

Informações para famílias com uma variante patogênica no gene PALB2

O objetivo deste folheto é fornecer informações detalhadas sobre o resultado do seu teste genético que você pode ler e discutir com seus profissionais médicos. Os pesquisadores continuarão a estudar o gene PALB2, por favor, verifique com seus profissionais médicos uma vez por ano para aprender de qualquer nova informação que possa ser importante para você e seus familiares. (Por favor, veja a última página para um glossário de termos médicos que estão sublinhados neste documento.)

O que é câncer hereditário?

- O câncer é uma doença comum. Um em cada 3 pessoas nos Estados Unidos desenvolverá algum tipo de câncer em sua vida.
- Cerca de 5-10% dos cânceres (até 1 em 10) são hereditários. Um câncer hereditário ocorre quando uma pessoa nasce com uma <u>variante patogênica</u> (também conhecida como mutação) em um gene que aumenta a chance de desenvolver certos tipos de câncer. Uma variante patogênica pode ser passada de uma geração para a próxima.
- Muitas famílias com uma variante patogênica PALB2 têm um ou mais dos seguintes recursos:
 - o Câncer de mama em mulheres
 - Câncer de pâncreas
 - o Múltiplos membros da família com câncer de mama

O que é uma variante patogênica?

- O <u>DNA</u> é nosso material genético que é passado de pai para filho. Ele contém as instruções de como
 nossos corpos se desenvolvem, crescem e funcionam. Um <u>gene</u> é um pequeno pedaço de DNA que tem
 um trabalho específico para fazer no corpo. Alguns genes determinam características como cor dos olhos
 ou altura, enquanto outros genes estão envolvidos com nossa saúde.
- Todos nós temos variações em nossos genes que nos tornam diferentes uns dos outros. A maioria dessas variações não altera a maneira como nossos genes funcionam. No entanto, algumas variações impedem que um gene funcione corretamente. Este tipo de variação é chamado de variante ou mutação patogênica.

Por que ter essa variante patogênica causa um risco aumentado para câncer?

- O trabalho do gene PALB2 é prevenir o câncer. Ele é chamado de gene supressor de tumor. Quando funcionam corretamente, os genes supressores de tumor ajudam a prevenir o câncer, controlando o crescimento e a divisão das células.
- Pessoas nascidas com uma variante patogênica PALB2 têm apenas uma cópia funcional do gene PALB2, para que seu risco de câncer seja maior que a média.

Quais são os riscos de câncer ligados a esta variante patogênica?

 Pessoas nascidas com uma variante patogênica PALB2 têm maiores riscos para certos tipos de câncer que são descritos na tabela abaixo.

Tabela: Risco de câncer na vida (chance de ter câncer a qualquer momento durante a vida)

	Pessoas que não têm uma	Pessoas que não têm uma variante
	variante patogênica	patogênica PALB2
Câncer de mama feminino	10-12%	41-60%
Segundo câncer de mama primário	Até 15%	Desconhecido
Câncer de pâncreas	1-2%	5-10%
Câncer de ovário	1-2%	3-5%

National Comprehensive Cancer Network Genetic/Familial High-Risk Assessment: Breast, Ovarian, and Pancreatic Guideline, v2.2021

 Os números acima são mostrados como um intervalo. Isso porque nem todas as famílias/indivíduos têm exatamente o mesmo grau de risco. Os riscos podem ser afetados pelos fatores ambientais, estilo de vida, histórico médico pessoal, histórico de câncer na família e outros fatores genéticos ou desconhecidos.

É possível corrigir a variante patogênica?

Infelizmente, ainda não é possível corrigir uma variante patogênica no gene *PALB2*. No entanto, é possível mudar seus tratamentos médicos e certas coisas em seu estilo de vida. Seu médico trabalhará com você para discutir essas opções e criar um plano de assistência médica que seja certo para você.

Quais são as recomendações de assistência médica?

Vigilância:

O propósito da <u>vigilância</u> (também chamado de "triagem") é diagnosticar o câncer de nível tão cedo quanto possível. Embora os cientistas e médicos não possam impedir que um câncer se desenvolva, a <u>detecção precoce</u> é importante. Quando um câncer é detectado cedo, é mais provável que seja tratado com sucesso. Há métodos de vigilância muito bons para alguns, mas não para todos os tipos de câncer.

A tabela abaixo descreve as recomendações de vigilância para indivíduos com uma variante patogênica *PALB2*(adaptada da National Comprehensive Cancer Network Genetic/Familial High-Risk Assessment: Breast, Ovarian, and Pancreatic Guideline, v2.2021). *Por favor, observe que estas são diretrizes gerais. Diretrizes específicas para pacientes e famílias individuais podem ser diferentes.*

Tipo de câncer	Recomendações de vigilância	
Câncer de mama (feminino)	Mamografias anualmente com consideração de tomossíntese e ressonância magnética da mama com contraste, começando aos 30 anos.	
Câncer de pâncreas	Quando aplicável, discuta as diretrizes de triagem de câncer pancreáticas com o seu médico.	

Opções de cirurgia de redução de risco:

O objetivo da <u>cirurgia de redução de risco</u> é reduzir o risco de câncer, removendo o tecido saudável antes que o câncer se desenvolva. Isso também é chamado de cirurgia profilática. A cirurgia de redução de risco não elimina a chance de ter câncer, mas diminui muito as chances.

