

前言

我很高興在此與大家分享由香港乳癌資料庫發表的《香港乳癌實況第二號報告》。這份報告臚列的數據展示出乳癌對本港社會的影響，這些數據不單有助大家更清楚了解乳癌，還是提倡個人改變行為習慣和政策改變的依據，我們的最終目標是減低乳癌對香港社會構成的威脅和社會負擔。

香港乳癌資料庫的工作人員走訪全港的醫療機構，逐一搜集本地乳癌個案，為全港最具代表性和最全面的乳癌數據庫，迄今有4,000名乳癌患者及康復者同意參加乳癌資料庫，以助我們掌握乳癌實況。資料庫每年發表報告，向公眾匯報最新的香港乳癌實況；並每半年出版簡報，向參與其中的乳癌患者和醫護人員匯報工作進展和分析結果。

今年的報告內容比去年更豐富。首次，報告除了收錄來自私營診所和醫院的乳癌個案外，還加入了來自公立醫院的個案，從分析中可以看到公、私營醫療服務機構的乳癌個案在診斷和治療選擇方面的差異，有關資料將有助我們進一步探討有關差異與醫療政策的關係。

報告分析了乳癌治療及其副作用對患者心理、社交和身體不適的影響，我們期望有關數據有助啟發醫護人員制訂全面的乳癌治療和護理方案。

我們又由這份報告開始，運用乳癌資料庫的數據，按患者的年齡和乳癌期數去分析乳癌的特徵。這些進一步的分析對乳癌個案管理、斷定乳癌風險因素、制訂乳癌篩檢和預防策略、診斷和治療方案都甚具參考價值。為求方便讀者閱讀，這份報告的編排和版面設計亦有所改善。

任何研究都建基於數據。長遠而言，香港乳癌資料庫提供有用的乳癌數據，讓研究人員展開進一步的乳癌研究，諸如探討乳癌的成因，或針對某種乳癌類別的治療方法進行研究等。資料庫的價值亦體現於其深遠的影響，包括監測本港的乳癌篩檢措施成效，以及為個別醫院分析其治理的乳癌個案類別和治療方案等。

我謹此多謝香港乳癌資料庫督導委員會全人一直以來付出的熱忱和專業意見，帶領資料庫的工作向前。期待你的寶貴意見和建議，助我們精益求精。多謝你支持香港乳癌資料庫和對抗乳癌的工作。

張淑儀醫生
香港乳癌資料庫督導委員會主席
香港乳癌基金會創會人