

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Checkliste zur Erfassung einer möglichen erblichen Belastung bei Patienten mit malignen Weichgewebetumoren**  (Stand: 01.03.2017, V1.0) | | | | | | | | | |
|  | | | |  |  |  |  |  |  |
| **Erfassungsdatum:** | |  |  |  | | |  |  |  |
|  | |  |  |  | | |  | | |
| **Name der/s Patientin/en:** | |  | **Geburtsdatum:** |  | | |  | | |
|  | |  |  |  | | |  | | |
|  |  | | | | | | | **Ja** | **Nein** |
|  | 1. Wurden bei Ihrem Patienten/Ihrer Patientin mit malignem Weichgewebetumor mind. zwei weitere Krebserkrankungen, davon mind. eine vor dem 51. Lebensjahr diagnostiziert? | | | | | | |  |  |
|  | 1. Wurde bei Ihrem Patienten mit malignem Weichgewebetumor noch mindestens eine weitere Sarkom-Entität diagnostiziert? | | | | | | |  |  |
|  | 1. Wurde in der Familie des Patienten (1. und 2. gradige Verwandtschaft) mindestens eine weitere Sarkomerkrankung diagnostiziert? | | | | | | |  |  |
|  | 1. Wurde bei mind. zwei Familienangehörigen Ihres Patienten (1. und 2. gradige Verwandtschaft) eine Krebserkrankung vor dem 51. Lebensjahr diagnostiziert? | | | | | | |  |  |
|  | 1. Liegt in der Familie Ihres Patienten ein bekanntes familiäres Krebssyndrom vor (z.B. Li-Fraumeni, Retinoblastom, Gardner, Werner, Neurofibromatose)? | | | | | | |  |  |

**Wenn mindestens eine der Fragen mit „ja“ beantwortet wurde, sollte ein Angebot zu einem Beratungsgespräch über mögliche erbliche Ursachen für die Erkrankung gemacht werden.**