



Cher.e.s adhérent.e.s, futur.e.s adhérent.e.s, médecins, professionnels de santé et amis, nous avons le plaisir de vous proposer notre nouvelle Brève de Lynch afin de vous informer de nos dernières actualités.



1

Souvenez-vous, en juin 2025, nous avons eu le plaisir de relayer l'invitation de L'équipe d'oncogénétique du Centre Georges François Leclerc et de génétique du CHU de DIJON pour venir écouter une femme inspirante et résiliente, Christelle GIRARD, et échanger autour de son aventure sportive et personnelle.

Christelle GIRARD porteuse du syndrome de Lynch, est devenue déficiente visuelle à cause d'une maladie rare, la maladie de Best. Elle a su dépasser tous les obstacles et se lancer dans la compétition sportive de tir à 10 mètres pour obtenir en 2024, le titre de Championne de France. Pour en savoir plus [Site officiel de Christelle Girard](#)

Notre Association est heureuse de vous annoncer que **Christelle GIRARD** nous fait l'honneur de **devenir la marraine de notre association**. C'est le 14 juillet 2025 que Florence GUILLOT, présidente de l'association et Christelle GIRARD se sont retrouvées à DIJON pour fêter cet événement de manière pétillante.



Hôpital européen
Georges-Pompidou
AP-HP



Syndrome de Lynch et Hystérectomie prophylactique

Pr Anne-Sophie BATS

Service de Chirurgie Cancérologique Gynécologique et du Sein
Hôpital Européen Georges-Pompidou
AP-HP.Centre – Université de Paris

Dans cette vidéo, le Pr Anne-Sophie BATS, Chef du service de Chirurgie Gynécologique et Cancérologique à l'hôpital européen Georges Pompidou et Présidente de notre conseil scientifique, nous détaille et nous explique les modalités du suivi gynécologique proposé aux femmes porteuses du syndrome de Lynch dans le réseau de suivi PREDIF, et nous présente la chirurgie prophylactique recommandée dans le cadre de ce suivi.

Cette vidéo très explicative et très pédagogique constitue une source d'informations indispensables pour toutes les porteuses du syndrome de Lynch.

Elle est en ligne sur notre site internet, dans l'onglet « L'essentiel – Des vidéos pour comprendre ».

<https://syndrome-de-lynch.fr/0a3-vivre-avec-le-sl/>

Une nouvelle conférence en ligne avec une session de questions-réponses vous est proposée le vendredi 12 septembre 2025 à 12h. La Fondation A.R.CA.D. accueillera son président le Pr Thierry André, chef du département d'oncologie à l'hôpital Saint-Antoine qui travaille sur les cancers MSI.

Inscrivez-vous : <https://www.fondationarcad.org/webconference-cancers-msi/>

Marie G. Fouqueras-Rondeau, adhérente et amie de notre association, témoignera de son parcours. Porteuse du syndrome de Lynch, elle a bénéficié d'une immunothérapie pour la prise en charge de son cancer du pancréas. Elle souhaite rendre ainsi hommage à sa famille et donner à tous les porteurs l'espoir de vivre, puis de guérir de cancers hier encore incurables.

Les webconférences A.R.CA.D

Les tumeurs MSI (Micro Satellites Instables)

Expert : Pr Thierry André – Chef de service oncologie à Saint-Antoine (AP-HP)

VENDREDI 12 SEPTEMBRE 2025 à 12h00

Conférence en ligne avec session de questions/réponses

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, **vous trouverez le formulaire d'adhésion** sur notre site internet:

<https://syndrome-de-lynch.fr/0e1-nous-soutenir/>

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 adhériez ou non à l'association, sachez que nous répondrons à vos questions via l'adresse

contact@syndrome-de-lynch.fr

