



Mi chiamo Francesca. Nella mia famiglia ci sono stati diversi casi di tumore al seno in un passato lontano, mia nonna materna ...una sua sorella, ma si parla di più di 50 anni fa..... Poi mia mamma all'età di 72 anni si è ammalata..... Un tumore al seno triplo negativo scarsamente differenziato..... Lei faceva regolari controlli che consistevano nel fare una mammografia ed un' ecografia e visita ogni 6 mesi..... anche io faccio lo stesso da quando ho compiuto 40 anni, mentre prima facevo solo ecografia e visita annuale... abbiamo sempre saputo che nella nostra famiglia c'era familiarità, ma nessuno ci aveva mai parlato del test genetico. Ho scoperto di essere portatrice della mutazione brca1 quasi due anni fa, perché in seguito al tumore al seno di mia mamma, su nostra richiesta fu sottoposta al test e risultato' positiva. Così anche mia sorella ed io abbiamo deciso di farlo. Mia sorella è risultata negativa, per fortuna! Mi sono sottoposta ad annessiectomia preventiva a giugno 2018 all'età di 45 anni e per fortuna è andato tutto bene e mi sono presa l'estate di pausa per riflettere sul mio passo successivo, la mastectomia bilaterale, e nel gennaio 2019 finalmente mi sono operata al seno. Anche questa volta è andato tutto bene, l'istologico Era negativo e così ho terminato il percorso della prevenzione chirurgica. Nel frattempo mia mamma è diventata metastatica. Ho anche una figlia di 16 anni che tra qualche anno farà il test, e questa cosa mi preoccupa tantissimo, e prego Dio che almeno lei risulti negativa. Ecco, questa è la mia storia, ho detto tutto e mi sembra assurdo che tutto questo dolore si riassuma in queste poche righe, che non esprimono Certo il mio sconforto e la mia rabbia per questo gene, ma dall'altra parte siamo questo, filamenti di DNA, e' lì che c'è scritto una buona parte del nostro destino..... Abbiamo però la possibilità di sapere e questa è un'arma importante per decidere in maniera consapevole. Io l'ho fatto.

