

Noticias

VIII Jornada de Cáncer de Mama Hereditario | Las terapias dirigidas, la inteligencia artificial aplicada a la detección y los avances en diagnóstico genético

Las terapias dirigidas, la inteligencia artificial aplicada a la detección y los avances en el diagnóstico genético mejoran el manejo del cáncer de mama hereditario. Así se ha puesto de manifiesto en la VIII Jornada de Cáncer de Mama Hereditario, que se celebró el pasado 16 de junio en Zaragoza organizada por SOLT1 y GEICAM –los grupos referentes en la investigación clínica en cáncer de mama en España–, en colaboración con la Sección de Cáncer Familiar y Hereditario de la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM). Entre el 5 y el 10% de las mujeres con cáncer de mama desarrollan un tumor hereditario. Puede afectar a mujeres jóvenes y precisar de un tratamiento personalizado. El cáncer de mama hereditario es un paradigma para la atención integral tanto de la mujer que desarrolla la enfermedad como para su familia. La incorporación de la inteligencia artificial está mejorando las técnicas mamográficas de cribado y puede personalizar el diagnóstico temprano de las portadoras. El abordaje multidisciplinar reúne a oncólogos médicos, ginecólogos, genetistas, enfermeras, cirujanos y otros profesionales sanitarios y mejora los circuitos de atención a las pacientes.

[Nota de prensa](#)



5ª Acreditación SEOM de Excelencia en Cáncer Hereditario para oncólogos médicos

Desde el pasado 15 de junio y hasta el 15 de septiembre está abierto el plazo de entrega de solicitudes para la quinta acreditación SEOM de Excelencia en Cáncer Hereditario para oncólogos médicos. Comprometida en garantizar la calidad asistencial de los pacientes con cáncer y la adecuada prevención y cuidado de personas con alto riesgo de desarrollar determinados tipos de neoplasias, SEOM continúa el proceso de acreditación de sus especialistas. La acreditación en Asesoramiento Genético en Cáncer Hereditario no tiene carácter de obligatoriedad, si bien servirá de referencia y estímulo a los oncólogos médicos, ya que marca un estándar de calidad en esta compleja especialidad. Podrá tramitar la solicitud a través de la web de SEOM.

[Acreditación](#)

Resultado de las 525 comunicaciones presentadas a SEOM2022

Las 525 comunicaciones recibidas para SEOM2022 ya están seleccionadas y han sido distribuidas en las diferentes categorías: 4 para Plenaria (tumores poco frecuentes, pulmón, cuidados continuos y mama avanzado), 62 para Oral, 73 para Póster Destacado, 324 para ePosters y 62 para Libro. Si lo desea puede entrar con sus claves de envío de comunicaciones [en este enlace](#) y conocer cómo está clasificada su comunicación. Asimismo, si ha enviado una comunicación habrá recibido un email indicándole la categoría a la que ha sido asignada y los pasos a seguir. Si no ha recibido el email, por favor, revise su carpeta de spam. La plataforma de envío de comunicaciones y el área de pósters cuenta con la colaboración sin restricciones de **BMS**. En el marco de SEOM2022, destacamos las siguientes sesiones:

- **18 de octubre:** 2 sesiones formativas + 1 sesión de comunicaciones orales de cáncer hereditario y prevención.
- **18 de octubre a las 15:00h:** Asamblea General Ordinaria

[SEOM2022](#)

Próximos Eventos

Congreso Nacional SEOM 2022

Localización: Madrid, España
Organizado por SEOM
Fecha de realización: Del 18 al 21 de octubre de 2022

[Más información](#)



4th Course in Hereditary Cancer Genetics, Bertinoro

Localización: Bertinoro, Italy
Organizado por miembros de ERN GENTURIS
Fecha de realización: Del 20 al 23 de septiembre de 2022

[Más información](#)

Formación continuada

ERN GENTURIS WEBINARS

Breaking down the process of genetic variant classification

05-10-2022
Hora: 16:00-17:00 CET
Ponentes: Maurizio Genuardi
Enlace de registro aún no disponible

Prophylactic mastectomies – the surgeon's perspective

26-10-2022
Hora: 16:00-17:00 CET
Ponentes: Janez Žgajnar
Enlace de registro aún no disponible

Hereditary breast- and ovarian cancer, aspects on risk reducing measures and hormonal replacement – the gyne-oncologist's perspective

09-11-2022
Hora: 16:00-17:00 CET
Ponentes: Angelique Flöter Rådestad
Enlace de registro aún no disponible

Childhood cancer and genetic tumour risk syndromes – the geneticist's perspective

23-11-2022
Hora: 16:00-17:00 CET
Ponentes: Ann Nordgren & Svetlana Bajalica Lagercrantz
Enlace de registro aún no disponible

Hereditary gastrointestinal cancer – the pathologist's perspective

06-12-2022
Hora: 16:00-17:00 CET
Ponentes: Chella van der Post
Enlace de registro aún no disponible

Puede consultar toda la información y ver los webinars ya celebrados [a través de este enlace](#).

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.

Selección de artículos destacados

The Multicenter Cancer of Pancreas Screening Study: Impact on Stage and Survival

Dbouk M, Katona BW, Brand RE, Chak A, Syngal S, Farrell JJ et al.
J Clin Oncol. 2022 Jun 15;JCO2200298

[Comentario](#)

Current Systemic Treatments for the Hereditary Cancer Syndromes: Drug Development in Light of Genomic Defects

Hasanov E, Pimentel I, Cruellas M, Lewis MA, Jonasch E, Balmaña J.
Am Soc Clin Oncol Educ Book. 2022 Apr;42:1-17

[Comentario](#)

Selección ASCO 2022

The frequency of second primary malignancies and colonic polyps in Lynch syndrome with MSI tumors following immune checkpoint blockade

Abstract 10505 Oral Abstract session

[Comentario](#)

Constitutional BRCA1 methylation and risk of incident triple-negative breast cancer and high-grade serous ovarian cancer

10509 Clinical Science Symposium

[Comentario](#)

Association of germline genetic testing results with chemotherapy regimens received by women with early-stage breast cancer

10518 Poster Discussion Session

[Comentario](#)

Heart toxicity effects (HTE) of anthracyclines-containing regimens (ACRs) in patients with breast cancer (BC) carrying mutational signature of homologous recombination deficiency (HRD)

10519 Poster Discussion Session

[Comentario](#)

Prevalence of incidental pathogenic germline variants detected in cfDNA in patients with oncogene-driven non-small cell lung cancer

10569 Poster Session

[Comentario](#)

Integrated germline and somatic cancer testing provides opportunity to identify cancer risk and resolve variant origins

10589 Poster Session

[Comentario](#)

A phase 3 study to determine the breast cancer risk reducing effect of denosumab in women carrying a germline BRCA1 mutation (BRCA-P Study)

TPS10616 Poster Session

[Comentario](#)