

Begeleiding en ondersteuning

Erfelijkheidsonderzoek kan heel wat teweeg brengen bij uzelf of bij uw familieleden. De ervaring leert ons dat mensen die met (het risico op) een genetische diagnose geconfronteerd worden, vaak ongerust zijn. Als het onderzoek een erfelijke aanleg aantoonst, dan staan andere familieleden ook voor een keuze: laat ik mij onderzoeken? Iedereen is vrij om daarin een keuze te maken.

Begeleiding en ondersteuning is daarbij belangrijk. Daarvoor kunt u bij ons terecht bij de verpleegkundig consulent of de psycholoog verbonden aan de kliniek voor familiale kanker.

Wat zijn de kosten?

Indien u in aanmerking komt voor een erfelijkheidsonderzoek volgens de terugbetalingscriteria, betalen de ziekteverzekering en de overheid het grootste gedeelte van het onderzoek terug. U betaalt zelf een beperkt bedrag, zoals bij andere medische prestaties.

Indien u niet in aanmerking komt voor een erfelijkheidsonderzoek volgens de terugbetalingscriteria, zou u er eventueel voor kunnen kiezen om op eigen kosten een onderzoek te laten uitvoeren. Wij werken daarvoor samen met een gespecialiseerd labo. Op het ogenblik van de raadpleging zal de arts deze optie met u bespreken.

Raadpleging kliniek voor familiale kanker

Kliniek voor familiale kanker

Verpleegkundig consulent

+32 3 443 46 81

Secretariaat oncologie

+32 3 443 37 37

kfk@gza.be

campus Sint-Augustinus

Oosterveldlaan 24

2610 Wilrijk

tel. + 32 3 443 30 11

www.gzaziekenhuizen.be

Wat gebeurt er tijdens het eerste bezoek?

Bij het eerste bezoek aan de kliniek voor familiale kanker vindt het intakegesprek plaats. Tijdens dit bezoek maakt u kennis met de arts en de verpleegkundig consulent. We inventariseren wat het probleem is en welke vragen u heeft.

Als eerste maken we een familiestamboom op. Samen met u bekijken we de samenstelling van uw familie en gaan na bij wie kanker werd vastgesteld, op welke leeftijd en om welk soort kanker het precies ging. Ook uw eigen ziektegeschiedenis is hierbij belangrijk. Mogelijks zal de arts bijkomende medische gegevens opvragen bij andere behandelende artsen, van uzelf of van één of meerdere familieleden.

Indien de stamboomgegevens wijzen op een mogelijke erfelijke belasting voor kanker, stellen we een erfelijkheidsonderzoek voor. De mogelijkheden en beperkingen van dat onderzoek worden besproken.

Om een erfelijkheidsonderzoek te starten, is een bloedafname voldoende. Er wordt nagegaan of er een genetisch defect aanwezig is dat verklaart waarom u of iemand van uw familie kanker ontwikkeld heeft. Het labo-onderzoek neemt in totaal een viertal maanden in beslag. Indien er een onderzoek gestart wordt naar een gekende familiale mutatie, zijn de resultaten gekend na een tweetal maanden.

Het resultaat wordt u steeds persoonlijk meegedeeld tijdens een raadpleging. De arts zal met u afspreken wanneer u deze raadpleging mag laten inplannen.

Hoe bereid ik me voor?

Tijdens het intakegesprek maken we een overzicht van uw eigen ziektegeschiedenis en die van uw familieleden: de familiestamboom wordt opgemaakt. Daarin staat wie in uw familie welke kanker ontwikkelde op welke leeftijd. Op basis van deze gegevens gaan we na of de familie voldoet aan de criteria om een genetisch onderzoek te starten.

Het is aan te raden om vooraf volgende informatie te verzamelen:

- Hoe is uw familie samengesteld? (kinderen, ouders, broers en zussen, neven en nichten, kleinkinderen, grootouders, ooms en tantes, kinderen van uw ooms en tantes; aan zowel uw moeders als vaders kant van de familie)
- Wie van deze familieleden ontwikkelde welke soort kanker en op welke leeftijd?

U kunt deze informatie invullen op het familieformulier dat u meekreeg bij het maken van de afspraak. De ingevulde formulieren brengt u mee tijdens uw eerste bezoek aan de kliniek voor familiale kanker, zij dienen voor u als leidraad tijdens de raadpleging.

Wat gebeurt er tijdens het tweede bezoek?

Indien er tijdens het eerste bezoek bloed werd afgenomen voor erfelijkheidsonderzoek, volgt tijdens het tweede bezoek een gesprek over het resultaat van dit onderzoek. De resultaten tonen aan of kanker in uw familie al dan niet erfelijk bepaald is.

Wanneer er een genetisch defect kan aangetoond worden, kunnen we aan andere familieleden erfelijkheidsonderzoek aanbieden om na te gaan of ze het genetisch defect hebben overgeërfd. De kans hiertoe is meestal 50%. Zowel mannen als vrouwen kunnen drager zijn en kunnen het genetisch defect doorgeven aan hun kinderen.

De dragers van de genetische afwijking laten zich het best nauwgezet opvolgen om kanker vroegtijdig op te sporen. Ze kunnen ook een aantal behandelingen overwegen die het risico op kanker kunnen verkleinen.

Wie geen drager is van een genetisch defect, kan door erfelijkheidsonderzoek gerustgesteld worden.

Als we geen genetisch defect kunnen aantonen, kunnen we ook geen verder erfelijkheidsonderzoek aanbieden. Het risico op kanker bij andere familieleden moeten we dan inschatten op basis van de familiale voorgeschiedenis. We stellen dan, op basis van dat risico, een aangepast opvolgingsprogramma voor.