

Diagnostic Génétique des Tumeurs Rénales - Fiche de renseignements cliniques-

Réseau INCa des laboratoires d'oncogénétique "Maladie de VHL et prédispositions héréditaires au cancer du rein"

Nom du Médecin Prescripteur :

Adresse du Médecin Prescripteur :

Date de la prescription :

Nom du Patient :

Nom de jeune fille :

Prénom :

Sexe : Masculin Féminin

Date de naissance : | . . . | | . . . | | |

Statut : Cas index

Apparenté d'une famille porteuse d'une mutation identifiée

Nom de famille du cas-index :

Gène muté : Mutation identifiée :

1^{er} prélèvement prélèvement de confirmation

TUMEURS RENALES

Unique Multiple

Age du sujet à la première localisation :

Cancer à cellules claires

Cancer papillaire type 1

Cancer papillaire type 2

Cancer chromophile

Oncocytome

Tumeur HYBRIDE, préciser :

AUTRES LESIONS ASSOCIEES

PARAGANGLIOME (PGL) et/ou PHÉOCHROMOCYTOME (PHEO)

Age au diagnostic :

PHEO unique

PGL thoraco-abdomino-pelvien (extra-surrénal)

PGL tête et cou

PHEO bilatéral

↳ unique multiple

↳ unique multiple

TUMEUR ENDOCRINE DUODÉNO-PANCRÉATIQUE

Age au diagnostic :

Unique Multiple

Insulinome

Gastrinome

Glucagonome

VIPome

Non fonctionnelle

Autre, préciser :

HEMANGIOBLASTOME

Age au diagnostic :

Cérébral

Unique

Multiple

Médullaire

Unique

Multiple

Rétinien

Unique

Multiple

KYSTE(S) RENA(UX)L

↳ unique ↳ multiple

KYSTE(S) DU PANCREAS

↳ unique ↳ multiple

TUMEUR DU SAC ENDOLYMPHATIQUE

Oui

Non

Ne sais pas

ATTEINTE PULMONAIRE

Kystes pulmonaires

Pneumothorax

nombre d'épisodes :

↳ unique ↳ multiple

ATTEINTE CUTANÉES (prouvées histologiquement)

Fibrofolliculomes

Léiomyome

Mélanome

Trichodiscomes

Autre, préciser :

LEIOMYOME(S) UTERIN(S)

unique ↳ multiple

Autres lésions évoquant un VHL, un BHD ou une léiomyomatose

Oui

Non

Si oui, préciser

Antécédents familiaux évocateurs d'une forme héréditaire

Oui

Non

Si oui, préciser :

Merci de joindre l'arbre généalogique et le consentement signé par le patient et le médecin prescripteur