



## 患者及照护者教育

# 关于 *FLCN* 基因突变

本信息介绍了 *FLCN* 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。

*FLCN* 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 *FLCN* 基因突变，罹患癌症的风险有多大？

如果您有 *FLCN* 基因突变，这意味着您会患有一种称为 Birt-Hogg-Dubè (BHD) 综合征的疾病。

BHD 会增加您罹患某些特定癌症类型或增生的风险，包括：

- 肺囊肿。
- 肾癌。
- 脑膜瘤（通常为良性的脑肿瘤，但有时也可能是癌性）。
- 皮肤良性病变（最常见的是多发性纤维母细胞瘤和毛盘瘤）。

*FLCN* 基因突变 (BHD) 还可能会增加罹患其他癌症的风险，但这种情况较为少见。与 *FLCN* 相关的不常见癌症包括：

- 结肠息肉和结肠癌。
- 皮肤黑色素瘤（皮肤癌）。

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。

## 如果出现 *FLCN* 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：

- 在更年轻的时候开始进行全身皮肤检查。
- 腹部成像扫描以筛查肾癌。
- 进行胸部造影检查，以查明肺囊肿或出现气胸（肺塌陷）症状的时间。
- 更年轻且更频繁地进行结肠镜检查，或根据家族病史进行检

查。

其中一些筛查每年进行一次。 其他筛查的频率有高有低。 遗传咨询师将与您讨论筛查建议以及筛查频率。 他们还将与您讨论是否有其他适合您的筛查项目或预防方案。

## ***FLCN*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会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。

## **这对生育规划意味着什么？**

如果您有 *FLCN* 基因突变并计划生育，有些方案可以防止您的孩子遗传该突变。 您可以考虑与您的生育伴侣和遗传咨询师讨论这些方案。

## **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](http://www.mskcc.org/pe)，在我们的虚拟图书馆中进行搜索。

About Mutations in the FLCN Gene - Last updated on December 5, 2024  
Memorial Sloan Kettering Cancer Center 拥有和保留所有权利