Mastectomia bilateral profilática (PBM): Esta cirurgia remove o tecido mamário saudável para diminuir a chance de câncer de mama em mais de 90%. Como existem ferramentas eficazes de vigilância do câncer de mama, as mulheres que carregam variantes patogênicas de *PALB2* podem escolher a vigilância como uma alternativa aceitável para o PBM. Decidir entre PBM e vigilância é uma decisão muito pessoal, por isso é importante considerar cuidadosamente os benefícios e desvantagens de cada opção, que podem ser discutidos com médicos especialmente treinados. As mulheres que consideram que a PBM pode ter dúvidas sobre suas opções para a reconstrução mamária (a reconstrução dos montes de mama através de implantes ou tecidos) que podem ser discutidos com um cirurgião mamário especialmente treinado.

A cirurgia profilática de ovário deve ser discutida com os profissionais de saúde e pode ser considerada em alguns casos dependendo do histórico familiar de câncer.

Quem devo ver para meu atendimento médico?

É importante encontrar médicos em que você confie em tratamentos de acompanhamento a longo prazo. Seus médicos primários podem ser capazes de fornecer alguns desses tratamentos. Em alguns casos, você pode precisar ver médicos especialmente treinados. Estamos felizes em fornecer-lhe referências para especialistas no Mass General conforme necessário.

Como posso viver um estilo de vida saudável para diminuir o risco de desenvolver câncer?

Todos devem seguir um estilo de vida saudável, mas isso pode ser ainda mais importante para alguém com um risco aumentado de câncer. De acordo com a American Cancer Society, um estilo de vida saudável inclui:

- Evitar o tabaco.
- Manter um peso saudável.
- Realizar atividades físicas regulares.
- Manter uma dieta saudável com muitas frutas e legumes.
- Limitar-se a n\u00e3o mais do que 1-2 bebidas alco\u00f3licas por dia.
- Proteger sua pele e olhos do sol.
- Conhecer seu próprio corpo e histórico médico, seu histórico familiar e seus riscos.
- Fazer check-ups regulares e testes de triagem de câncer.

Quais são as chances de que meus membros da família também tenham a variante patogênica?

- Seus filhos: Cada um dos seus filhos tem 50% de chance de herdar a cópia normal (trabalho) do gene PALB2e uma chance de 50% para herdar a variante patogênica PALB2 (a cópia que não funciona). As variantes patogênicas PALB2 não estão ligadas aos câncer de infância e não alterarão o plano de tratamentos médicos de uma pessoa até a idade de 30 anos. Portanto, testar crianças (menores, menores de 18 anos) para variantes patogênicas PALB2 não é recomendado.
 - Em circunstâncias raras, quando os dois pais carregam uma variante patogênica PALB2, uma criança pode herdar uma doença chamada Fanconi Anemia (FA). Por favor, entre em contato com o seu conselheiro genético se tiver dúvidas ou preocupações sobre FA.
- Seus irmãos e outros parentes: Na maioria dos casos, irmãos e irmãs de uma pessoa com uma variante patogênica *PALB2* têm 50% de chance de ter a mesma variante patogênica. Além disso, outros membros da família (como pais, primos, tias, tios) podem também corre o risco de ter a variante patogênica.
- Planejamento familiar: As pessoas com variantes patogênicas PALB2 podem ter preocupações sobre passar uma variante patogênica PALB2 para uma criança. Existem opções reprodutivas que podem ser usadas para diminuir a chance de passar uma variante patogênica PALB2 para uma criança. Se você quiser saber mais sobre essas opções, entre em contato com seu conselheiro genético para um encaminhamento.

A carta que você recebeu do seu conselheiro genético dará recomendações mais específicas sobre quais parentes são candidatos para testes genéticos. No entanto, sinta-se à vontade para entrar em contato com mais perguntas.

Onde encontro mais informações?

Sinta-se à vontade para nos contatar se tiver alguma dúvida ou gostaria de recursos adicionais. Algumas pessoas acham útil falar com outras pessoas com variantes patogênicas *PALB2* que têm preocupações semelhantes. Ficaríamos felizes em organizar isso para você se estiver interessado.

A seguir, temos uma lista de fontes adicionais de informação:

Centro de Avaliação do Risco de Câncer do Mass General www.massgeneral.org/ccra (617) 724-1971 American Cancer Society www.cancer.org (800) 227-2345

Facing Our Risk of Cancer Empowered (FORCE)

www.facingourrisk.org (866) 288-RISK

Bright Pink www.brightpink.org (312) 787-4412

Glossário de termos de genética do câncer:

- Célula: A unidade estrutural básica e funcional de qualquer coisa viva. Cada célula é um pequeno recipiente de produtos químicos e água envolvida em uma membrana. O corpo humano é composto por 100 trilhões de células formando todas as partes do corpo, como os órgãos, ossos e o sangue.
- DNA: O <u>á</u>cido <u>d</u>esoxirribo<u>n</u>ucleico, ou DNA, é o material genético que é passado de pais para criança, o que dá as instruções de como nossos corpos se desenvolvem, crescem e funcionam diariamente.
- Detecção precoce: O processo de encontrar câncer quando está apenas começando a se desenvolver.
- Gene: Um gene é um pequeno pedaço de DNA que dá instruções para uma característica específica.
- Traço herdado: Uma característica que é passada de pai para filho.
- Risco de câncer na vida: A chance de que uma pessoa desenvolva o câncer em sua vida. Isso às vezes é definido como a chance de desenvolver câncer com a idade de 75 ou 80 anos.
- Variante patogênica: Uma mudança em um gene que o impede de funcionar corretamente. Também chamado de mutação.
- Cirurgia de redução de risco: Cirurgia para remover tecido saudável ou órgãos antes que o câncer se desenvolva. Também é chamado de cirurgia profilática.
- Vigilância: Testes de triagem ou procedimentos para procurar sinais precoces de desenvolvimento de câncer ou retorno do câncer (recorrência).
- Gene supressor de tumor: Quando funcionam corretamente, os genes supressores de tumor previnem o desenvolvimento do câncer, controlando o crescimento das células.