



**DISPOSITIF NATIONAL D'ONCOGÉNÉTIQUE :
identification et suivi des personnes à risque très élevé de cancer**

Réunion des réseaux de suivi d'Île-de-France

Lundi 29 mai 2017

Réseaux de consultations et laboratoires d'oncogénétique

Objectif principal

Identifier les familles à risque très élevé de cancer

140 sites de consultation

prescription ↓ ↑ résultats

25 laboratoires d'oncogénétique *tests génétiques*

IDENTIFICATION

En **13 ans** (2003-2015), identification de **56 670 personnes** porteuses d'une altération génétique

↳ **24 631 avec mutation *BRCA***

↳ **8 408 avec mutation *MMR***

↳ **2 813 avec mutation *APC***

...

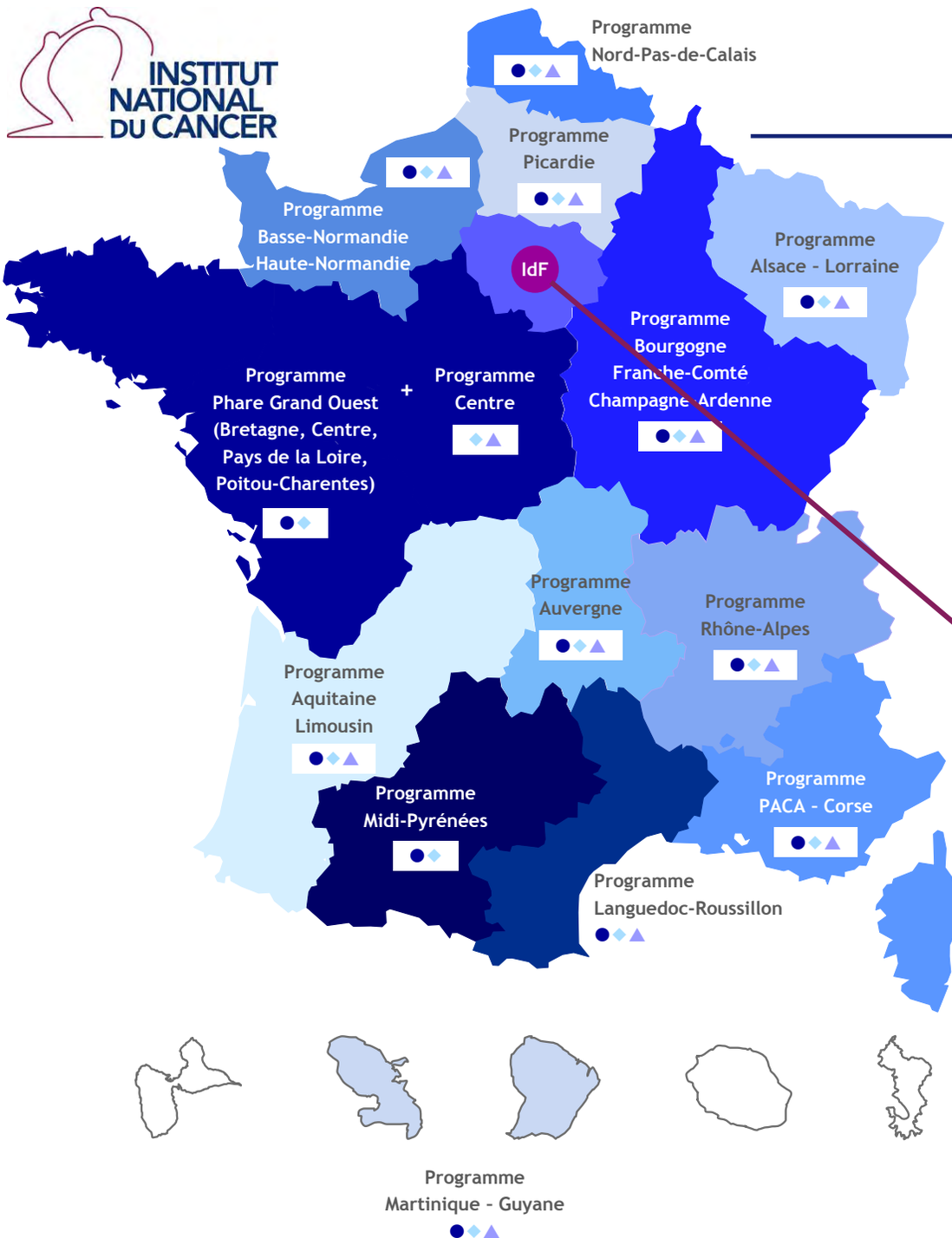
Programmes de suivi multidisciplinaire

Objectif principal

Coordonner et faciliter le suivi des personnes à risque très élevé de cancer

17 programmes régionaux et interrégionaux sur l'ensemble du territoire

