

KLINISCHE CHECKLIST ERFELIJKE BORST- EN/OF OVARIUMKANKER

- > Per patiënt een afzonderlijk "Aanvraagformulier voor genetisch onderzoek" en deze klinische checklist volledig invullen.
- > De "Guidelines for hereditary breast and/or ovarian cancer syndrome diagnostic testing criteria" zijn ook beschikbaar op www.beshg.be.

PATIENT

Naam + voornaam:

Geboortedatum:

Etnische afkomst:

Geslacht: M / V

VRAAGSTELLING

- o Diagnostisch onderzoek (*genetische raadpleging aangewezen - afspraak 03 275 97 74*)
- o Presymptomatisch onderzoek (*genetische raadpleging verplicht volgens standaardprocedure - afspraak 03 275 97 74*)

ACCEPTATIECRITERIA VOOR GENETISCH ONDERZOEK

Klinische criteria aankruisen, stamboom op ommezijde weergeven of bijsluiten aub

Vrouw met borstkanker + één of meerdere van de volgende criteria:

- o Diagnose \leq 40 jaar
- o Diagnose < 50 jaar en één familielid met bilateraal borstkanker, of ovariumkanker, of borstkanker < 50 jaar, of mannelijke borstkanker
- o Bilateraal borstkanker, beide diagnoses < 50 jaar
- o Ovariumkanker, alle leeftijden
- o Triple negatieve borstkanker
- o Drie personen met borstkanker, waarvan één eerstegraads verwant van de andere twee (mannelijke transmitters niet meegeteld) en één gediagnosticeerd < 50 jaar
- o Etnische afkomst waarbij founder mutatie(s) bekend (bv Ashkenazi Joods)
- o Familiesituatie (bv meerdere pancreaskankers) waarbij a priori kans op mutatie > 10% volgens BRCAPRO of Evans criteria of Manchester score
- o Meer dan één aangedaan familielid en stamboom voldoet nog aan criteria na excluseren van de negatieve geteste case als fenokopie

Vrouw met hooggradig epitheliaal ovariumkanker (alle leeftijden)

(mucineus ovariumkanker uitgesloten)

Man met borstkanker

Patiënt met pancreaskanker (alle leeftijden) en \geq 2 eerstegraads verwanten (mannelijke transmitters niet meegeteld) met borstkanker waarvan één gediagnosticeerd < 50 jaar, of bilateraal borstkanker, of ovariumkanker, of 2 additionele familieleden met pancreaskanker (eender welke leeftijd)

Positieve familieanamnese (geen aangedaan familielid beschikbaar)

- o Niet-aangedane eerstegraads verwante en stamboom voldoet aan één van bovenstaande criteria
- o Niet-aangedaan familielid (geen eerstegraads verwante) en stamboom voldoet aan één van bovenstaande criteria (bij voorkeur wordt het familielid met de grootste kans op een mutatie getest)

FAMILIEGEGEVENS

Familielid reeds genetisch onderzocht?

neen

ja - verwantschap op stamboom weergeven aub

Wie ? Naam: Voornaam:

Geboortedatum: Relatie:

Dossiernummer (indien gekend):

Waar ?

Gendefect: **Gen:** **Mutatie:**