



Guide de référence pour l'évaluation génétique du cancer héréditaire

Une clinique de génétique déterminera si une évaluation génétique et/ou des tests génétiques sont indiqués. Les critères d'éligibilité et les lignes directrices en ce qui a trait aux tests de dépistage génétiques pour le cancer héréditaire sont disponibles au cancercareontario.ca/fr/guidelines-advice/types-of-cancer/70161.

Qui sont les familles à haut risque? Familles qui répondent à un ou plusieurs des critères suivants :

N.B. : Il est préférable d'initier les tests génétiques chez un apparenté atteint d'un cancer – référez cet individu d'abord, si possible.

- ☐ **PLUSIEURS CANCERS** : Une combinaison de cancers identiques ou associés, du même côté de la famille.
 - **Deux ou plus** : sein / ovaire / prostate à haut risque¹ / adénocarcinome du pancréas
¹ Un ou plusieurs caractéristiques : stade T3 (ou supérieur), groupe de grade 4 ou 5, atteinte des ganglions lymphatiques, APS 20 ou plus.
 - **Deux ou plus** : sein / gastrique
 - **Deux ou plus** : colorectal / endomètre / ovaire / gastrique / pancréas / uretère / bassinnet du rein / voies biliaires / intestin grêle / cerveau / adénomes sébacés / sarcome
 - **Deux ou plus** : mélanome malin / adénocarcinome du pancréas
 - Plusieurs cancers primaires chez le même individu
- ☐ **JEUNE** : Diagnostic de cancer à un jeune âge :
 - **50 ans ou moins** avec un cancer associé au syndrome de Lynch²
² Incluant colorectal, endométrial, gastrique, jonction gastro-œsophagienne, intestin grêle, pancréas, hépatobiliaire, ovarien, bassinnet rénal, uretère, glioblastome, néoplasme sébacé (incluant kératoacanthome) avec perte d'expression d'une ou plusieurs protéines MMR (dMMR) en immunohistochimie (IHC)
 - **45 ans ou moins** atteint d'un cancer du sein ou du rein
- ☐ **DIAGNOSTIC SPÉCIFIQUE OU RARE** : Un des cancers énumérés ci-dessous :
 - Cancer de l'ovaire
 - Cancer du sein : masculin à n'importe quel âge, ou triple négatif à 60 ans ou moins
 - Cancer de la prostate à haut risque ou métastatique
 - Adénocarcinome du pancréas
 - Tumeur avec perte d'expression d'une ou plusieurs protéines MMR (dMMR) en immunohistochimie (IHC)
 - Polypes gastro-intestinaux adénomateux (10 ou plus polypes à 60 ans ou moins, ou 20 ou plus polypes)
 - Phéochromocytome ou paragangliome
 - Carcinome médullaire de la thyroïde
- ☐ **SYNDROME DE CANCER HÉRÉDITAIRE DANS LA FAMILLE** : Apparenté porteur d'un variant pathogène /probablement pathogène associé à un syndrome de cancer héréditaire.
- ☐ **ETHNICITÉ** : Personne atteinte d'un cancer du sein, de la prostate, ou colorectal et/ou polypose digestive ET de descendance à risque élevé de cancer (p. ex. Juifs ashkénazes).

Où référer votre patient? Votre clinique locale de génétique du cancer :

Veillez visiter [Santeontario.ca/services-de-genetique](https://santeontario.ca/services-de-genetique) ou communiquez avec nous au OH-PGP@ontariohealth.ca afin de trouver votre clinique locale.

Comment préparer votre patient? Demandez à votre patient de rassembler les informations suivantes :

Antécédents familiaux incluant âge(s)/type(s) de cancer chez les apparentés, et si possible, rapports de pathologie et de tests génétiques.