**RCP du**  **Médecin demandeur (**Nom, Prénom, Ville**):**

**Lieu d’exercice du médecin demandeur :**

**IDENTIFICATION DU PATIENT**

Nom de naissance ………………………………………………………… Nom utilisé ………………………………………………

Prénom …………………………………………………………………………. Sexe  H  F

Date de naissance / / CP / Ville de résidence : \_\_ \_\_ \_\_ \_\_ \_\_ …………………………………………………

**Etablissement de prise en charge** :

**Correspondants du patient**

**Médecin traitant (**Nom, Prénom, Ville**):**

Chirurgien **(**Nom, Prénom, Ville**):**

Autres **(**Nom, Prénom, Ville**)** : Autres :

**Motifs de présentation :**

Chirurgie prohylactique :  Oui  Non

Validation de prise en charge :  Oui  Non

Indication de tests :  Oui  Non

Définir les modalités de surveillance :  Oui  Non

Signification des résultats :  Oui  Non

**Clinique et Para-clinique**

**Antécédents (familiaux, personnels, chirurgicaux)/Comorbidités :**

**Histoire de la maladie**

**Contexte génétique et clinique actuel**

Histoire personnelle de cancer :  Oui  Non

Histoire familiale de cancer :  Oui  Non

Mutation identifiée dans la famille :  Oui  Non  En cours

Chirurgie prophylactique réalisée :  Oui  Non Type de chirurgie : Date :

BOADICEA 80 ans (%) :

Mutations constitutionnelles recherchées :  Aucune

BRCA1 :  Positif  Négatif

BRCA2 :  Positif  Négatif

PALB2 :  Positif  Négatif

TP53 :  Positif  Négatif

RAD51C :  Positif  Négatif

RAD51D :  Positif  Négatif

Autres :

**Tumeur**

**SENOLOGIE**  **GYNECOLOGIE**   **NE SAIT PAS**  **AL**

**Numéro de la tumeur** : **|\_\_\_\_\_|**   Primitif  Secondaire  Inconnu

**Siège de la tumeur (code CIM)** :

**Commentaires / localisation :**

**Type histologie** (ADICAP) :  Tumeur rare

**y Stade pT |\_\_\_\_\_| Détail pT |\_\_\_\_\_| Stade pN |\_\_\_\_\_\_| Stade pM |\_\_\_\_\_\_| R |\_\_\_\_|**

**Commentaires / Tumeur :**

**Biologie Moléculaire/Génétique :**  Disponible  Non demandé  En attente

Phénotype RER/MSI :  MSS  MSI  Non fait

Immunohistochimie :  Perte MLH1  Perte MSH2  Perte MSH6  Perte PMS2

Hyperméthylation du promoteur MLH1 :  Oui  Non

Immunohistochimie PDL1 : <1%  Entre 1 et 49%  >=50%  En attente

Mutation somatiques (portées par la tumeur) : -> ***Sénologie :*** P53 :  Oui  Non  Non recherché  Inconnu

Autres :

Mutations germinales (portées par le patient) : BRCA1 :  Non fait  Mutation délétère  Mutation sans signification  Pas de mutation

En attente

BRCA2 :  Non fait  Mutation délétère  Mutation sans signification  Pas de mutation

En attente

->***Sénologie :*** HNPCC:  Oui  Non  Non recherché  Inconnu  En attente

Autres :

Commentaires/ Biologie moléculaire :

**Proposition de prise en charge**

**Question posée à la RCP :**

**Statut du cas présenté :**  Discuté Enregistré