

Próximos Eventos

ERN GENTURIS Webinars

"Hereditary tumour syndromes in gastroenterology"

13-03-2024

Hora: 16:00-17:00 CET

Ponente: Dr. Verena Steinke-Lange, genetista en MGZ - Medical Genetics Center y en University Hospital of Munich (LMU), en Munich (Alemania).

[Enlace de registro](#)

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

CONGRESOS, SIMPOSIOS y JORNADAS

X Jornada en Cáncer de Mama Hereditario

14 y 15 marzo 2024

Lugar: Barcelona

Organizado por: GEICAM, SOLTI y Sección SEOM de Cáncer Familiar y Hereditario

[Más información](#)

2024 ASCO Annual Meeting

31 mayo al 4 de junio de 2024

Lugar: Chicago, IL, EEUU

2024 InSiGHT Biennial Meeting

19-22 Junio 2024

Lugar: Barcelona

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.

Eventos Pasados

ERN GENTURIS Webinars

"Familial malignant melanoma - the dermatologist's perspective"

28-2-2024, 16:00-17:00 CET

Ponente: Dr. Remco van Doorn, dermatólogo del Leiden University Medical Center y del Netherlands Cancer Institute, Holanda.

HEALTH IN CODE y Fundación ECO Webinars

"Genoma/exoma vs. estudios dirigidos: that's the question"

28-2-2024, 17:00-18:00 CET

Ponentes: Enrique de Álava, MD, PhD, jefe de Servicio de Anatomía Patológica del Hospital U. Virgen del Rocío (Sevilla) y Fernando Lopez-Rios, MD, PhD, jefe de Sección de Patología Molecular del Hospital Universitario 12 de Octubre (Madrid)

Selección de artículos destacados

Accurate proteome-wide missense variant effect prediction with AlphaMissense

Jun Cheng, Guido Novati, Joshua Pan, Clare Bycroft, Akvile Žemgulyte, Taylor Applebaum, Alexander Pritzel, Lai Hong Wong, Michal Zielinski, Tobias Sargeant, Rosalia G. Schneider, Andrew W. Senior, John Jumper, Demis Hassabis, Pushmeet Kohli, Žiga Avsec.

Science. 2023 Sep 22; 381(6664): eadg7492.

[Comentario](#)

Will variants of uncertain significance still exist in 2030?

Douglas M. Fowler and Heidi L. Rehm.

The American Journal of Human Genetics 111, 5–10, January 4, 2024.

[Comentario](#)

Risk-reducing mastectomy and breast cancer mortality in women with a BRCA1 or BRCA2 pathogenic variant: an international analysis

Kelly Metcalfe, Tomasz Huzarski, Jacek Gronwald, Joanne Kotsopoulos, Raymond Kim, Pal Moller, Tuya Pal, Amber Aeilts, Andrea Eisen, Beth Karlan, Louise Bordeleau, Nadine Tung, Olufunmilayo Olopade, Dana Zakalik, Christian F. Singer, William Foulkes, Fergus Couch, Susan L. Neuhausen, Charis Eng, Ping Sun, Jan Lubinski, Steven A. Narod and the Hereditary Breast Cancer Clinical Study Group.

British Journal of Cancer. 2024; 130:269–274.

[Comentario](#)

Investigation of Genetic Alterations Associated With Interval Breast Cancer

Juan Rodriguez, Felix Grassmann, Qingyang Xiao, Mikael Eriksson, Xinhe Mao, Svetlana Bajalica-Lagercrantz, Per Hall, Kamila Czene.

JAMA Oncol. Published online January 25, 2024.

[Comentario](#)