

Patientenfragebogen

zur Ermittlung des Risikos für familiären Darmkrebs

Bitte beantworten Sie die nachstehenden Fragen

1. Wurde bei einem erstgradig Verwandten von Ihnen (Eltern, Geschwister oder Kinder) Darmkrebs festgestellt? **Nein** **Ja**
2. Wurde bei Ihnen oder einem Verwandten vor dem 50. Lebensjahr Darmkrebs festgestellt? **Nein** **Ja**
3. Wurden bei Ihnen oder einem Verwandten gleichzeitig oder nacheinander zwei Krebserkrankungen in einem der unten genannten Organe* festgestellt? **Nein** **Ja**
4. Gibt es in Ihrer Familie eine Person einschließlich Ihnen, die an Darmkrebs erkrankt ist und noch mindestens einen erstgradig Verwandten (Eltern, Geschwister oder Kinder) hat, bei dem vor dem 50. Lebensjahr eine Krebserkrankung in einem der unten genannten Organe* festgestellt wurde? **Nein** **Ja**
5. Gibt es in Ihrer Familie eine Person einschließlich Ihnen, die an Darmkrebs erkrankt ist und noch mindestens zwei weitere Verwandte hat, bei denen eine Krebserkrankung in einem der unten genannten Organe* festgestellt wurde? **Nein** **Ja**
6. Wurden bei Ihnen oder einem Verwandten mehr als 10 Polypen (Adenome) im Dickdarm gefunden oder die Diagnose einer Polyposis gestellt? **Nein** **Ja**

*Dickdarm, Dünndarm, Magen, Gebärmutter (nicht Gebärmutterhals), Eierstöcke, Bauchspeicheldrüse, Gallenwege, ableitende Harnwege, Gehirn oder Talgdrüsen

Wenn Sie **alle Fragen mit Nein** beantwortet haben, ist bei Ihnen nicht von einem familiär bedingten Darmkrebs auszugehen.

Wenn Sie **nur Frage 1 mit Ja beantwortet** haben, besteht bei Ihnen ein familiäres Risiko für Darmkrebs, weshalb Sie etwas engmaschigere Früherkennungsuntersuchungen wahrnehmen sollten, als der Allgemeinbevölkerung empfohlen. Welche Untersuchungen und in welchem Abstand diese durchgeführt werden sollten, besprechen Sie am besten mit Ihrem behandelnden Arzt.

Falls Sie **mindestens eine der Fragen 2-6 mit Ja** beantwortet haben, ist es möglich, dass in Ihrer Familie eine erbliche Form von Darmkrebs vorliegt. Wir empfehlen Ihnen zur weiteren Abklärung eine Aufklärung gemäß dem Gendiagnostik-Gesetz oder eine humangenetische Beratung und ggf. die Initiierung der Abklärung bei Verdacht auf Lynch-Syndrom entsprechend Algorithmus (Link).