

Kommt bei mir eine familiäre Tumorerkrankung in Frage?

Liebe Patientin, lieber Patient,

um festzustellen, ob ein genetisches Risiko für Sie oder eines Ihrer Familienmitglieder bei Tumorerkrankungen besteht, wägen wir dies gemeinsam mit Ihnen ab. Bitte tragen Sie alle Ihnen bekannten Familienmitglieder, die bereits an Krebs erkrankt sind, in die **Liste 1** ein. In **Liste 2** können Sie selbst Zutreffendes ankreuzen und eine erste Bewertung durchführen. Sie bekommen so selbst einen ersten Eindruck über mögliche Risiken für sich selbst und Ihrer Familie.

Liste 1

Verwandter	Art der Krebserkrankung	Alter bei Eintritt der Erkrankung
<i>Beispiel: GROßVATER väterlicherseits</i>	<i>Beispiel: Darmkrebs</i>	<i>Beispiel: 63 Jahre</i>

Wünschen Sie unabhängig von der familiären bestehenden Krebserkrankung oder aus anderen Gründen eine genetische Beratung / Diagnostik?

JA NEIN

Sofern Sie Fragen haben, wenden Sie sich gerne an Ihre behandelnde Ärztin / Ihren behandelnden Arzt oder nutzen Sie unseren Telefonservice unter **0211 - 27 10 11 16**. Unsere Mitarbeiter helfen Ihnen gerne.

Wenn Sie einen Termin bei uns vereinbart haben, so bringen Sie möglichst Ihre eigenen Unterlagen sowie die der erkrankten Familienmitglieder mit zu dem Beratungsgespräch.

Liste 2

Empfehlungen zur humangenetischen Vorstellung

Jeweils mindestens ein Punkt muss erfüllt sein.

Anm.: Unter „Familienmitgliedern“ versteht man Verwandte in einem Zweig der Familie. Die Kriterien sind weniger eng gefasst als in den entsprechenden Leitlinien gehalten, um die Beurteilung für Sie als Patient/in zu vereinfachen.

FAMILIÄRE HÄUFUNG

- Mehr als drei Familienmitglieder in zwei aufeinander folgenden Generationen mit Krebs
-

KREBS IN DER FRAUENHEILKUNDE

Familiärer Brust- und Eierstockkrebs

- mindestens 2 Frauen mit Brustkrebs in der Familie
- mindestens 1 Frau mit Brustkrebs und 1 Frau mit Eierstockkrebs in der Familie
- 1 Frau mit zweimaligem Brustkrebs oder mit Brust- und Eierstockkrebs oder mit Brustkrebs in frühem Alter (< 35 Jahre)
- 1 Frau mit Brustkrebs und 1 Mann mit Brustkrebs
- Brustkrebs bei 1 Mann

Eierstockkrebs

- Frau mit Eierstockkrebs und vorher oder nachher Brustkrebs
 - Frau mit Eierstockkrebs und in der weiteren Familie mindestens ein Fall Brustkrebs oder Eierstockkrebs
 - Eierstockkrebs vor dem 35. Lebensjahr
-

KREBS AN MAGEN, DARM ODER BAUCHSPEICHELDRÜSE

Familiärer Darmkrebs (hereditäres nicht-polypöses Kolonkarzinom, HNPCC)

- Darmkrebs vor dem 50. Lebensjahr
- ≥ 2 Familienmitglieder mit Darmkrebs
- zweimaliger Darmkrebs ODER Darmkrebs und eine andere Krebsart bei einer Person
- mind. 2 eng verwandte Familienmitglieder mit Krebs, davon mindestens eines mit Darmkrebs

Familiäre adenomatöse Polyposis und andere Polyposis-Syndrome

- Person mit mehr als 10 Polypen im Darm
- Familien mit mindestens 2 Mitgliedern mit jeweils mind. 5 Polypen im Darm
- alle Personen mit Hepatoblastom ODER mit multifokaler oder bilateraler Hypertrophie des retinalen Pigmentepithels (CHRPE) ODER mit Desmoid-Tumor ODER mit der kribriform-morulären Variante des papillären Schilddrüsenkarzinoms.

Familiärer Magenkrebs

- mind. 2 Familienmitglieder mit Magenkrebs und/oder lobulärem Brustkrebs
- Patient mit Magenkrebs vor dem 40. Lebensjahr
- Patient mit Magenkrebs und Lippen-/Kiefer-/Gaumenspalte oder Spaltbildung bei einem Verwandten
- Beidseitiger Brustkrebs vom lobulärem Typ vor dem 50. Lebensjahr

Familiärer Krebs der Bauchspeicheldrüse

- Familien mit mindestens 2 an Bauchspeicheldrüsenkrebs ODER Entzündungen der Bauchspeicheldrüse Erkrankten
 - Personen mit Krebs der Bauchspeicheldrüse und gleichzeitig multiplen Muttermalen und/oder Melanomen (FAMMM)
-

SONSTIGE KREBSARTEN

Li Fraumeni-Syndrom

- 2 eng verwandte Familienmitglieder mit jeweils einem Weichteilsarkom, Osteosarkom, Hirntumor, prämenopausalem Brustkrebs, Nebennierenrindenzinon, einer Leukämie oder Lungenkrebs
- Person mit multiplen Malignomen
- Person mit Nebennierenrindenzinon oder mit Plexuskarzinom
- Frauen mit Brustkrebs vor dem 30. Lebensjahr mit Ausschluss einer BRCA1/2-Mutation

MEN2/medulläres Schilddrüsenkarzinom

- alle Personen mit medullärem Schilddrüsenkarzinom, Phäochromozytom, Adenom der Nebenschilddrüse oder Hyperplasie der Nebenschilddrüse.