



Til dig, der har en ikke væsentligt øget risiko for brystkræft

Denne pjece er til dig, fordi der i din familie er vurderet en ikke væsentligt øget risiko for at udvikle brystkræft på baggrund af familiehistorien. Pjecen er tænkt som et supplement til den mundtlige information, som du har fået på Klinisk Genetisk Afdeling.

De fleste kvinder, der får brystkræft, er ikke arveligt disponerede. I nogle familier forekommer der dog en arvelig risiko for bryst- og æggestokkræft. Hvis man får påvist en såkaldt BRCA-genvariant, har man en øget risiko for at få bryst- og æggestokkræft.

GENETISK RISIKOVURDERING

På baggrund af den genetiske udredning er det vurderet, at der ikke er en væsentligt øget risiko for brystkræft i din familie. Risikoen for at udvikle brystkræft er ikke større end hos befolkningen i øvrigt.

Risikoen er vurderet ud fra forekomsten af kræft i din familie. De risikoen blev vurderet, så man på, hvor mange tilfælde af brystkræft der er i din familie, i hvilken alder dine familiemedlemmer fik kræft, og hvor nært beslægtede de er til dig.

Desuden er der muligvis foretaget en undersøgelse for varianter i blod- eller vævsprøver fra dig eller hos en af dine slægtninge, og der blev ikke fundet en variant, der kan forklare forekomsten af kræft i din familie.

REGELMÆSSIGE UNDERSØGELSER FOR BRYSTKRÆFT

Alle kvinder i Danmark tilbydes mammografi hvert 2. år fra 50-69-årsalderen. Vi opfordrer dig til at tage imod dette tilbud.

Kontrollerne forebygger ikke brystkræft, men anbefales med henblik på, at eventuelle kræftkuder opdares så tidligt, at der er bedre behandlingsmuligheder. Du bør derfor også kontakte din egen læge, hvis du selv opdager forandringer i dit bryst.

Risiko hos børn og familie

Der er ikke grund til, at dine børn får lavet en genetisk risikovurdering i forhold til arvelig risiko for brystkræft.

Hvis der optræder nye tilfælde af kræft i din familie, især brystkræft, æggestok-/æggelederkræft eller prostatakæft, vil vi foreslå, at du beder din læge henvise dig til Klinisk Genetisk Afdeling igen, da dette kan medføre en ændring i risikovurderingen.

KONTAKT OG MERE VIDEN

Har du spørgsmål, er du velkommen til at kontakte os.



Kontakt

Klinisk Genetisk Afdeling

Tlf. 97 66 49 99

klin.gen@rn.dk