

Brèves de LYNCH – Janvier 2025

Cher.e.sadhérent.e.s, futur.e.sadhérent.e.s, médecins, professionnels de santé et amis,
L'Association Syndrome de Lynch France vous présente ses meilleurs vœux pour cette nouvelle année, ainsi qu'à vos proches. Que celle-ci vous apporte bonheur et santé !

1



Nouvelle webconférence A.R.C.A.D !

Prévue vendredi 31 janvier 2025 à 12h, cette 2^{ème} webconférence dressera un état des avancées de la recherche dans les principaux cancers digestifs.

Elle sera animée par le Dr Marie Muller, oncologue au CHRU de Nancy et Claude Ganter, patiente-partenaire. Les experts présenteront l'état des lieux de la recherche par pathologie.

- Dr Romain Cohen sur le cancer colorectal
- Dr Emmanuelle Samalin sur le cancer de l'estomac
- Pr Christophe Borg sur le cancer du foie
- Pr Pascal Hammel sur le cancer du pancréas

Ces webconférences s'adressent aux patients, aidants et professionnels de santé.

Webconférence gratuite, sur inscription :

https://docs.google.com/forms/d/16TloivRojFNxbV3hhFE_8-PqzAs9jIheokH9h6aRw5k/edit

2



Vous trouverez sur le site du Groupe Génétique Cancer – Unicanter beaucoup d'informations utiles :

<https://www.unicancer.fr/fr/les-groupes-d-experts/groupe-genetique-et-cancer/>

Le projet PREDI LYNCH déposé à l'appel à projet européen HORIZON MISSION Cancer a été retenu avec une note de 15/15 et un financement de plus de 13 millions 600 000 euros (13,606,320.25).

PREDI LYNCH est un projet de recherche dont le but est de détecter de façon très précoce les cancers du syndrome de Lynch à partir d'une simple prise de sang.

C'est une très bonne nouvelle et une récompense pour le travail fourni par tous pour monter ce projet collaboratif qui rassemble plus de 15 pays européens et associations de patients.

La France va contribuer via le Groupe Génétique et Cancer-Unicanter à l'inclusion d'un grand nombre de patients. Vous serez peut-être sollicités pour participer à ce projet de recherche.

Le Dr Chrystelle Colas est chargée de la coordination de ce projet pour la France. Elle est membre du Groupe Génétique et Cancer et responsable de l'Unité de Génétique Clinique de l'institut Curie. Ses champs d'expertise sont les prédispositions au cancer en particulier au cancer du sein et de l'ovaire et aux cancers digestifs.

Sa thématique de recherche concerne les cancers liés à des anomalies de réparation de l'ADN en particulier le syndrome CMMRD et les cancers digestifs.

SOUTENIR "SYNDROME DE LYNCH FRANCE"

Si vous souhaitez soutenir notre association pour que nous puissions continuer à œuvrer pour vous et tous les porteurs du syndrome de Lynch, nous avons mis **un formulaire d'adhésion en pièce jointe**.

En adhérant, en complément des **Brèves de Lynch**, vous recevrez notre Brochure « **Vivre avec le syndrome de Lynch** » ainsi que la **Lettre des adhérents** qui vous tiendra au courant des activités de l'association, des recherches médicales et des avancées thérapeutiques pour les porteurs du syndrome de Lynch.

Que vous adhérez ou non à l'association, sachez que nous répondrons à vos questions via l'adresse

contact@syndrome-de-lynch.fr

