

Noticias

Libro "Vivir con poliposis adenomatosa familiar"

El pasado día 3 de noviembre se presentó a través de un webinar el libro Vivir con poliposis adenomatosa familiar. Este libro de carácter divulgativo ha sido desarrollado en colaboración con la Asociación Española de Afectados por la Poliposis Adenomatosa Familiar (AEAPAF).

El objetivo de la obra ha sido la elaboración de un material dirigido a los pacientes y a sus familias que mejorase el conocimiento y la divulgación sobre la enfermedad.

En la presentación del libro participaron los tres editores, el **Dr. Francesc Balaguer** (jefe del Servicio de Gastroenterología del Hospital Clínic de Barcelona), la **Dra. Judith Balmaña** (jefa de la Unidad de Consejo Genético y Cáncer Familiar del Hospital Universitari Vall d'Hebron de Barcelona) y el **Dr. Josep Reyes** (jefe de la Sección de Gastroenterología del Hospital de Inca, Mallorca). Asimismo, participó en el acto la Sra. Mónica Alija, presidenta de la AEAPAF. Tanto el libro en formato digital como el vídeo del webinar estarán disponibles en las páginas web de la AEAPAF, de la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM) y de la Asociación Española de Gastroenterología (AEG).

[Libro](#)

Próximos Eventos

ERN GENTURIS WEBINARS

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

23-11-2022

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponentes: Ann Nordgren

[Enlace de registro](#)

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](#).

CONGRESOS Y SIMPOSIOS

Hebon Congress 2022

Tuesday 29 November

Hora: 09:00h-18:00h

Lugar: Jaarbeurs, Utrecht, Holanda

[Más información](#)

The Ninth International Symposium on Hereditary Breast and Ovarian Cancer. BRCA 2023: Moving into the Mainstream

May 2 - 5, 2023

Lugar: Centre Mont-Royal Montréal, Québec, Canada. In person and live-streamed.

[Más información](#)

CURSOS

XII Edición del Curso de Cáncer Hereditario

Curso SEOM de Cáncer Hereditario, organizado por la Sección SEOM de Cáncer Familiar y Hereditario y la Fundación Instituto Roche.

Inscripciones abiertas hasta el 10 de noviembre de 2022.

[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.

Selección de artículos ESMO 2022: Cáncer Hereditario

Se han presentado algunas comunicaciones relacionadas con cáncer hereditario a lo largo de las diferentes sesiones de poster de diversas patologías. Se destacan las siguientes:

Tumor-first mutation-specific risk approach to trigger germline testing in castration-resistant prostate cancer

I.S.H. Kloots, et al. Medical Oncology Department, Radboud University Medical Center- Nijmegen/NL 1391P

[Comentario](#)

Lung cancer predisposition in Li-Fraumeni syndrome: Cohort from Gustave Roussy Institute

H. Sassi, et al. Medical Biology and Pathology Department, Institut Gustave Roussy 1731P

[Comentario](#)

Congreso SEOM2022: Cáncer Hereditario

PRESENTACIONES ORALES

Evaluación de la capacidad de la carga poligénica para refinar el riesgo de cáncer colorrectal (CCR) en el síndrome de Lynch (SL)

Nuria Dueñas Cid et al. Programa de Cáncer Hereditario, Instituto Catalán de Oncología-IDIBELL, ONCOBELL, National Center for Hereditary Tumor Syndromes, University Hospital Bonn, Germany, Institute for Medical Biometry, Informatics and Epidemiology, University Bonn, Germany, Institute for Genomic Statistics and Bioinformatics, University Hospital Bonn, Germany, Unidad de Biomarcadores y Susceptibilidad, Instituto Catalán de Oncología-IDIBELL.

O-6

[Comentario](#)

Análisis de mutaciones en una cohorte seleccionada de pacientes con cáncer de pulmón de célula no pequeña (CPCNP): datos preliminares del proyecto INHERITY LC

María Zurera Berjaga et al. Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa. Zaragoza.

O-7

[Comentario](#)

Impacto de la densidad mamaria (DM) en el riesgo de desarrollar cáncer de mama (CM) en mujeres con historia familiar: Estudio PRISMA

Teresa Ramón y Cajal et al. Estudio multicéntrico de los hospitales Santa Creu i Sant Pau, Vall d'Hebron, Doctor Josep Trueta, Duran i Reynals, Parc Tauli y Arnau de Vilanova.

O-8

[Comentario](#)

Puede descargarse el [libro recopilatorio con todas las comunicaciones presentadas a SEOM2022 a través de este enlace](#), accediendo con sus claves de socio de SEOM.

