne są częste zmiany terapii.

☐ Odczuwasz działania niepożądane

Lek powoduje skutki uboczne, które utrudniają codzienne funkcjonowanie lub prowadzą do przerwania terapii.

☐ Stosujesz wiele leków jednocześnie

Przy terapii wielolekowej zwiększa się ryzyko interakcji oraz trudności w doborze odpowiedniego dawkowania.

☐ Masz zaplanowane leczenie psychiatryczne lub przeciwbólowe

Farmakogenetyka znajduje szerokie zastosowanie m.in. w psychiatrii, neurologii czy leczeniu bólu, gdzie reakcja na leki bywa bardzo indywidualna.

☐ W rodzinie występowały nietypowe reakcje na leki

Historia rodzinna może sugerować genetyczne predyspozycje wpływające na metabolizm leków.

☐ Rozpoczynasz długotrwałą terapię

Badanie może wspierać bardziej świadomy wybór leczenia już na początku terapii.

Jeśli zaznaczysz choć jeden punkt - badanie może być pomocne.

Ważna informacja:

Badanie farmakogenetyczne nie zastępuje konsultacji lekarskiej i nie służy do samodzielnej zmiany leczenia. Raport stanowi narzędzie wspierające lekarza w podejmowaniu bardziej świadomych decyzji terapeutycznych, z uwzględnieniem stanu zdrowia, chorób współistniejących i przyjmowanych leków.



Najszybciej w aplikacji

Odbierz swoje wyniki w aplikacji

Zeskanuj kod QR, pobierz aplikację i miej swoje wyniki zawsze pod ręką



Wyniki w telefonie

Historia badań w jednym miejscu

Powiadomienia o gotowych wynikach

Uwaga:

Informacje zawarte w niniejszej ulotce mają charakter wyłącznie poglądowy oraz edukacyjny i nie mogą stanowić podstawy do podejmowania decyzji dotyczących podjęcia lub niepodjęcia leczenia lub innych procedur medycznych. Interpretacji wyników badań powinien dokonywać lekarz.

wersja 1/2026



Dowiedz się więcej.
Wejdź na www.diag.pl



PGx
Raport
farmakogenetyczny

analiza reakcji
organizmu na leki

Diagnostyka+

Czy wiesz, że coraz więcej danych naukowych wskazuje, że farmakogenetyka może poprawiać bezpieczeństwo leczenia, ograniczać liczbę nieefektywnych terapii i wspierać personalizację leczenia.

U 99% pacjentów wykryto warianty farmakogenetyczne w co najmniej jednym genie.

30% działań niepożądanych leków można ograniczyć dzięki badaniom farmakogenetycznym.

Dlaczego ten sam lek działa inaczej u różnych osób?

Czy zdarzyło się, że leczenie nie przynosiło oczekiwanych efektów? A może lek powodował działania niepożądane albo wymagał wielokrotnej zmiany dawkowania?

Każdy organizm reaguje na leki inaczej. Jednym z powodów są indywidualne różnice genetyczne, które wpływają na sposób wchłaniania, metabolizowania i usuwania substancji leczniczych z organizmu.

PGx Raport Farmakogenetyczny to nowoczesne badanie genetyczne, które pomaga ocenić, jak organizm może reagować na wybrane substancje lecznicze. Wynik może wspierać lekarza w bardziej świadomym dopasowaniu terapii, wyborze odpowiedniego leku, dawki lub sposobu monitorowania leczenia.

Jak przebiega badanie PGx

Szybkie i bezbolesne pobranie materiału

Materiałem do badania jest wymaz z wewnętrznej strony policzka.

Badanie DNA

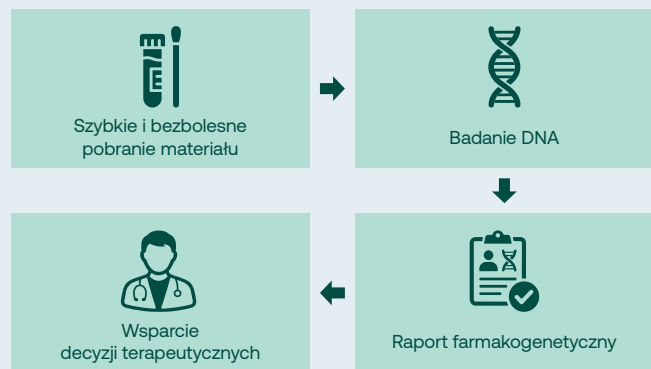
Analiza **26 genów** związanych z metabolizmem **ponad 120 leków** stosowanych w: psychiatrii, onkologii, kardiologii, leczeniu bólu, medycynie rodzinnej oraz leków wydawanych bez recepty.

Raport farmakogenetyczny

Praktyczne informacje dotyczące skuteczności i bezpieczeństwa leczenia.

Wsparcie decyzji terapeutycznych

Lekarz może dopasować leczenie do profilu genetycznego pacjenta, co umożliwia uniknięcie skutków ubocznych i braku efektów terapeutycznych.



Jakich informacji dostarcza wynik badania PGx

Raport dostarcza informacji o tym:

- jak szybko organizm może metabolizować wybrane leki, na przykład wolno, prawidłowo lub szybko,
- czy u pacjenta może występować zwiększone ryzyko działań niepożądanych,
- czy standardowa dawka wybranego leku może być mniej skuteczna albo wiązać się z większym ryzykiem nietolerancji,
- czy warto rozważyć modyfikację dawki, wybór innego leku lub dokładniejsze monitorowanie terapii.

Jak czytać wynik

Raport w prosty sposób pokazuje, czy genetyka może wpływać na skuteczność leczenia, ryzyko działań niepożądanych lub potrzebę zmiany dawkowania wybranych leków.

- Znaczący wpływ genetyczny - warto uwzględnić wynik przed leczeniem.
- Umiarkowany wpływ genetyczny - możliwa modyfikacja terapii.
- Niewielki wpływ genetyczny - monitorowanie odpowiedzi organizmu na lek.
- Brak istotnego wpływu - standardowe postępowanie.

Dlaczego warto wykonać badanie?

-  **Lepsze dopasowanie leczenia**
Wspiera wybór odpowiedniej terapii.
-  **Mniejsze ryzyko działań niepożądanych**
Nudności, bóle brzucha, zawroty głowy, senność, wysypka, to niektóre z objawów, których pacjent może uniknąć podczas farmakoterapii.
-  **Mniej prób i błędów w leczeniu**
Wynik może pomóc uniknąć stosowania leków, które u danego pacjenta mają większe ryzyko nieskuteczności lub nietolerancji.
-  **Wynik ważny przez całe życie**
To, co badamy w DNA, pozostaje takie samo przez całe życie.

