

QUELQUES OUTILS UTILES

AVANT LA RÉALISATION D'UN TEST GÉNÉTIQUE

Plusieurs outils sont à la disposition des médecins pour évaluer quels sont vos risques de porter une prédisposition génétique en fonction de votre histoire personnelle et familiale.

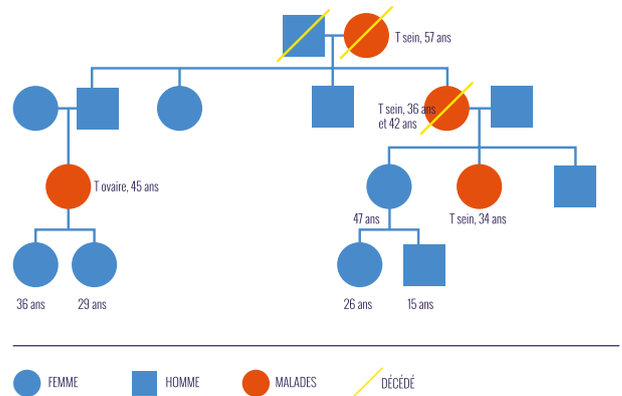
Le score d'Eisinger

Il permet au médecin généraliste ou spécialiste de grader votre profil de risque de prédisposition génétique au cancer du sein avant de vous orienter éventuellement vers une consultation d'oncogénétique.

CALCUL DU SCORE D'EISINGER ET CONDUITE À TENIR	
Cancer du sein chez une femme entre 50 et 79 ans.....	1
Cancer du sein chez une femme entre 40 et 49 ans.....	2
Cancer du sein chez une femme entre 30 et 39 ans.....	3
Cancer du sein chez une femme avant 30 ans.....	4
Cancer du sein chez l'homme.....	4
Cancer de l'ovaire avant 70 ans.....	4
Mutation BRCA1/2 identifiée dans la famille.....	5
TOTAL	
Inférieur à 3 : dépistage organisé	
3 ou + : consultation d'oncogénétique	

L'arbre généalogique

La plupart des consultations d'oncogénétique envoient un questionnaire aux personnes qui les contactent pour évaluer au préalable l'intérêt d'une consultation génétique. Vos réponses permettront à l'équipe d'oncogénétique d'élaborer votre arbre généalogique pour reconstituer l'histoire de la transmission éventuelle d'une prédisposition génétique au sein de votre famille.



(exemple d'illustration issu du site de Canceraquaine)

Au cours de la consultation d'oncogénétique, l'oncogénéticien ou le conseiller en génétique envisage ou non des recherches génétiques. À l'issue de cette première étape et de la recherche éventuelle de mutations, votre risque pourra être évalué comme modéré, élevé ou très élevé.

LES AUTO-ÉVALUATIONS EN LIGNE

L'association **Geneticancer** propose un test à réaliser en ligne en répondant à un questionnaire simple pour évaluer votre risque. Elle présente également le score INSERM qui permet de préciser le degré d'indication d'une consultation oncogénétique dans votre cas.

À Lyon, le centre Léon Bérard développe actuellement, sous la direction du Pr Lasset, un logiciel d'aide à la construction de votre histoire familiale. Accessible en ligne, il est destiné aux patients et aux professionnels pour faciliter l'organisation du circuit de prise en charge.

À Paris, dans le service de génétique de l'Institut Curie du Pr Stoppa-Lyonnet, un projet similaire est également en cours de développement.

Ces outils complémentaires visent à vous accompagner si vous vous interrogez sur votre risque de cancer au vu de votre histoire familiale et personnelle, afin de faciliter votre orientation éventuelle dans un parcours de suivi et de soins.

