

Il convient d'effectuer une évaluation des antécédents familiaux de cancers afin de déterminer la probabilité d'une origine héréditaire ou non.

Il est ensuite décidé, sur la base des antécédents familiaux, si un test génétique serait susceptible d'aider la personne à connaître ses propres dispositions.

L'entretien sur les risques de cancer doit faire apparaître un certain nombre de facteurs, dont des facteurs liés à la personnalité, au mode de vie (tabagisme, régime alimentaire, sédentarité), à l'adaptabilité, aux expériences familiales liées à une maladie oncologique.

L'équipe de spécialistes impliqués dans le programme de surveillance oncologique personnalisé tendra à adapter ses conseils en fonction des besoins spécifiques de chaque personne.

CONTACTS



www.hope.projects.umfiasi.ro



[@hopeerasmusproject](https://www.facebook.com/hopeerasmusproject)

"Ce projet a été financé avec le soutien de la Commission européenne. Cette publication (communication) reflète uniquement les opinions de l'auteur, et la Commission ne peut être tenue responsable de l'utilisation qui pourrait être faite des informations qu'elle contient."

PARTENARIAT

Organisme requérant

UNIVERSITATEA DE MEDICINA SI FARMACIE GRIGORE T. POPA IASI
(Romania)
www.umfiasi.ro

Partenaires:

FUNDATIA EUROED, Iasi (Romania) – www.euroed.ro
Centre Jean PERRIN, Clermont Ferrand (France) - www.cjp.fr
Medical University-Plovdiv, Plovdiv (Bulgaria) - www.mu-plovdiv.bg
University of Szeged (USZ), Szeged (Hungary) - www.u-szeged.hu
ROHEALTH Association, Bucharest (Romania) - www.rohealth.ro
GREENSOFT, Iasi (Romania) - www.greensoft.com.ro



Co-funded by the
Erasmus+ Programme
of the European Union

Hope

**HOW ONCOGENETICS
PREDICTS & EDUCATES**

www.hope.projects.umfiasi.ro

LE PROGRAMME DE SURVEILLANCE ONCOGÉNÉTIQUE PERSONNALISÉ

Promoteurs de formations et de supports multimédias avancés et ouverts en ligne dans le domaine de l'oncogénétique, visant à mieux faire connaître l'évaluation pluridisciplinaire des patients et de leurs familles aux risques du cancer héréditaire ou familial

Ref.nr. 2018-1-RO01-KA202-049189



L'approche de l'oncogénétique

Il s'agit d'un projet pluridisciplinaire qui réunit en son sein des généticiens, conseillers en génétique, oncologues, cliniciens et psycho-oncologues.

Il vise à répondre à trois aspects fondamentaux :

- instruction (besoin d'information)
- aide à la prise de décision
- soutien psychologique

LE CONSEIL EN GÉNÉTIQUE VISE À

- Comprendre les antécédents familiaux liés au cancer
- Calculer le risque d'un cancer héréditaire
- Apporter une information utile et adéquate sur le risque de cancer héréditaire
- Aborder le sujet et établir un examen génétique
- Discuter des options de surveillance médicale
- Explorer les problèmes psychosociaux
- Fournir des recommandations pertinentes
- Proposer un programme de prévention et des mesures de dépistage actif en vue de l'établissement précoce d'un diagnostic de cancer chez les personnes à risque génétique en les impliquant dans le programme de surveillance oncogénétique personnalisé.

COMMENT POUVONS-NOUS DÉPISTER DES CANCERS FAMILIAUX OU HÉRÉDITAIRES ?

Caractéristiques :

- Des cancers qui se produisent sur plusieurs générations successives
- Trois ou davantage de personnes atteintes de cancer dans une même génération
- Cancers débutant avant l'âge de 50 ans
- Plusieurs tumeurs malignes primaires chez une même personne

GROUPES À RISQUE GÉNÉTIQUE

Risque faible

- Approximativement égal à celui du reste de la population générale.
- Aucune surveillance spéciale (dépistage) requise.
- Soutien émotionnel si besoin.

Risque modéré

- Estimation de risque générique supérieure à celle du reste de la population générale.
- Surveillance spéciale (dépistage) recommandée.
- Tests génétiques (+ -).
- Évitement d'autres facteurs de risque.

Risque accru

- Estimation élevée de risque de développer un cancer.
- Surveillance spéciale et dépistage de suivi recommandés.
- Tests génétiques indispensables.
- Mesures prophylactiques voire chirurgicales.

D'un passé empreint de maladie vers un avenir plein de santé