

Cuestionario sobre historial familiar de síndromes más frecuentes de cáncer hereditario

Nombre del paciente: _____ Fecha de nacimiento: ____ \ ____ \ ____

Médico: _____ Fecha en la que se completó: ____ \ ____ \ ____

Fecha en la que se actualizó: ____ \ ____ \ ____

Encierre con un círculo la palabra "Sí" al lado de todos los enunciados que correspondan para usted o sus familiares directos, entre ellos, familiares de **primer grado** (es decir, padres, hermanos, hijos), **segundo grado** (es decir, tías, tíos, abuelos, nietos) y **tercer grado** (es decir, primos, bisabuelos). Luego, indique su relación con la persona que recibió el diagnóstico y la edad de dicha persona al momento del diagnóstico. Tenga en cuenta que esta es una herramienta de selección para ayudar a identificar pacientes con una mayor probabilidad de padecer un síndrome de cáncer hereditario en su familia. Si su respuesta es "sí" para alguno de los siguientes enunciados, su médico PODRÍA recomendar pruebas genéticas.

¿Tiene usted ascendencia judía asquenazí? Sí No

Sí	No	Antecedentes personales o familiares de cáncer	Relación (yo, primo)	Materno (por parte de la madre)	Paterno (por parte del padre)	Edad de diagnóstico
Cáncer de mama y de ovario hereditario						
Sí	No	Cáncer de mama antes de los 50 años de edad				
Sí	No	Cáncer de ovario <i>Incluye cáncer de ovario, de la trompa de Falopio y de peritoneo</i>				
Sí	No	Más de un diagnóstico de cáncer de mama por separado <i>En la misma mama o en la otra mama</i>				
Sí	No	Cáncer de mama masculino				
Sí	No	Cáncer de mama triple negativo* diagnosticado a los 60 años de edad o menos <i>*ER-/PR-/HER2-</i>				
Sí	No	Cáncer de páncreas				
Sí	No	Cáncer de próstata metastásico*/de alto grado† <i>*Cáncer que se propaga a otras partes del cuerpo/ Puntuación de Gleason: >7</i>				
Sí	No	3 o más diagnósticos de cáncer de mama del mismo lado de la familia				

Sí	No	Antecedentes personales o familiares de cáncer	Relación (yo, primo)	Materno (por parte de la madre)	Paterno (por parte del padre)	Edad de diagnóstico
Cáncer de colon hereditario						
Sí	No	Cáncer colorrectal antes de los 50 años de edad				
Sí	No	Cáncer de útero (endometrio) antes de los 50 años de edad				
Sí	No	Más de 1 de los siguientes tipos de cáncer/ trastornos de la piel en la misma persona : <i>Tipos de cáncer:</i> colon, útero, ovario, estómago, riñón/vías urinarias, cerebro, intestino delgado <i>Trastornos de la piel:</i> carcinomas/ adenomas sebáceos o queratoacantomas de la familia				
Sí	No	3 o más de los siguientes tipos de cáncer/ trastornos de la piel del mismo lado de la familia : <i>Tipos de cáncer:</i> colon, útero, ovario, estómago, riñón/vías urinarias, cerebro, intestino delgado <i>Trastornos de la piel:</i> carcinomas/ adenomas sebáceos o queratoacantomas				
Sí	No	Varios pólipos de colon en la misma persona <i>Incluye 10 o más pólipos adenomatosos, 2 o más pólipos hamartomatosos O 5 o más pólipos serrados</i>				

Otros antecedentes relacionados con cáncer, como otros diagnósticos de cáncer (es decir, sarcoma, cáncer de cerebro), trastornos de la piel (lesiones cutáneas patognomónicas, hiperpigmentación mucocutánea) y trastornos esqueléticos (es decir, macrocefalia): _____

**Asegúrese de hablar con su proveedor de atención médica sobre cualquier antecedente de otros tipos de cáncer, variante familiar conocida o resultado positivo en pruebas de cáncer/tumor que pudiera sugerir un síndrome de cáncer hereditario.*

For office use only:

Information given to patient to review: Y/N

Candidate for further risk assessment and/or genetic testing: Y/N

Patient offered Genetic Testing: Y/N Accepted: _____ Declined: _____

Follow up appointment scheduled for results: _____

Patient's Signature: _____

Date: ____ \ ____ \ ____

Health Care Provider's Signature: _____

Date: ____ \ ____ \ ____

NOTE: Further discussion may be warranted for patients not flagged using the above criteria but with >2.5% chance of a *BRCA1/2* pathogenic variant based on prior probability models (i.e. Tyrer-Cuzick, BRCAPro, etc) or for patients who may benefit from genetic testing for therapeutic decision-making.*