SUIVI



17 programmes régionaux ou interrégionaux de suivi

Depuis début 2013 ► 4,34 M€

Prédispositions concernées

- Syndrome seins-ovaires
- ◆ Syndrome de Lynch
- ▲ Polyposes adénomateuses familiales

IdF

APHP ● 8 sites

Pr Chabbert-Buffet, Dr Cohen-Haguenauer

APHP – CURIE – GR ◆ ▲ 7 sites

Pr Cellier

CURIE – GR ● 3 sites

Dr Saule

✓ Objectif principal : les 17 programmes doivent proposer un suivi spécifique à toutes les personnes prédisposées héréditairement au cancer

- ▶ **Suivi basé sur** la surveillance et/ou la chirurgie préventive
- ▶ **Suivi multidisciplinaire** impliquant tous les acteurs pouvant intervenir dans la prise en charge
- ▶ **Suivi personnalisé** : adapté aux différents risques tumoraux associés à l'altération génétique identifiée
- ▶ **Suivi facilité** : unité de temps, unité de lieu

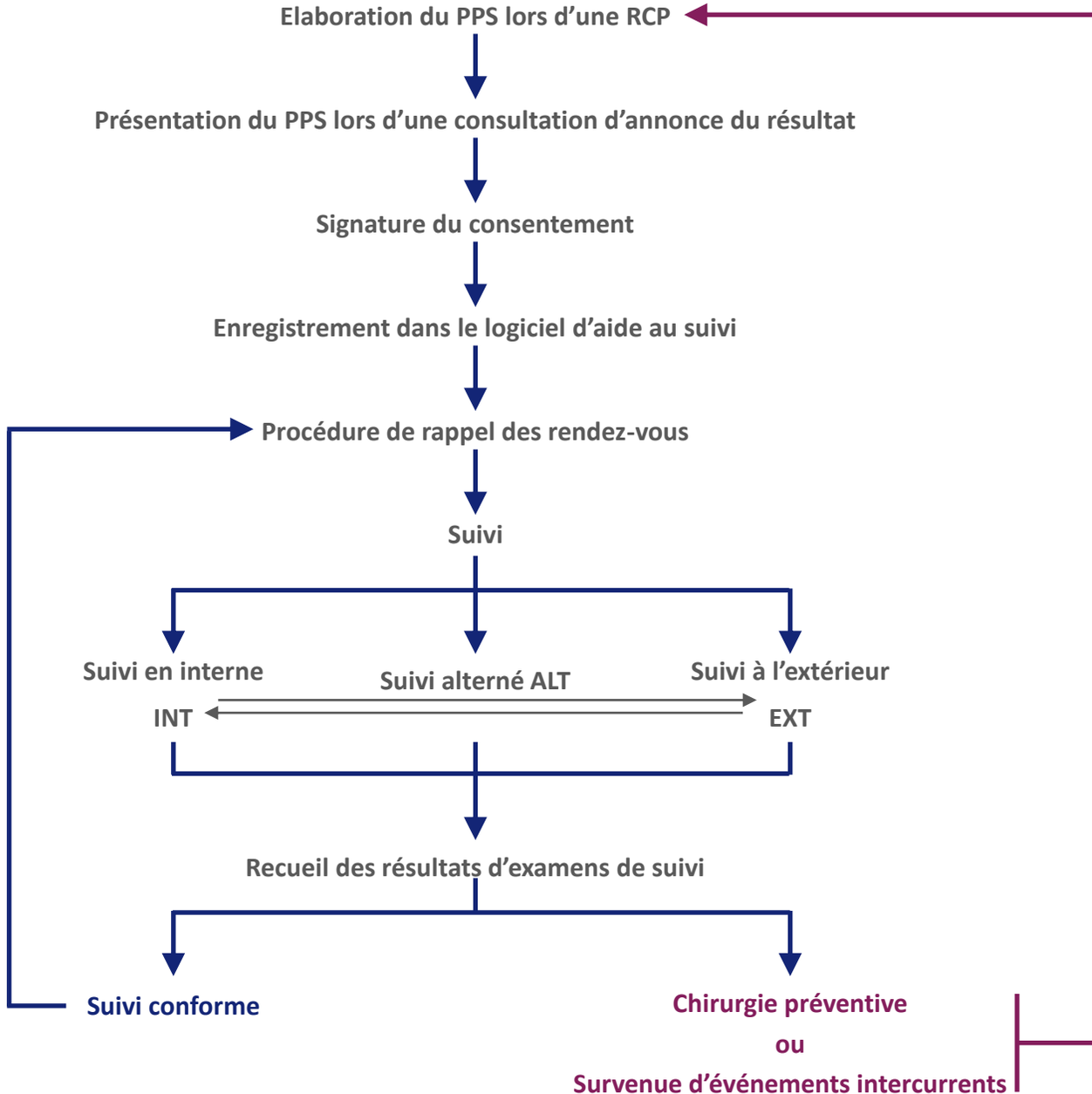
✓ Missions :

