

Riktlinje vid misstanke om ärftligt malignt melanom. Onkogenetiskt snabbspår för testning

Gäller för: Region Kronoberg

Faktaägare: Marta Hubacz läkare, Hudkliniken

Syfte: Att identifiera personer och släkter med ärftligt malignt melanom för att fånga upp de individer som på genetisk grund löper ökad risk att utveckla malignt melanom och även bukspottkörtelcancer. Personer med konstaterad mutation kan erbjudas onkogenetisk vägledning samt inkluderas i informations och uppföljningsprogram.

Anamnes

I samband med besök hos läkare för misstänkt eller konstaterat malignt melanom eller nevusbedömning ska anamnes avseende förekomst av cancersjukdom i den nära släkten tas. Är patienten inte helt säker på släktingarnas diagnoser – be patienten tillfråga sina släktingar om det är möjligt.

Handläggning

Om det framkommer uppgifter som talar för att patienten eller patientens familj uppfyller kriterier för ärftligt malignt melanom **ska remiss skickas till Hudmottagningen i Växjö eller Ljungby** för vidare bedömning och handläggning om onkogenetisk testning i snabbspår är aktuellt. Det är endast hudkliniken som får beställa onkogenetisk testning via snabbspår.

Informera patienten om;

- Att det kan finnas en ärftlighet för malignt melanom.
- Att patienten kommer att remitteras till hudmottagningen som handlägger ärftligt melanom.
- Att om hudläkaren bedömer att det finns grund för genetisk testning via snabbspår kommer patienten att få ytterligare information, bland annat skriftlig patientinformation avseende genetisk testning för ärftligt malignt melanom
- Att endast patienten själv kan kontakta aktuella familjemedlemmar eller efterlevande släktingar.

Länk till RCC syds hemsida där det finns mer information och stöddokument:
<https://cancercentrum.se/syd/cancerdiagnoser/hud-och-melanom/onkogenetiskt-snabbspår-malignt-melanom/>

Vid upptäckt av felaktig information eller länk, vänligen meddela faktaägare