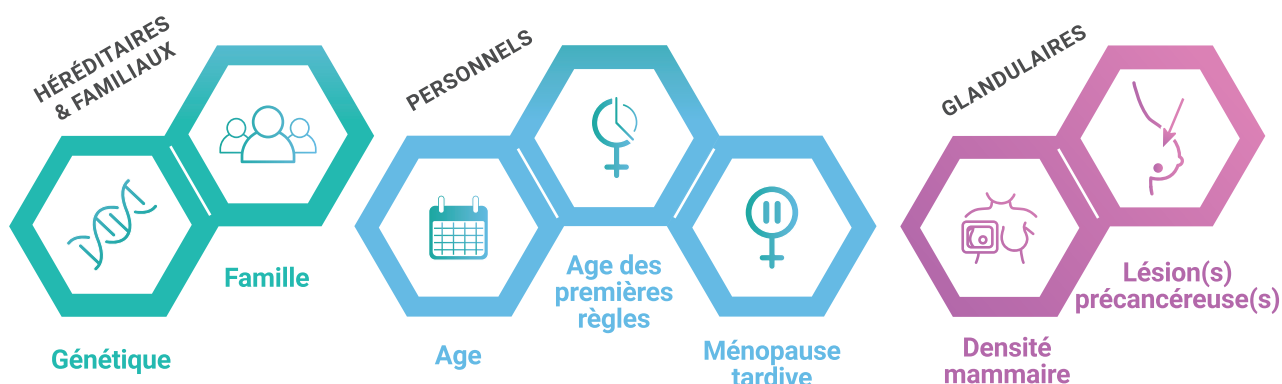


QUEL EST MON RISQUE DE DÉVELOPPER UN CANCER DU SEIN?

LES FACTEURS DE RISQUE

Le risque de développer un cancer du sein est lié à certains facteurs qui peuvent être regroupés en 3 catégories :



Votre médecin, en partenariat avec MammoGene, peut vous aider à évaluer votre risque de développer un cancer du sein. Connaître ce risque permettra d'adapter au mieux votre prise en charge dans un cadre préventif, et d'établir un plan de surveillance personnalisé.

QUAND CONSULTER?

Vous présentez certaines caractéristiques mentionnées ci-dessous et vous souhaitez connaître votre risque de développer un cancer du sein? Ou d'être porteuse d'une mutation s'y rapportant?

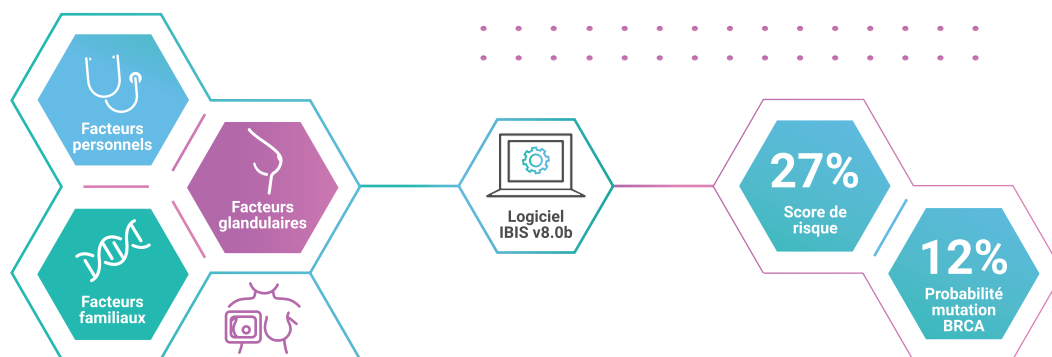
- Antécédents de lésions précancéreuses des seins
- Seins très denses à la mammographie
- Mutations génétiques prédisposant à un cancer du sein dans la famille
- Origine juive Ashkénaze
- Antécédents familiaux, répondants notamment à des cas accompagnés des critères suivants :

JEUNE	1 parent proche* diagnostiqué avec 1 cancer du sein ≤ 50 ans
MULTIPLE	≥ 2 cancers dans la même branche familiale parmi : sein / ovaires / pancréas / prostate / mélanome
RARE	1 cancer de l'ovaire 1 cancer du sein chez l'homme 1 cancer du sein triple négatif / 1 cancer du sein bilatéral

*Les parents proches sont les apparentés 1^{er} degré (père, mère, frère(s), soeur(s), enfant(s)), ou les apparentés 2^{ème} degré (oncle(s), tante(s), grand-parents, neveu(x), nièce(s)).

EN QUOI CONSISTE LA CONSULTATION DU RISQUE?

Les données concernant vos facteurs personnels, antécédents familiaux et densité mammaire sont collectées. Vous pouvez vous référer à votre médecin traitant ou gynécologue pour la prescription d'une mammographie précisant la densité mammaire (pour les femmes de plus de 39 ans), si vous ne connaissez pas celle-ci. Ces données sont saisies dans le logiciel IBIS. IBIS est un algorithme d'intelligence artificielle validé par de nombreuses études indépendantes. C'est à l'heure actuelle le modèle d'évaluation du risque de cancer du sein le plus précis. Enfin, un score de risque et une probabilité de mutation dans les gènes *BRCA1* & *BRCA2* sont estimés.



En fonction de ce score de risque, un programme de surveillance personnalisé suivant les recommandations du document de référence "schéma de surveillance de la ligue contre le cancer du sein" pourra vous être proposé.



En cas de probabilité élevée de mutation dans les gènes *BRCA1* & *BRCA2*, une consultation duale de gynécologie et de génétique pourra également vous être proposée. Cette consultation pourra déboucher sur un test génétique. En fonction du résultat de ce test, des mesures préventives ou de surveillance adaptées pourront vous être conseillées.

