

Behandling og kontrol efter operation af forstadie til brystkræft (in situ cancer)

Du har nu overstået operationen for in situ cancer i brystet. Ved operationen blev alt det unormale væv fjernet.

Hvis du har fået foretaget mastektomi (fjernelse af hele brystet) er risikoen for tilbagefald af sygdommen meget lille, og der skal derfor ikke gives efterbehandling af nogen art.

Hvis du har fået foretaget brystbevarende operation, er risikoen for tilbagefald ligeledes meget lille. Dog kan den endelige undersøgelse af det fjernede væv vise forandringer, der betyder at risikoen for tilbagefald er lidt større. I de tilfælde anbefales strålebehandling.

Strålebehandling

Strålebehandling mod brystet gives som daglig behandling (25 gange, hos kvinder under 50 år dog 30 gange). Du vil få yderligere information om denne behandling i strålebehandlingsafdelingen.

Kontrolundersøgelser

Vi tilbyder dig regelmæssig kontrol hver 6.-12. måned i ialt 10 år. Ved disse kontroller vil du få lejlighed til at diskutere spørgsmål af betydning for din tidligere sygdom. Hvis du har fået nye symptomer, vil vi tale det igennem med dig og evt. foretage forskellige undersøgelser. Du skal være opmærksom på nyopståede knuder, enten omkring operationsarret, i armhulen eller i det andet bryst.

Hvem kan få oplysninger fra din journal?

I Danmark foregår behandlingen af brystkræft og forstadier til brystkræft efter vejledning af Den Danske Brystkræftgruppe (DBCG), som blev oprettet i 1977 for at forbedre behandlingsresultaterne og for at sikre, at alle patienter i Danmark, uanset afdeling, får tilbudt behandling efter helt samme retningslinier. Det betyder også, at visse oplysninger om sygdommen i din journal vil blive registreret af DBCG og senere indgå i videnskabelige rapporter. Det samme gælder eventuelle videnskabelige undersøgelser foretaget på vævsprøver fra knuden, som blev fjernet, eller på blodprøver. Der vil dog på intet tidspunkt blive offentliggjort oplysninger, som kan henføres til dig personligt.

Er der i øvrigt spørgsmål, du ønsker at drøfte med os, står vi til rådighed.

Jeg bekræfter hermed, at have modtaget ovenstående information, såvel mundtligt som skriftligt. Jeg er informeret om, at det er frivilligt at modtage behandling, og at jeg når som helst kan ophøre hermed uden at det vil påvirke mine muligheder for fortsat kontrol eller eventuel anden behandling i afdelingen.

Dato

Patient

Informerende læge

Jeg giver hermed mit skriftlige samtykke til, at oplysninger i min journal samt fra eventuelle videnskabelige undersøgelser på vævsprøver fra knuden eller fra blodprøver bliver registreret af Den Danske Brystkræftgruppe, efter at jeg har fået mundtlig og skriftlig information.

Dato

Patient

Informerende læge

Kopi af denne skrivelse i journalen.

Jeg bekræfter hermed at have modtaget ovenstående information, såvel mundtligt som skriftligt. Jeg er informeret om, at det er frivilligt at modtage behandling, og at jeg når som helst kan ophøre hermed uden at det vil påvirke mine muligheder for fortsat kontrol eller eventuel anden behandling i afdelingen.

Dato

Patient

Informerende læge

Jeg giver hermed mit skriftlige samtykke til, at oplysninger i min journal samt fra eventuelle videnskabelige undersøgelser på vævsprøver fra knuden eller fra blodprøver bliver registreret af Den Danske Brystkræftgruppe, efter at jeg har fået mundtlig og skriftlig information.

Dato

Patient

Informerende læge

Kopi af denne skrivelse i journalen.