



**Molekularpathologie
Südbayern**
TEILGEMEINSCHAFTSPRAXIS



FOUNDATIONONE® CDx



FOUNDATIONONE® LIQUID CDx



FoundationOne®-Services für AXA-Versicherte

Die AXA Krankenversicherung AG und die Teilgemeinschaftspraxis Molekularpathologie Südbayern (TGMP) haben eine Zusammenarbeit auf dem Gebiet der molekularen Diagnostik vereinbart – **für Patient:innen mit triple-negativem Mammakarzinom (TNBC) sowie dem CUP-Syndrom (Cancer of Unknown Primary).**

Die TGMP sequenziert im Rahmen ihrer ärztlichen Tätigkeit basierend auf den Assays der Firma Foundation Medicine®.

Test anfordern bei der TGMP:

www.molekularpathologie-suedbayern.de



penzberg@mpatho.de



+49 89 262 081 721



Mehr erkennen, besser behandeln.

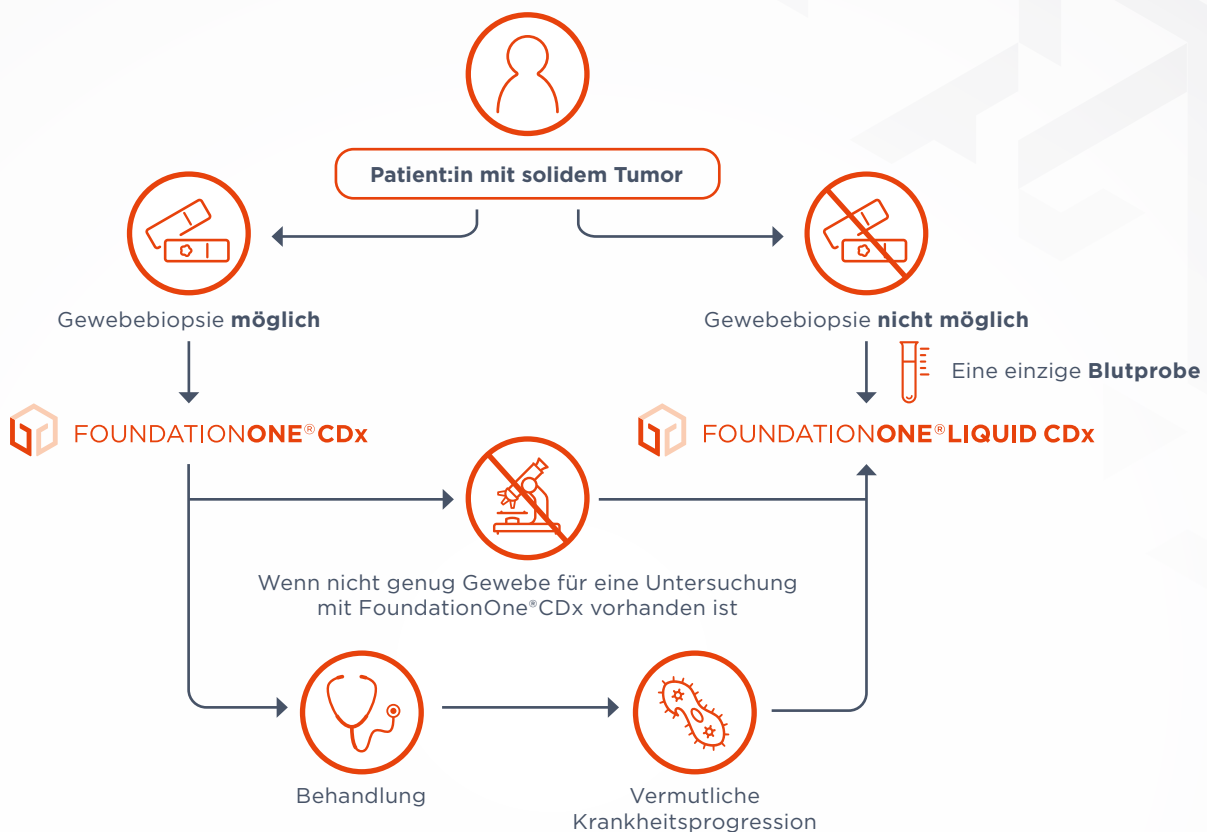


**FOUNDATION
MEDICINE®**



Das hochwertige Dienstleistungsportfolio von Foundation Medicine® im Bereich des umfassenden molekularen Tumorprofiling detektiert Veränderungen in >300 krebsassoziierten Genen oder Genanteilen sowie weitere Parameter (MSI, TMB) innerhalb von durchschnittlich 12 Tagen. Basierend auf den nachgewiesenen Genveränderungen wird ein übersichtlicher, ausführlicher Bericht erstellt, der Ihnen Einblicke in das molekulare Tumorprofil Ihrer Patient:innen sowie damit verbundene, zielgerichtete Therapien, Immuntherapien und entsprechende klinische Studien bieten kann.

Auswahl des individuellen Testverfahrens anhand von Gewebeverfügbarkeit



Prozessablauf

Wie üblich klären Privatversicherte die Kostenübernahme vorab mit ihrer Versicherung/ Beihilfe ab oder verpflichten sich zunächst per Kostenübernahmeerklärung, die Kosten selber zu übernehmen. Bei Fragen wenden Sie sich gerne an onkologie@axa.de

MSI: Mikrosatelliteninstabilität; TMB: Tumormutationslast.

© 2022 Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str. 1, 79639 Grenzach-Wyhlen

Roche ist der lizenzierte Anbieter von Foundation Medicine®-Produkten außerhalb der Vereinigten Staaten von Amerika.

Die FoundationOne®CDx- und FoundationOne®Liquid CDx-Assays des Herstellers Foundation Medicine, Inc., 150 Second Street, 1st Floor, Cambridge, MA 02141, USA, sind nach IVD-Richtlinie 98/79 EG der Europäischen Union zertifiziert und durch Foundation Medicines autorisierten EU-Vertreter, Qarad b.v.b.a., Ciplastraat 3, 2440 Geel, Belgien, für die CE-Kennzeichnung registriert.

Foundation Medicine, Inc., Foundation Medicine®, FoundationOne®CDx und FoundationOne®Liquid CDx sind eingetragene Warenzeichen.



Hier finden Sie mehr Informationen zu den Assays der Firma Foundation Medicine®: www.tumorprofiling.de



**FOUNDATION
MEDICINE®**

