

Noticias

Ampliado el plazo de inscripción al XI Edición del Curso de Cáncer Hereditario

Hasta el **15 de noviembre** puede inscribirse a la XI Edición del Curso de Cáncer Hereditario. Este curso, organizado por la Sección SEOM de Cáncer Familiar y Hereditario y la **Fundación Instituto Roche**, está dirigido a oncólogos médicos y otros profesionales de Ciencias de la Salud que deseen formarse o actualizar conocimientos en el área del cáncer hereditario. Los interesados pueden inscribirse al curso a través de la plataforma del mismo, accediendo vía www.seom.org. Tendrán preferencia aquellos alumnos que se inscriban en los 2 cursos, así como los socios de SEOM quienes, además, tienen una cuota de inscripción reducida. Para poderse inscribir es importante registrarse primero en la plataforma y luego ir al formulario de inscripción del curso.

[Más información](#)

Próximos Congresos

ASCO 2022

Abierto el plazo de envío de abstracts desde el 3 de noviembre para ASCO 2022, que tendrá dos modalidades:

Presencial (3-7 junio, Chicago, IL) y online.

Deadline: 15 de febrero de 2022 a las 11:59 PM (EST)

[Más información](#)

Formación continuada

ERN GENTURIS WEBINARS

Somatic Mosaicism in Tumour Genetics

Fecha: 24-11-2021

Hora: 16:00 -17:00 CEST

Ponente: Stefan Aretz

[Enlace de registro](#)

Legius syndrome and its link with Neurofibromatosis type 1

Fecha: 07-12-2021

Hora: 16:00 -17:00 CEST

Ponente: Eric Legius

[Enlace de registro](#)

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.

GeneReviews - Actualización/nuevo (2021)

Peutz-Jeghers Syndrome

Thomas J McGarrity, Christopher I Amos, María J Baker

September 2, 2021. In: Adam MP, Ardinger HH, Pagon RA, Wallace SE, Bean LJH, Mirzaa G, Amemiya A, editors. GeneReviews® [Internet]. Seattle (WA): University of Washington, Seattle; 1993–2021.

Revisión

Selección de artículos destacados

Up-Front Multigene Panel Testing for Cancer Susceptibility in Patients With Newly Diagnosed Endometrial Cancer: A Multicenter Prospective Study

Monica D. Levine et al.

JCO Precision Oncology 2021 :5, 1588-1602

Comentario

Risk of Late-Onset Breast Cancer in Genetically Predisposed Women

Nicholas J. Boddicker et al.

J Clin Oncol. 2021 Jul 22;JCO2100531. doi: 10.1200/JCO.21.00531. Online ahead of print. PMID: 34292776

Comentario

Personalized profiles for disease risk must capture all facets of health

Mark McCarthy, Ewan Birney

Nature 2021 Sep;597(7875):175-177. DOI: 10.1038/d41586-021-02401-0. PMID: 34489576 DOI: 10.1038/d41586-021-02401-0

Comentario

Breast cancer polygenic risk scores: a 12-month prospective study of patient reported outcomes and risk management behaviour

Yanes et al. (2021)

Genetics in Medicine

Comentario

Risk of Pancreatic Cancer Among Individuals With Pathogenic Variants in the ATM Gene

Hsu F, Roberts NJ, Childs E, et al.

JAMA Oncol. Published online September 16, 2021. DOI:10.1001/jamaoncol.2021.3701

Comentario

Oncology clinic-based germline genetic testing for exocrine pancreatic cancer enables timely return of results and unveils low uptake of cascade testing

Wang et al. (2021)

Journal of Medical Genetics. <http://dx.doi.org/10.1136/jmedgenet-2021-108054>

Comentario

Pediatric oncologists' experiences returning and incorporating genomic sequencing results into cancer care

Hsu et al. (2021)

Journal of Personalized Medicine; 11(6): 570. <https://doi.org/10.3390/jpm11060570>

Comentario

ESMO - Septiembre 2021

First International Randomized Study in Malignant Progressive Pheochromocytoma and Paragangliomas (FIRSTMAPPP): an academic double-blind trial investigating Sunitinib

Baudin E et al. (ESMO 2021)

Annals of Oncology (2021) 32 (suppl_5): S621-S625. 10.1016/annonc/annonc700

Comentario

Incorporating genetic and nongenetic risk factors in breast cancer risk prediction for healthy women with non-informative test result

Tüchler et al. (ESMO 2021)

Annals of Oncology (2021) 32 (suppl_5): S1102-S1110. 10.1016/annonc/annonc711

Comentario

Molecular profile and clinical data of patients with lung cancer harboring germline TP53 R337H mutation

Carlos Diego Lopes et al. (ESMO 2021)

Annals of Oncology (2021) 32 (suppl_5): S1227-S1236. 10.1016/annonc/annonc681

Comentario

Prognosis and efficacy of frontline treatment for HR+ HER2- metastatic breast cancer occurring in gBRCA1/2 carriers

Jean-Sebastien Frenele et al. (ESMO 2021)

Annals of Oncology (2021) 32 (suppl_5): S457-S515. 10.1016/annonc/annonc689

Comentario

SEOM - Octubre 2021

Análisis de la recombinación homóloga (RH) en cáncer de mama (CM) y ovario (CO) con mutación GERMINAL EN RAD51C/D del registro de la sección Cáncer Hereditario SEOM

Sara Torres-Esquius et al.

PLE-2

Comentario

Feocromocitomas (FEO) y paragangliomas (PGGs) metastásicos: características clínicas y evolutivas. Experiencia en una unidad multidisciplinar de referencia

María Isabel del Olmo García

0-8

Comentario

Espectro de mutaciones germinales en los pacientes con diagnóstico de retinoblastoma. Análisis de 30 años en una unidad de referencia

Paula Richart Aznar et al.

0-11

Comentario

Caracterización genética y clínica de una nueva mutación fundadora española en el gen de la fumarato hidratasa (FH), responsable del síndrome de leiomiomatosis múltiple y cáncer renal hereditario (LMCRH)

Ana Beatriz Sánchez Heras et al.

0-12

Comentario

Estudio retrospectivo sobre el riesgo de cáncer de mama después de un cáncer de ovario en portadoras de variante patogénica en BRCA1/2

Ariadna Roqué Lloveras et al.

0-13

Comentario

Tumores neuroendocrinos (NEN) y BRCA2: ¿existe una asociación?

Isabel García-Fructuoso et al.

0-15

Comentario