



## 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 DSRC<sup>1</sup> 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.

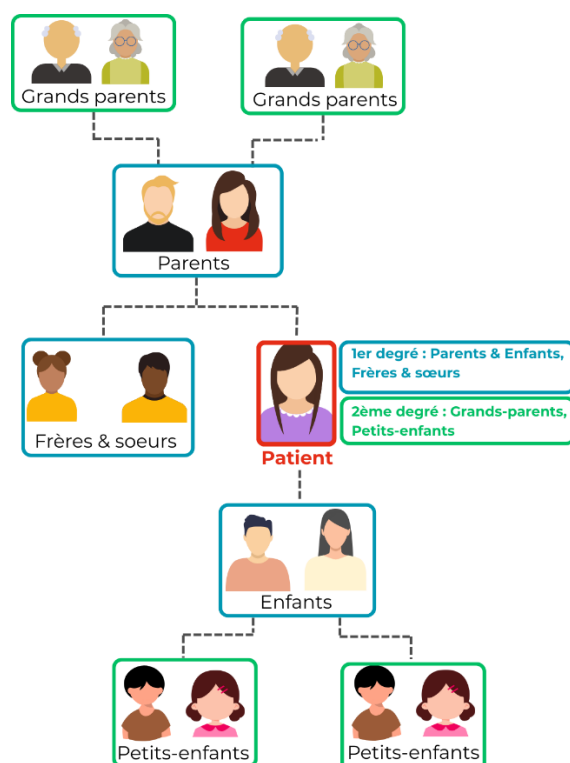
Son objectif est de vous aider à identifier si l'un de vos patients devrait être orienté vers une consultation d'oncogénétique au regard de ses antécédents personnels et/ou familiaux de cancer.

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<sup>er</sup> et 2<sup>ème</sup> 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.



<sup>1</sup> DSRC – Dispositif Spécifique Régional du Cancer

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