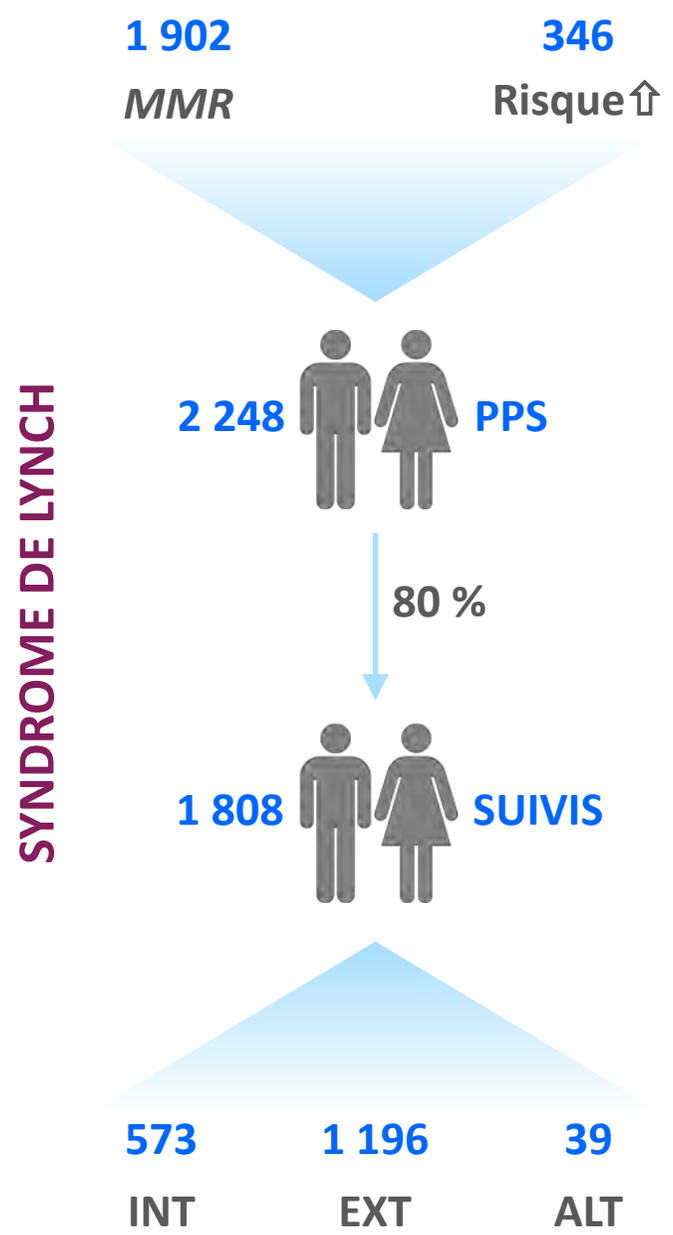
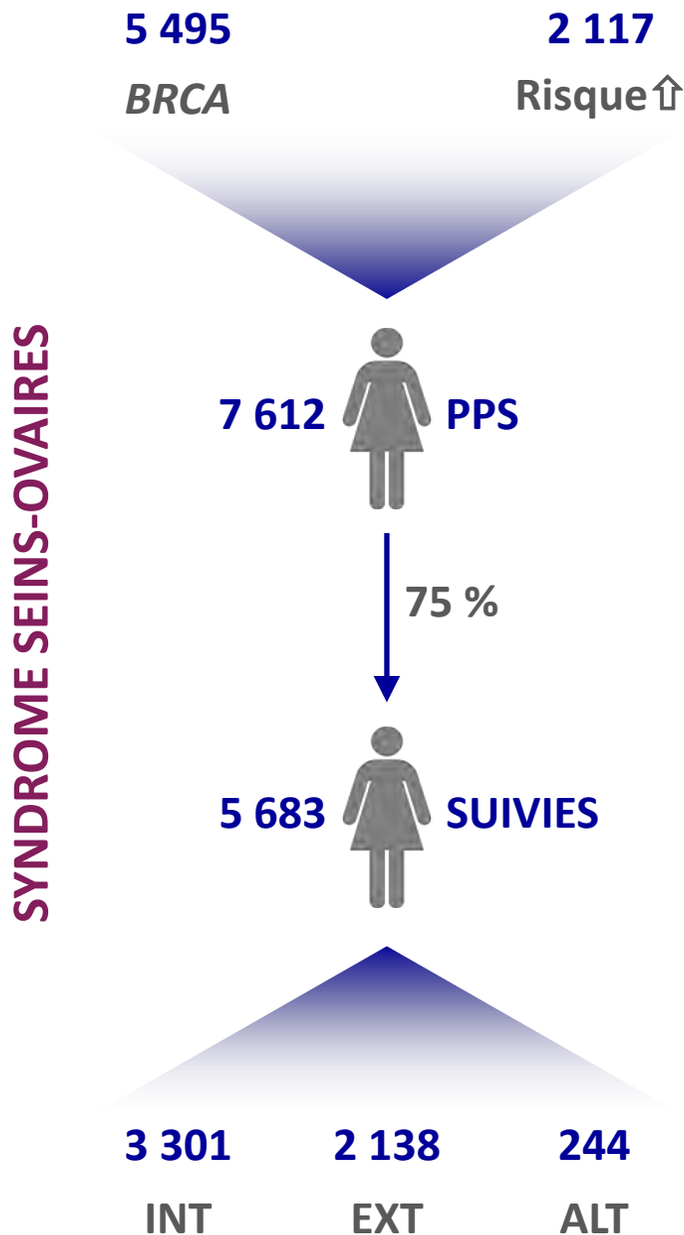
- ▶ Mettre en place un suivi individualisé : RCP, PPS...
- ▶ Coordonner le suivi sur le plan régional ou interrégional
- ▶ Assurer et faciliter l'accès aux compétences multidisciplinaires, en interne, à l'extérieur ou de façon alternée
- ▶ Proposer une activité de recours et d'expertise pour les cas difficiles



Personne nouvellement identifiée
à risque très élevé de cancer

SUIVI : LE DÉROULEMENT







plus d'informations sur
e-cancer.fr