



患者及照护者教育

关于 **CDKN2A** 基因突变

本信息介绍了 *CDKN2A* 基因突变可能会对您和您家人产生的影响。

在本资源中，“家庭”一词指与您有血缘关系的人。他们与您不属于婚姻或收养关系。这类家庭成员也称为血缘亲属。

CDKN2A 基因通常有助于预防癌症。该基因的突变会导致其停止正常运作。

重要的是要明白，这种基因发生突变并不意味着一定会罹患癌症。这意味着您罹患某些类型癌症的风险会增加。即使在同一个家族中，基因突变者的癌症类型也会有所不同。

如果出现 **CDKN2A** 基因突变，罹患癌症的风险有多大？

如果您的 *CDKN2A* 基因发生突变，这意味着您会患有一种称为家族性非典型多痣黑色素瘤 (FAMMM) 综合征的疾病。FAMMM 综合征会增加您罹患某些特定癌症类型的风险，包括：

- 胰腺癌
- 黑色素瘤（一种皮肤癌）

虽然 *CDKN2A* 基因突变意味着罹患癌症的风险比普通人要高一些，但这并不能完全解释为什么您的血亲会罹患癌症。

随着我们对这些突变的了解日以增进，我们可能会发现基因突变会增加罹患其他类型癌症的风险。如果您有基因突变，遗传咨询师会向您提供有关癌症风险的更多信息。

如需了解更多信息，*请阅读遗传性胰腺癌*：www.mskcc.org/genetics/breast-cancer

如果出现 **CDKN2A** 基因突变，应该如何降低患癌风

险？

遗传咨询师将审查您的结果。他们将与您讨论您的基因突变与哪种癌症有关。随着我们对这些突变开展研究，我们可能会发现基因突变会增加罹患其他类型癌症的风险。

遗传咨询师还将查看您的个人和家族癌症病史，并为您提供癌症筛查建议。他们可能会建议您在更年轻的时候开始接受癌症筛查，或者比大多数人更频繁地接受筛查。还可能会建议您进行专门筛查，以帮助尽早发现癌症。

此类癌症筛查的例子包括：

- 前往皮肤科医生处就诊，检查皮肤是否有癌症征兆。
- 进行胰腺癌筛查。

遗传咨询师可能会与您讨论，您是否可以考虑通过研究进行胰腺癌筛查。

遗传咨询师还将与您讨论是否有其他适合您的筛查项目或预防方案。

CDKN2A 基因突变对我的血亲意味着什么？

如果您有基因突变，您的亲生父母、兄弟姐妹和子女都有 50% 的几率具有相同的突变。您的远房亲戚也可能面临同样的突变风险。

男性和女性在家族中遗传变异的几率相同。只需从父母一方继承一种突变，罹患癌症的风险就会增加。

遗传咨询师将查看您的家族史，并与您讨论是否建议对您的血亲进行基因检测。

如果我没有基因突变会发生什么？

如果您没有基因突变，或者我们发现了临床意义未明变异 (VUS)，则遗传咨询师将审查您的个人和家族癌症病史。他们会与您讨论您应该遵循的一般癌症筛查指南。

VUS 是一种基因变异，但我们还不知道其是否与患癌症的风险较高有关。大多数 VUS 最终都被证实属于正常变化，不会影响健康状况。

联系方式

如果您有任何问题或担忧，请咨询临床遗传学服务部的遗传咨询师。您可以在周一至周五上午 9:00 至下午 5:00 致电 646-888-4050 与他们联系。

有关更多资源，请访问 www.mskcc.org/pe，在我们的虚拟图书馆中进行搜索。

About Mutations in the CDKN2A Gene - Last updated on July 17, 2023
Memorial Sloan Kettering Cancer Center 拥有和保留所有权利