

Próximos Eventos

The Basser Center for BRCA - Seminario gratuito

The Basser Center for BRCA organiza un seminario web gratuito el 29/03/2022, en España **30/03/2022** de **00:30 a 01:30 horas** en el que se repasarán los avances de 2021 y lo que se llevará a cabo en 2022. El seminario web será impartido por Susan M. Domchek, MD.

[Más información](#)

XV Jornada de Actualización en Genética Humana

Tratará sobre Cáncer Hereditario y tendrá lugar el próximo **22 de abril en Barcelona** (auditorio AXA).

[Más información](#)

Formación continuada

ERN GENTURIS WEBINARS

How to identify families with tumour risk syndromes

NUEVA FECHA: 06-04-2022

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponentes: Stefan Aretz

Por motivos personales relacionados con el ponente, este webinar se pospone a la fecha arriba indicada.

Si se ha registrado con anterioridad, debe volver a hacerlo a través del siguiente enlace:

[Enlace de registro](#)

Puede consultar toda la información y ver los webinars ya celebrados a través de este enlace.

Noticias

Convocatoria de Becas, Proyectos y Premios SEOM 2022

Plazo de presentación de solicitudes: hasta el 5 de mayo a las 17:00h.

[Más información](#)



Congreso SEOM2022

Abierto el plazo de envío de comunicaciones, hasta el 26 de mayo.

[Más información](#)



ESMO Congress 2022

Abierto el plazo de envío de comunicaciones, hasta el 3 de mayo.

[Más información](#)

Recuerde:

Si va a celebrar una reunión sobre cáncer hereditario y consejo genético de ámbito local o tiene alguna cuestión de un caso clínico o alguno es muy relevante o impactante, compártalo en el mail cancerhereditario@seom.org.

Actualizaciones GeneReviews

BRCA1- and BRCA2-Associated Hereditary Breast and Ovarian Cancer

Petrucelli N, Daly MB, Pal T.

GeneReviews® [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993–2022. 1998 Sep 4 [updated 2022 Feb 3]. PMID: 20301425.

Revisión

Juvenile Polyposis Syndrome

Larsen Haidle J, MacFarland SP, Howe JR.

GeneReviews® [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993–2022. PMID: 20301642.

Revisión

Selección de artículos destacados

Germline Cancer Risk Profiles of Young-Onset Colorectal Cancer Patients: Findings from a Prospective Universal Germline Testing and Tele-Genetics Program

You YN, Moskowicz J, Chang GJ, Mork M, Rodriguez-Bigas M, Bednarski BK, Messick C, Tillman M, Skibber J, Nguyen S, Kopetz S, Vilar E.

Dis Colon Rectum. 2022 Feb 21. DOI: 10.1097/DCR.0000000000002347. Epub ahead of print. PMID: 35195555

Comentario

Family Adjustment to Hereditary Cancer Syndromes: A Systematic Review

Gomes P, Pietrabissa G, Silva ER, Silva J, Matos PM, Costa ME, Bertuzzi V, Silva E, Neves MC, Sales CMD.

Int J Cancer Res Public Health. 2022 Jan 30;19(3):1603. DOI: 10.3390/ijerph19031603. PMID: 35162625; PMCID: PMC8834948

Comentario

Hereditary Ovarian Carcinoma: Cancer Pathogenesis Looking beyond BRCA1 and BRCA2

Samuel D, Diaz-Barbe A, Pinto A, Schlumberg M, George S.

Cells. 2022 Feb 4;11(3):539. DOI: 10.3390/cells11030539. PMID: 35159349; PMCID: PMC8834207

Comentario

Evaluation of tumour surveillance protocols and outcomes in von Hippel-Lindau disease in a national health service

Maher ER, Adlard J, Barwell J, Brady AF, Brennan P, Cook J, Crawford GS, Dabir T, Davidson R, Dyer R, Harrison R, Forde C, Halliday D, Hanson H, Hay E, Higgs J, Jones M, Lalloo F, Miedzybrodzka Z, Ong KR, Pelz F, Ruddy D, Snape K, Whitworth J, Sandford RN.

Br J Cancer. 2022 Feb 19;1–7. doi: 10.1038/s41416-022-01724-7. Epub ahead of print. PMID: 35184155; PMCID: PMC8857742

Comentario

Sex differences in MEN 2A penetrance and expression according to parental inheritance

Machens A, Lorenz K, Weber F, Dralle H.

