



Cher.e.sadhérent.e.s, futur.e.sadhérent.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.

MARS BLEU MOIS DE MOBILISATION CONTRE LE CANCER COLORECTAL

Plusieurs lieux, plusieurs dates pour nous rencontrer



12 mars 2026 – Centre Léon Bérard (Lyon)

Florence Guillot, présidente de l'association, vous attendra dans le hall 1 du Centre Léon Bérard.

Venez nombreux pour échanger et vous informer.

Deux dates sur Paris, deux sites

MARS BLEU 2026

mois de sensibilisation au
dépistage du **cancer colorectal**

Journée d'information
24 mars 2026 | 10h30 à 14h30

Hôpital Saint-Antoine - Rue Traversière
184 Rue du Faubourg Saint-Antoine
75012 Paris

Au programme

- Distribution de kits de dépistage
- Rencontre avec des professionnels de santé
- Stands associatifs, médicaux et paramédicaux
- Animations ludiques



MARS BLEU 2026

mois de sensibilisation au
dépistage du **cancer colorectal**

Journée d'information
26 mars 2026 | 11h à 14h

Hôpital Tenon - Hall Meyniel
4 Rue de la Chine
75020 Paris

Au programme

- Distribution de kits de dépistage
- Rencontre avec des professionnels de santé
- Stands associatifs, médicaux et paramédicaux
- Animations ludiques



Vincent Mugnier, trésorier de l'association, sera présent :

- **le mardi 24 mars à l'hôpital Saint Antoine**, à proximité de la cafétéria, rue Traverse de 10h30 14h30
- **le jeudi 26 mars à l'hôpital Tenon**, salle Meyniel de 11h à 14h.

Venez nombreux pour échanger, vous informer, rencontrer les professionnels de santé.

Toutes nos félicitations à notre marraine,
Christelle Girard, titrée
double championne de France en para-tir



Porteuse du syndrome de Lynch et d'un handicap visuel d'origine génétique, également héréditaire, Christelle Girard est marraine de notre association depuis 2025.

Christelle s'est illustrée à nouveau lors du Championnat de France de tir sportif handisport 2026 en décrochant deux médailles d'or dans les épreuves VI-P (position couchée) et VI-S (position debout).

Christelle confirme ainsi son classement parmi les meilleures tireuses françaises de la discipline.

De retour du [GRAND PRIX WSPS FRANCE 2026](#) qui s'est tenu du 27/02 au 01/03/26 organisé par l' [Amicale des Tireurs de la Chapelle Saint Luc – ATCSL](#) dans l'aube, **Christelle a remporté l'argent** en position VI-S et VI-P et de la Champagne Cup 2026, face à plus de 15 nations et plus de 100 compétiteurs.

[Retrouver le témoignage de Christelle Girard sur FR3 "Les experts d'ici"](#)

Nouvelle vidéo sur notre site internet

1

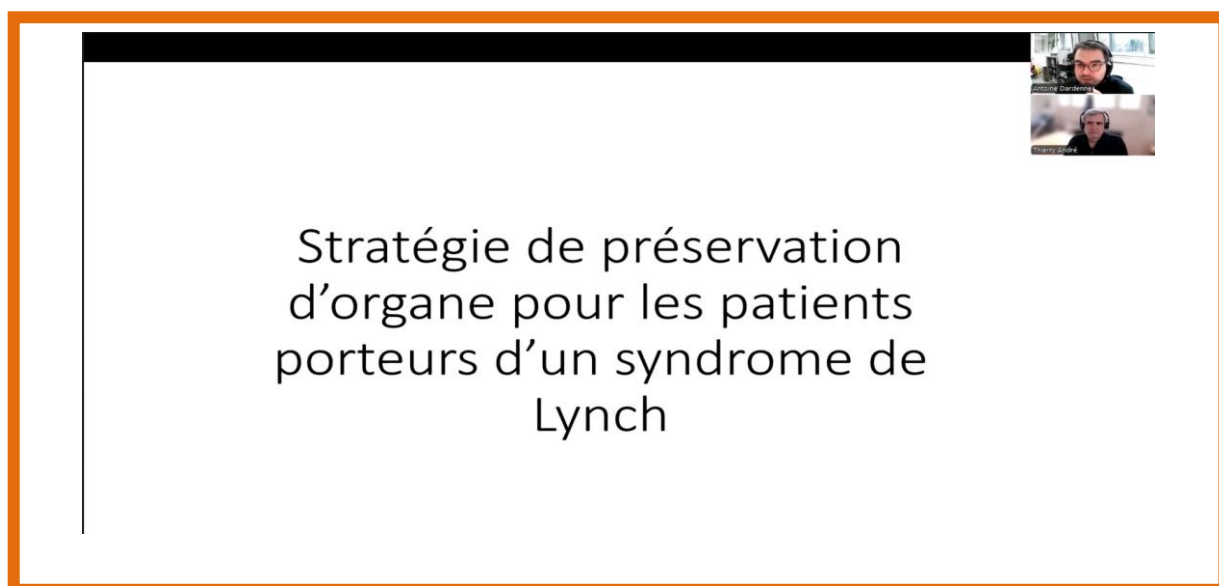
Une nouvelle vidéo réalisée à l'initiative du Dr Antoine Dardenne, oncologue et oncogénéticien à l'hôpital Saint Antoine et membre de notre Conseil Scientifique, est en ligne sur notre site internet.

