



Laboratoire de Génétique Moléculaire
Hôpital Erasme
Route de Lennik, 808 – 1070 Bruxelles
FAX : 02.555.42.12

Pour toute question de laboratoire
Téléphone : 02.555.41.45
Courrier électronique :
genlab@erasme.ulb.ac.be

Pour toute question clinique ou prise de rendez-vous
Téléphone : 02.555.64.30
Courrier électronique :
genmed@erasme.ulb.ac.be

Questionnaire à compléter avant la réalisation d'une analyse d'ADN dans le cadre d'une recherche de prédisposition au cancer du sein, ovaire, pancréas et/ou prostate

Identification du (de la) patient(e)

Nom :

Prénom :

Date de naissance (jj/mm/aaaa):

Origine Ethnique : Cochez une case et **si possible précisez le pays**

- | | | |
|--|--|--|
| <input type="checkbox"/> Europe | <input type="checkbox"/> Afrique du Nord | <input type="checkbox"/> Afrique Sub-saharienne |
| <input type="checkbox"/> Ashkénaze | <input type="checkbox"/> Maroc | <input type="checkbox"/> Hispanique |
| <input type="checkbox"/> Sépharade | <input type="checkbox"/> Turquie | <input type="checkbox"/> Finlandais |
| <input type="checkbox"/> Asie du Sud-Est | <input type="checkbox"/> Moyen-Orient | <input type="checkbox"/> Autre : |
| | | <input type="checkbox"/> Préfère ne pas répondre |

PAYS D'ORIGINE :

Si prélèvement déjà transmis : référence du laboratoire

Médecin demandeur :

Données cliniques

Le (la) patient(e) présente une histoire de néoplasie : oui
 non

Si le (la) patient(e) ne présente pas lui(elle)-même d'histoire de cancer, le test génétique (test dit « présymptomatique ») ne pourra être réalisé qu'après consultation chez un médecin généticien.

Antécédents personnels et familiaux : compléter le tableau page 2

Avertissement

Le test génétique à la recherche d'une prédisposition génétique au cancer (sein, ovaire, pancréas et/ou prostate) consiste en une analyse d'un panel de gènes (incluant BRCA1 et BRCA2 ainsi que plusieurs autres gènes).

Le test génétique sera réalisé en cas de cancer mammaire et/ou ovaire selon les critères suivants:

http://www.beshg.be/download/guidelines/Guidelines_HBOC_2012.pdf

Il est donc important que votre patient(e) soit averti(e) que l'on est susceptible d'identifier une mutation dans un gène conférant peut-être d'autres risques tumoraux, ou de trouver un ou plusieurs « variants de signification clinique incertaine », dont l'interprétation ne sera pas forcément aisée.

Nous vous recommandons vivement, si ce n'est déjà fait, de référer votre patiente en consultation de génétique, et de lui faire lire et signer pour accord le formulaire de consentement, disponible soit via le site http://ulbgenetics.be/wp-content/uploads/2020/01/Demande-postnat_02122019_V4.pdf, soit sur demande au 02.555.41.45.

Information sur les différents sites de consultation d'oncogénétique et prise de rendez-vous : 02.555.64.30

Femme avec un cancer du sein	OUI*	NON
Cancer du sein diagnostiqué avant l'âge de 40 ans		
Cancer du sein triple négatif diagnostiqué avant l'âge de 60 ans		
Cancer du sein bilatéral tous deux diagnostiqués avant l'âge de 50 ans		
Diagnostic avant l'âge de 50 ans ET une apparentée reliée au 1 ^{er} degré (ou 2 ^{ème} degré via un homme) avec cancer du sein (moyenne d'âge de diagnostic entre les deux \leq 50 ans) ou cancer du sein bilatéral ou cancer de l'ovaire ou un apparenté avec cancer du sein		
Patiente ayant deux apparenté(e)s atteint(e)s de cancer du sein, dont 2 reliées au 1 ^{er} degré (ou 2 ^{ème} degré via un homme), moyenne d'âge de diagnostic entre les trois \leq 60 ans		
Patiente ayant au moins trois apparenté(e)s atteint(e)s de cancer du sein, dont 2 reliées au 1 ^{er} degré (ou 2 ^{ème} degré via un homme), peu importe l'âge de diagnostic		
Patiente appartenant à une ethnie pour laquelle certaines mutations spécifiques sont fréquemment retrouvées (ex : Juive Ashkénaze)		
Présence d'une histoire familiale avec un risque a priori de plus de 10% de mutation selon les critères d'Evans, le score de Manchester ou le BRCA PRO		
Homme avec un cancer du sein		

Patiente avec un cancer ovarien/tubaire/péritonéal primitif séreux de haut grade	OUI*	NON
NB : Rechercher en parallèle une mutation BRCA1 ou BRCA2 sur ADN extrait de tissu tumoral fixé en paraffine, en complétant la demande spécifique disponible sur requête au 02.555.41.45 ou via le site internet http://erasmeinfo.ulb.ac.be/compendium/FeuillesDemandesQualite/DEM_475.pdf		

Patient(e) avec un cancer (adénocarcinome) du pancréas	OUI*	NON

Patient avec un cancer de la prostate	OUI*	NON
Cancer de la prostate de haut grade (Gleason > 7), diagnostiqué avant 70 ans SOIT métastatique d'emblée SOIT en récurrence biologique après 1 ^{ère} ligne de traitement ET		
Une apparentée du 1 ^{er} (ou 2 ^{ème} degré via un homme) avec cancer mammaire avant 50 ans ou cancer ovarien OU		
Deux apparentées du 1 ^{er} (ou 2 ^{ème} degré via un homme) avec cancer mammaire quel que soit l'âge OU		
Un apparenté 1 ^{er} ou 2 ^{ème} degré avec cancer prostatique de haut grade (Gleason > 7) ou cancer du sein		
Si histoire familiale ne remplit pas les critères ci-dessus, possibilité de rechercher mutation BRCA1 ou BRCA2 sur tissu tumoral fixé en paraffine, en complétant alors la demande spécifique disponible sur requête au 02.555.41.45 ou via le site internet http://erasmeinfo.ulb.ac.be/compendium/FeuillesDemandesQualite/DEM_475.pdf		

* Test génétique indiqué si réponse positive à l'une de ces questions.