

Risque aggravé - Cancers colorectaux



Les personnes à risque moyen de développer un cancer colo-rectal (CCR) bénéficient du [dépistage organisé](#).

Mais en cas de risque aggravé (risque élevé ou risque potentiellement très élevé), des modalités de suivi spécifiques sont nécessaires. (Source INCa)

Risque élevé de CCR

PATIENTS A RISQUE ELEVE	
ATCD personnels	<ul style="list-style-type: none"> > Cancer colorectal > Adénome de plus d'1 cm > Maladie inflammatoire chronique de l'intestin étendue au moment du diagnostic et évoluant depuis plus de 10 ans
ATCD familiaux	Cancer colorectal ou adénome de plus d'1 cm survenu avant 65 ans chez un parent du 1er degré (père, mère, frère, sœur, enfant), ou chez 2 parents quel que soit l'âge au moment du diagnostic
CAT : La personne sera adressée à un gastroentérologue pour un suivi adapté, avec réalisation régulière d'une coloscopie.	

Risque potentiellement très élevé de CCR

Ce sont les sujets porteurs **d'anomalies génétiques constitutionnelles**, pouvant être évoquées en cas de :

- Précocité de la survenue du cancer, avant 60 ans
- Plusieurs cas de cancers colorectaux dans la même branche familiale, quel que soit l'âge au moment du diagnostic
- Présence de cancers multiples du côlon, apparus en même temps ou de façon différée, et qui ne sont ni des rechutes, ni des métastases.

Ces anomalies sont à l'origine de **formes héréditaires de cancer** :

PATIENTS A RISQUE POTENTIELLEMENT TRES ELEVE	
Polypose adénomateuse familiale (PAF)	Principalement liée à des mutations du gène APC pour la forme classique Présence de nombreux adénomes dans le tube digestif
<u>Syndrome de Lynch</u>	Cancer héréditaire non polyposique lié à des mutations des gènes MM
CAT : Ce niveau de risque nécessite une prise en charge par le gastroentérologue qui réalisera un suivi par chromocoloscopie, et adressera le patient en <u>consultation d'oncogénétique</u> .	

Un **dispositif d'Oncogénétique a été mise en place au niveau national (INCa)**, afin de faciliter le diagnostic de ces prédispositions génétiques.

Ce dispositif est décliné en région :

Prise en charge des personnes à risque génétique de cancers dans les régions Paca et Corse

> Consulter la rubrique [Altérations génétiques constitutionnelles](#)

> [Réseau Hermion](#)

> [Annuaire régional des Consultations d'Oncogénétique](#)

Dernière mise à jour le 11 juin 2018

LE SAVIEZ-VOUS ?

> [Les mutations constitutionnelles des gènes MMR peuvent également jouer un rôle dans la genèse d'autres cancers, dont l'endomètre](#)

À LIRE



ONCOGÉNÉTIQUE

Guide patient La polypose adénomateuse familiale

01 janvier 2011

TÉLÉCHARGER (1.09Mo)

FEUILLETER

> TOUS LES DOCUMENTS