Dans cette vidéo, le Pr Thierry André, chef du service d'oncologie digestive à l'hôpital Saint Antoine nous présente une avancée médicale très importante pour les porteurs du syndrome de Lynch puisqu'il s'agit de traiter une tumeur par immunothérapie seule, sans recourir à la chirurgie, et donc en préservant l'organe atteint.

Cette vidéo est très explicative et très pédagogique. Elle permet de comprendre le fonctionnement de l'immunothérapie et les différentes stratégies thérapeutiques mises en œuvre pour traiter les cancers développés par les porteurs du syndrome de Lynch.

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

[Pour découvrir la nouvelle vidéo](#)



Nouveaux témoignages partagés sur notre site internet

2

Carol et Jean Michel ont rejoint notre groupe de bénévoles. Ils nous partagent leurs parcours de vie avec le syndrome de Lynch. Leurs témoignages sont en ligne sur notre site internet dans l'onglet « Vous informer – Témoignages ».



Le témoignage de Carol illustre un drame malheureusement trop fréquent : malgré une histoire familiale évocatrice, c'est la survenue d'un cancer à un stade avancé, heureusement traitable par immunothérapie, qui a initié la recherche génétique et la mise en évidence d'un syndrome de Lynch héréditaire.

Ainsi Carol est devenue le cas index de sa famille, contrainte de faire face au cancer et à l'obligation d'informer sa parentèle.

[Témoignage de Carol](#)

Jean Michel nous explique les difficultés à prendre en charge deux pathologies : le diabète de type 1 et deux cancers digestifs ayant nécessité des chirurgies invalidantes.

A ce jour, Jean Michel est en rémission des cancers liés au syndrome de Lynch « like », mais comme il le dit lui même, « on ne guérit jamais du diabète », les conséquences des chirurgies digestives rendent très compliquée la prise en charge du diabète.

[Témoignage de Jean-Michel](#)



Nouveaux articles sur notre site internet

Ces articles vous permettront d'être des porteurs.euses du syndrome de Lynch informés et experts de votre suivi.

3

Compte-rendu du conseil scientifique – 12 décembre 2025.

- 1- Notre conseil scientifique s'est réuni le 12 décembre 2025 à Paris autour d'un déjeuner convivial organisé dans l'appartement de Jean Philippe, membre de longue date du conseil scientifique.

Les membres de notre conseil scientifique sont des professionnels de santé experts du syndrome de Lynch. Ils répondent à nos questions et nous informent des actualités médicales.

Le Pr Thierry André était notre invité en liaison vidéo afin de nous présenter les accès actuels à l'immunothérapie et la mise en place d'un RCP nationale « tumeurs digestives MSI ».

[Pour accéder au compte-rendu du conseil scientifique](#)

4

Connaître les symptômes qui doivent nous alerter

- 2- Le syndrome de Lynch augmente le risque de cancers. Adopter une attitude active permettra de bien gérer ce risque. Mais en quoi consiste une attitude active pour un.e porteur.euse du syndrome de Lynch ?

Nous devons être attentifs aux manifestations de notre corps inhabituelles et répétitives. Et il est important de connaître les symptômes qui doivent nous alerter.

[Quels sont les symptômes qui doivent nous alerter ?](#)

5

A revoir en replay

L'état de la recherche en cancérologie digestive : quatre webconférences proposées par la Fondation A.R.CA.D. Aide et Recherche en CAncérologie Digestive en février 2026 sont désormais disponibles sur notre site internet.

Dans l'onglet « Publications – Webinaires » vous pourrez être informés sur l'état de la recherche et les essais cliniques en cours pour les cancers digestifs : cancers du pancréas et des voies biliaires, cancers de l'estomac et de l'œsophage, cancer colorectal, cancers du foie et des TNE Tumeurs Neuro Endocrines.

[Pour retrouver les webinaires](#)

AGENDA – AVRIL 2026

6

Dans la continuité des webconférences A.R.C.A.D, vous pouvez vous inscrire à une session en ligne, le 7 avril prochain de 12h à 13h15, sur le projet de recherche YODA soutenu par la Fondation. Le Dr Alice Boileve, porteuse du projet, présentera les enjeux scientifiques et cliniques de cette recherche innovante dédiée au cancer du pancréas du jeune adulte. À ses côtés, un survivant, Yann Bizien, apportera un témoignage fort et personnel.

Inscription gratuite mais obligatoire : [Pour s'inscrire au webinaire](#)



Retrouver la totalité de cette brève sur notre site internet

[Accès aux brèves](#)

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 les modalités d'adhésion** sur notre site internet :

[Lien " 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