Eur J Endocrinol. 2022 Feb 25;186(4):469-476. DOI: 10.1530/EJE-21-1086. PMID: 35130180

Comentario

Renal cell carcinoma in children and adolescents: A retrospective study of a French-Italian series of 93 cases

Denize T, Massa S, Valent A, Militti L, Bertolotti A, Barisella M, Rioux-Leclercq N, Malouf GG, Spreafico F, Verschuor A, van der Beek J, Tytgat L, van den Heuvel-Eibrink MM, Vujanic G, Collini P, Coulomb A.

Histopathology. 2022 Mar 3. DOI: 10.1111/his.14634. Epub ahead of print. PMID: 35238063

Comentario

Comprehensive assessment of germline pathogenic variant detection in tumor-only sequencing

Terraf P, Pareja F, Brown DN, Ceyhan-Birsoy O, Misyura M, Rana S, O'Reilly E, Carlo MI, Aghajanian C, Liu Y, Derakhshan F, Jayakumar G, Weigelt B, Walsh M, Stadler Z, Offit K, Ladanyi M, Robson M, Zehir A, Reis-Filho JS, Mandelker D.

Ann Oncol. 2022 Jan 21:S0923-7534(22)00015-1. DOI: 10.1016/j.annonc.2022.01.006. Epub ahead of print. PMID: 35074424

Comentario

Germline Cancer Susceptibility Gene Testing in Unselected Patients With Colorectal Adenocarcinoma: A Multicenter Prospective Study

Uson PLS Jr, Riegert-Johnson D, Boardman L, Kiesel J, Mounjoy L, Patel N, Lizaola-Mayo B, Borad MJ, Ahn D, Sonbol MB, Jones J, Leighton JA, Gurudu S, Singh H, Klint M, Kunze KL, Golafshar MA, Esplin ED, Nussbaum RL, Stewart AK, Bekaii-Saab TS, Jewel Samadder.

Clin Gastroenterol Hepatol. 2022 Mar;20(3):e508-e528. DOI: 10.1016/j.cgh.2021.04.013

Comentario

Cancer risks associated with BRCA1 and BRCA2 pathogenic variants

Li S, Silvestri V, Leslie G, Rebbeck TR, Neuhausen SL, Hopper JL, Nielsen HR, Lee A, Yang X, McGuffog L, Parsons MT, Andriulis IL, Arnold N, Belotti M, Borg A, Buecher B, Buys SS, Caputo SM, Chung WK, Colas C, Colonna SV, Cook J, Daly MB, de la Hoya M, de Pauw A, Delhomelle H, Eason J, Engel C, Evans DG, Faust U, Fehm TN, Fostira F, Fountzilas G, Frone M, Garcia-Barberan V, Garre P, Gauthier-Villars M, Gehrig A, Glendon G, Goldgar DE, Golmard L, Greene MH, Hahnen E, Hamann U, Hanson H, Hassan T, Hentschel J, Horvath J, Izatt L, Janavicius R, Jiao Y, John EM, Karlan BY, Kim SW, Konstantopoulou I, Kwong A, Laugé A, Lee JW, Lesueur F, Mebirouk N, Meindl A, Mouret-Fourme E, Musgrave H, Ngeow Yuen Yie J, Niederacher D, Park SK, Pedersen IS, Ramser J, Ramus SJ, Rantala J, Rashid MU, Reichl F, Ritter J, Rump A, Santamariña M, Saule C, Schmidt G, Schmutzler RK, Senter L, Shariff S, Singer CF, Southey MC, Stoppa-Lyonnet D, Sutter C, Tan Y, Teo SH, Terry MB, Thomassen M, Tischkowitz M, Toland AE, Torres D, Vega A, Wagner SA, Wang-Gohrke S, Wappenschmidt B, Weber BHF, Yannoukakis D, Spurdle AB, Easton DF, Chenevix-Trench G, Ottini L, Antoniou AC.

J Clin Oncol. 2022 Jan 25;JCO2102112. DOI: 10.1200/JCO.21.02112

Comentario

Probability of detecting germline BRCA1/2 pathogenic variants in histological subtypes of ovarian carcinoma. A meta-analysis

Vera M, Wijtes, Majke H.D, van Bommel, Marjolijn J.L, Ligtenberg, Janet R, Vos, Marian J.E, Mourits, Margreet G.E.M, Ausems, Joanne A. de Hullu, Tjalling Bosse, Nelouise Hoogerbrugge.

Gynecologic Oncology 164 (2022) 221–230. DOI: https://doi.org/10.1016/j.ygyno.2021.10.072

Comentario