

ACTIVIDADES EN CURSO EN LA SECCIÓN DE CÁNCER HEREDITARIO DE LA SEOM

Desde febrero de 2010 el Comité Ejecutivo de la Sección de Cáncer Hereditario de la SEOM lo componen el Dr. Luis Robles (coordinador), la Dra. Carmen Guillén (secretario), la Dra. Judith Balmaña (vocal), la Dra. Encarnación González Flores (vocal- representante de Junta Directiva), el Dr. Santiago González Santiago (vocal), la Dra. Begoña Graña (vocal), el Dr. Enrique Lastra (vocal) y el Comité Asesor de la Sección lo componen el Dr. Angel Alonso, el Dr. Joan Brunet, la Dra. Isabel Chirivella, la Dra. Isabel Lorenzo, la Dra. Ana Osorio, el Dr. Pedro Pérez Segura y el Dr. Miguel Urioste.

En la última asamblea general de la Sección llevada a cabo en Madrid el pasado 28 de octubre de 2010 coincidiendo con el I Simposio SEOM se informó a los miembros de la Sección de los proyectos en curso. El acta de esta asamblea se puede consultar online en el apartado de documentos para socios del apartado web de la Sección en www.seom.org

A continuación ponemos al día de forma resumida los proyectos en curso de la Sección

Ya está disponible la nueva interfaz del apartado web de la SCH que incorpora una nueva lista de correo (cancerhereditario@seom.org), documentación online propia de la Sección, links de interés y nuevo logo. Se puede visitar en www.seom.org pinchando en el link de Sección de Cáncer Hereditario.

El pasado 10 de marzo de 2011 se presentó la II edición del libro de Cáncer Hereditario fruto del esfuerzo de numerosos autores nacionales e internacionales y de la colaboración de la SEOM con el Instituto Roche. Los socios de SEOM deberían haber recibido ya un ejemplar en su dirección de contacto que figura en la base de datos de SEOM.

En las próximas semanas se comenzará con la planificación de la IV Edición del Curso online de Cáncer Hereditario que tiene previsto su inicio a principios de 2012.

La actualización de las guías clínicas sobre el síndrome hereditario de predisposición a cáncer de mama y ovario y del Síndrome de Lynch está próxima a ser publicada en Clinical Translational Oncology. Estas actualizaciones han sido revisadas por los doctores Begoña Graña, Enrique Lastra, Gemma Llorca y Joan Brunet

SEOM en colaboración con el Instituto Roche ha fijado fecha para una nueva jornada de unidades de consejo genético para el 26 de mayo de 2011 en Madrid. Tendrá el formato de taller para trabajar los recursos bioinformáticos en la interpretación de resultados genéticos en estudios BRCA1-2, Síndrome de Lynch y Poliposis adenomatosa familiar. La difusión de la jornada se ha llevado a cabo inicialmente entre los miembros de la Sección.

Está próximo a ser publicado un listado conjunto de las Unidades de Consejo Genético de la Asociación Española de Genética Humana (AEGH) y la SEOM. Gracias a la tarea de la Dra. Carmen Guillén y el Dr. Ismael Ejarque el listado será accesible online en las próximas semanas.

Se está elaborando el borrador del documento “Recomendaciones SEOM sobre estructura y el funcionamiento de una Unidad de Consejo Genético en Cáncer Hereditario”. Dentro de los proyectos de la SEOM este documento pretende servir de marco de referencia tanto para las unidades ya establecidas como para las que se puedan constituir en el futuro.

Tras una conversación con responsables del Instituto de Saludo Carlos III mantenida en noviembre de 2010, se acordó elaborar una propuesta para la creación de una base de datos de mutaciones en línea germinal a nivel nacional para BRCA1-2, S. de Lynch y mutaciones asociadas a poliposis adenomatosa familiar. El borrador de dicho proyecto se hizo circular entre los miembros de la Sección y tras obtener respuesta favorable de 25 centros está pendiente de evaluación definitiva por la subdirectora general de servicios aplicados a la formación e investigación del ISCiii, Dña. Asunción Bernal Zamora.

Se han elaborado los borradores de la actualización de los documentos orgánicos de la SCH-SEOM sobre: 1) Normas para la evaluación y desarrollo de estudios de investigación dentro de la Sección SEOM de Cáncer Hereditario; 2) Normas de publicación para los trabajos producidos por la Sección de Cáncer Hereditario de la SEOM. En la próxima reunión del Comité Ejecutivo se tratarán las enmiendas y se presentarán para ser refrendadas en la próxima asamblea general de la Sección que tendrá lugar en Málaga en octubre de 2011, coincidiendo con el Congreso Nacional SEOM.

El 6 de abril de 2011 se llevó a cabo en SEOM una reunión entre responsables de nuestra Sociedad y de las Sociedades de Atención Primaria para explorar la posibilidad de llevar a cabo un documento de consenso sobre criterios de derivación y orientaciones generales sobre el proceso del consejo genético en Cáncer Hereditario. El próximo 27 de abril está previsto que representantes de todas estas sociedades se vuelvan a reunir para confirmar la viabilidad del proyecto.

Hay varias propuestas abiertas de estudios de investigación como la “Relación entre las Unidades de Cáncer Familiar y Atención Primaria y Enfermería” de la Dra. Begoña Graña (Hospital Valle de Hebrón) o el “Estudio IPRECAP (Identificación de varones con Predisposición al CÁncer de Próstata: Cribado dirigido en varones portadores o no de mutaciones en los genes reparadores del ADN)” del Dr. Ignacio Blanco (ICO) distribuidos por nuestra lista de correo y pendientes del envío de la documentación completa para evaluación definitiva de los centros que pueden ser participantes.

En nombre de los representantes de la Sección y en el mío propio os invitamos a que os involucrais activamente en los proyectos en que podáis estar interesados y además a elevar al grupo nuevas propuestas.

Sociedad Española
de Oncología Médica

| SEOM

Sección
SEOM
De Cáncer
Hereditari

Recibid un abrazo,

Luis Robles
Coordinador SCH-SEOM