



GUIDE D'AIDE À L'ORIENTATION VERS UNE CONSULTATION DE GÉNÉTIQUE ONCOLOGIQUE POUR LES PRINCIPAUX SYNDROMES

Public concerné

Tout patient ayant des antécédents familiaux ou personnels de cancer

Les équipes d'oncogénétique du Grand Est, l'URPS ML Grand Est et le DSRC¹ Grand Est NEON mettent à la disposition des médecins généralistes et sages-femmes cet outil d'aide à l'orientation vers une consultation d'oncogénétique.

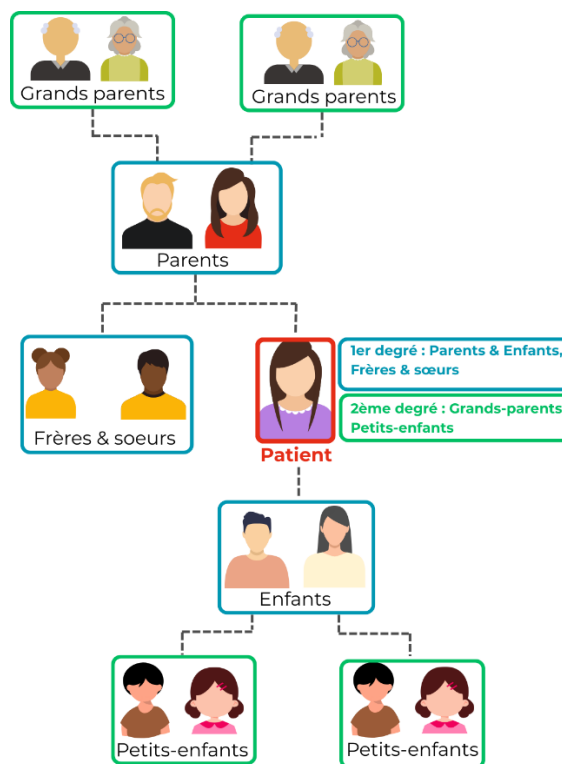
Son objectif est de vous aider à identifier si l'un de vos patients devrait être orienté vers une consultation d'oncogénétique au regard de ses antécédents personnels et/ou familiaux de cancer.

Cet outil concerne ainsi le cas index (patient ayant ou ayant eu un ou des antécédents de cancer) ou un apparenté (personne indemne mais avec un ou des antécédents familiaux de cancer).

Construit à partir des dernières recommandations, cet outil se veut à la fois précis et pragmatique, c'est pourquoi il ne reprend que les indications les plus courantes et identifiables en médecine générale.

Indications :

- Si certains items ne précisent pas le degré de parenté, ne tenir compte que du 1^{er} et 2^{ème} degré.
- Les deux branches parentales doivent être étudiées de manière indépendante.
- Adressez votre patient en consultation de génétique oncologique si une réponse positive à ce questionnaire. L'équipe d'oncogénétique pourra affiner votre orientation au besoin.
- Adressez systématiquement un apparenté d'un patient porteur d'un variant délétère déjà identifié.
- Les familles avec un petit nombre d'individus peuvent être à discuter.
- Devant toute interrogation, un avis auprès d'une consultation de génétique oncologique peut être demandé.
- Toute personne ayant déjà bénéficié d'une analyse génétique avant 2017 dans le cadre d'un cancer ou de son histoire familiale qui serait revenue négative/non informative ; peut bénéficier d'une nouvelle consultation de génétique oncologique pour discuter d'une mise à jour de ces analyses selon l'avancée des techniques et connaissances actuelles.
- Au-delà de ces indications courantes, tout patient peut solliciter lui-même une consultation avec un conseiller en génétique.



¹ DSRC – Dispositif Spécifique Régional du Cancer

	Oui	Non
Mon patient a ou a eu un cancer		
Si oui, quel type / localisation ?		
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de cancer du Sein / Ovaire	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Au moins 3 cas de cancer du sein , quel que soit l'âge au diagnostic chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 cas de cancer du sein dont 1 ≤ 50 ans chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du sein bilatéral dont le 1er cancer ≤ 50 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du sein ≤ 40 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du sein triple négatif (<i>RE-, RP-, HER2-</i>) ≤ 70 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du sein chez un homme	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer des ovaires/trompes ≤ 70 ans ou sans limite d'âge si présence d'un cas de cancer du sein dans la même branche	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du sein ou des ovaires/trompes associé à un cancer du pancréas chez une même patiente	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de cancer digestif	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Au moins 2 cas de cancer du spectre de Lynch chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale dont 1 ≤ 50 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer colorectal ≤ 40 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nombre cumulé de polypes ≥ 10 sur 1 ou plusieurs coloscopies	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de cancer de la prostate	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Au moins 3 cas de cancer de la prostate chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 cas de cancer de la prostate dont 1 ≤ 55 ans chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer de la prostate ≤ 50 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de cancer du pancréas exocrine	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Au moins 3 cas de cancer du pancréas chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 cas de cancer du pancréas au 1 ^{er} degré	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de cancer du pancréas ≤ 50 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de cancer du rein	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2 cas de cancer du rein chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de carcinome rein ≤ 50 ans	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Votre patient a un antécédent familial ou personnel de mélanome	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
≥ 2 mélanomes infiltrants ≤ 75 ans chez un même patient	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
≥ 2 mélanomes infiltrants chez les apparentés au 1 ^{er} degré ou 2 nd degré dans une même branche parentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1 cas de mélanome associé à un cancer du pancréas au 1 ^{er} degré	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Commentaires & précisions à l'attention des équipes d'oncogénétique :