

患者及照护者教育

## 关于在 MSK MyChart 中查看基因检测结果的常见问题

本信息将帮助您进一步了解基因检测结果。这并不是癌症管理计划。在做出任何有关癌症筛查或手术的决定之前，请先与您的医疗保健提供者沟通。他们会根据您的个人和家族癌症病史以及基因检测结果，帮助您制定癌症管理计划。

### 何时可以查看我的结果？

您的基因检测结果一经录入我们的计算机系统，即可在 MSK MyChart 中查阅。这意味着您可能在医疗保健提供者看到结果或与您讨论之前看到您的结果。您的医疗保健提供者将在查看您的检查结果后与您联系。

### 在哪里可以找到我的结果？

您可以使用应用程序或网页浏览器（桌面或移动设备）在 MSK MyChart 中查看您的基因检测结果。您可以在“检查结果”部分找到您的结果。

### 阳性检测结果意味着什么？

阳性检测结果意味着发现了基因的变化（称为突变）。这种突变可能有助于解释患者确诊患有癌症的原因。还可以解释为什么家族中存在某些特定类型的癌症。

基因突变也可能意味着罹患某些特定类型癌症的风险增加。不同突变的癌症风险和癌症的具体类型可能不同。对于某些基因突变，罹患特定癌症的风险可能会较高。而其他突变的风险可能会较低。

基因突变患者可能会接受特殊或更频繁的癌症筛查检查，以便尽早发现任何癌症。具体的检查项目取决于突变的基因。对于某些基因突变，目前还没有关于最佳筛查方法或筛查频率的明确指南。

基因突变患者还可能会接受某些特定类型的手术。这些手术可能有助于降低其罹患癌症的风险。医疗保健提供者将与您讨论癌症管理建议。

如果某个患者存在基因突变，其家庭成员可能也携带相同的突变。如果是这样，他们罹患与该突变相关类型癌症的风险也可能会升高。

MSK 遗传咨询师可以帮助确定家族中哪些人存在突变风险、哪些人应该接受检查，以及他们接受检查的合适时间（年龄）。

### 阴性检测结果意味着什么？

阴性检测结果意味着没有发现基因突变。出现这种情况有多种原因。例如：

- 您的个人或家族癌症病史可能是偶然发生的。某些类型的癌症可能会在一个家族中的几个人身上发生，而不是由基因突变所引起。
- 您家族中的其他成员可能有基因突变，但您没有遗传到该突变。
- 您接受检查的基因中可能存在突变，但现有检查方法无法发现该突变。没有一种基因检测方法能发现基因中的所有突变。
- 您可能有不同基因的突变。例如，患者可能携带某种尚未查明的基因突变，或某种非常罕见的基因突变。

### 临床意义未明变异是什么意思？

临床意义未明变异是指基因中尚未被完全理解的变化。我们还不知道这种变化是否会影响患者罹患癌症的风险。医疗保健提供者会根据您的家族病史为您提供癌症筛查建议。未来的研究可能会更清楚地表明，临床意义未明变异是否会导致罹患癌症的风险增加。

### 如果我有问题，应该与谁联系？

如果您有疑问，请致电为您安排基因检测的 MSK 医疗保健提供者。

如果您有任何问题或顾虑，请联系您的医疗保健提供者。医疗团队成员将在周一至周五上午 9:00 至下午 5:00 给与回复。如在非上述时间段，您可以留言或与其他 MSK 服务提供者联系。随时有值班医生或护士为您提供帮助。如果您不确定如何联系医疗保健提供者，请致电 212-639-2000。

有关更多资源，请访问 [www.mskcc.org/pe](http://www.mskcc.org/pe)，在我们的虚拟图书馆中进行搜索。

Frequently Asked Questions About Viewing Your Genetic Test Results in MSK MyChart - Last updated on November 28, 2022  
Memorial Sloan Kettering Cancer Center 拥有和保留所有权利

上次更新时间

十一月 28, 2022

Learn about our [Health Information Policy](#).

## 请告诉我们您的想法

### 请告诉我们您的想法

您的反馈有助于我们改进所提供的教育信息。您的医疗团队将无法看到您在本反馈表中填写的任何内容。请勿通过反馈表表达您的医疗需求。如果您对自己接受的医疗服务有任何疑问，请联系您的医疗保健提供者。

我们会阅读所有反馈，但不会回答任何问题。请勿在本反馈表中填写您的姓名或任何个人信息。

该信息是否易于理解？

- 是
- 尚可
- 否

我们应该更清楚地解释哪些方面？

请勿输入您的姓名或任何个人信息。