POSTERS DESTACADOS

Diagnóstico de cáncer en portadores de la mutación fundadora C.1865T>A en MLH1

Rubén García Muñoz et al. Hospital Universitario de Jaén.

P. DEST 6

[Comentario](#)

Genotipo y fenotipo de familias con síndrome de predisposición a cáncer de mama hereditario debido a variantes patogénicas (VP) en ATM, en la Comunidad Valenciana (CV)

Ana Beatriz Sánchez Heras et al. Hospital General Universitario de Elche, Hospital Universitario y Politécnico La Fe de Valencia, Hospital Clínico Universitario de Valencia, Hospital Provincial de Castellón, Instituto Valenciano de Oncología.

P. DEST 7

[Comentario](#)

Síndrome de poliposis serrada en paciente con mutación probablemente patogénica en POT1 sin casos de cáncer de colon en la familia

Laura Díaz Paniagua et al. Hospital Universitario de Getafe.

P. DEST 8

[Comentario](#)

Se recomienda [acceder a los otros 25 E-POSTERS disponibles en la web de SEOM](#), que dibujan la actividad de las Consultas de Cáncer Hereditario de nuestro país, fundamentalmente la implementación del uso de paneles de genes múltiples y el incremento de estudios con fines terapéuticos. Puede acceder a la biblioteca de posters [a través de este enlace](#).

Selección de artículos destacados

Systemic circulating microRNA landscape in Lynch syndrome

Sievänen T, Korhonen TM, Jokela T, Ahtinen M, Lahtinen L, Kuopio T, et al.

Int J Cancer. 2022 Oct 25. DOI: 10.1002/ijc.34338

[Comentario](#)

Is HLA type a possible cancer risk modifier in Lynch syndrome?

Ahadova A, Witt J, Haupt S, Gallon R, Hüneburg R, Nattermann J, et al.

Int J Cancer. 2022 Oct 10. DOI: 10.1002/ijc.34312. Epub ahead of print. PMID: 36214792

[Comentario](#)

Minors at risk of von Hippel-Lindau disease: 10 years' experience of predictive genetic testing and follow-up adherence

Eur J Hum Genet. 2022 Oct;30(10):1171-1177. DOI: 10.1038/s41431-022-01157-z. Epub 2022 Aug 2. PMID: 35918537; PMCID: PMC9553881

Vibert R, Lahlou-Laforêt K, Samadi M, Krivosic V, Blanc T, Amar L, et al.

[Comentario](#)

Increased Co-Occurrence of Pathogenic Variants in Hereditary Breast and Ovarian Cancer and Lynch Syndromes: A Consequence of Multigene Panel Genetic Testing?

Int J Mol Sci. 2022 Sep 29;23(19):11499. DOI: 10.3390/ijms231911499. PMID: 36232793; PMCID: PMC9570103

Infante M, Arranz-Ledo M, Lastra E, Abella LE, Ferreira R, Orozco M, et al.

[Comentario](#)

The predicted effect and cost-effectiveness of tailoring colonoscopic surveillance according to mismatch repair gene in patients with Lynch syndrome

Genet Med. 2022 Sep;24(9):1831-1846. DOI: 10.1016/j.gim.2022.05.016. Epub 2022 Jul 9. PMID: 35809086

Kang YJ, Caruana M, McLoughlin K, Killen J, Simms K, Taylor N, et al.

[Comentario](#)

Overall survival in the OlympiA phase III trial of adjuvant olaparib in patients with germline pathogenic variants in BRCA1/2 and high risk, early breast cancer

Ann Oncol. 2022 Oct 19:S0923-7534(22)04165-X. DOI: 10.1016/j.annonc.2022.09.159. Epub ahead of print. PMID: 36228963

Geyer CE Jr, Garber JE, Gelber RD, Yothers G, Taboada M, Ross L, et al.

[Comentario](#)

Risk reduction and screening of cancer in hereditary breast-ovarian cancer syndromes: ESMO Clinical Practice Guideline

Ann Oncol. 2022 Oct 19:S0923-7534(22)04165-X. DOI: 10.1016/j.annonc.2022.10.004. Epub ahead of print. PMID: 36307055

Sessa C, Balmaña J, Bober SL, Cardoso MJ, Colombo N, Curigliano G, et al.

[Comentario](#)

InSiGHT 2022 Abstract Publishing and Best Abstract Awards

Familial Cancer (2022). <https://doi.org/10.1007/s10689-022-00312-1>

[Comentario](#)