



BREVE DE LYNCH – JUIN 2026

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** (ex newsletters) afin de vous informer de nos dernières actualités contenant des informations à **partager et à diffuser rapidement**.

Thérapie ciblée et cancer du pancréas

Nouvelle web conférence ARCAD
26 juin 2026 à 12h15



Chaque année, 16 000 Français reçoivent un diagnostic de cancer du pancréas.

À ce rythme, la maladie pourrait s'imposer d'ici 2030 comme le deuxième cancer le plus meurtrier après celui du poumon. Le taux de survie à cinq ans ne dépasse pas 13 % tous stades confondus. Cette réalité s'explique par des tumeurs particulièrement sournoises, silencieuses pendant de longs mois, elles échappent souvent au radar médical jusqu'à un stade avancé et ont surtout une capacité à déjouer les traitements.

Des résultats définitifs d'un essai clinique de phase 3 apportent aujourd'hui un motif d'espoir : un candidat médicament de la famille des inhibiteurs de KRAS aurait permis de doubler la survie des patients.

Le Professeur Pascal Hammel, chef du service d'oncologie digestive et médicale de l'hôpital Paul Brousse, interviendra lors de cette webconférence pour partager les conclusions de cette étude.

Un patient inclus dans le protocole prendra également la parole pour partager son expérience.

[Inscription gratuite mais obligatoire](#)

A retrouver si vous avez manqué ces sujets sur la dernière Brève

- Vrai ou Faux -

Les idées reçues sur le syndrome de Lynch

En seulement deux minutes,
faites le point sur les idées reçues
sur le syndrome de Lynch



Cette vidéo a été réalisée à l'initiative du **Dr Antoine Dardenne**, oncologue et oncogénéticien à l'hôpital Saint Antoine (AP-HP⁽¹⁾), membre de notre Conseil Scientifique avec la participation du **Dr Clémence Evrevin**, gynécologue à l'hôpital La Pitié Salpêtrière (AP-HP⁽¹⁾) avec le soutien du SIRIC⁽²⁾ Curamus et de l'IUC⁽³⁾ rattachés à l'AP-HP⁽¹⁾ Sorbonne Université.

Ils se sont prêtés au jeu des **questions-réponses sur le syndrome de Lynch** afin de **nous aider à démêler le vrai du faux sur le syndrome de Lynch**.

(1) AP-HP - Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

(2) SIRIC - Site de Recherche Intégrée sur le Cancer

(3) IUC - Institut Universitaire de Cancérologie

[Accès direct à la vidéo](#)

A revoir

Cancers digestifs et Stomie

La stomie est une réalité fréquente dans la prise en charge des cancers digestifs : en France, on estime que **plusieurs dizaines de milliers de personnes vivent avec une stomie, souvent à la suite d'un cancer colorectal.**

Si elle peut être temporaire ou permanente, la **stomie bouleverse profondément le quotidien des patients**, tant sur le plan physique que psychologique et social.



Dans ce contexte, la Fondation A.R.C.A.D, en partenariat avec **l'Association Française d'Entérostoma-Thérapeutes**, **l'Union d'Associations Françaises de Stomisés** et **l'association de l'IAS du Lyonnais**, organise une webconférence dédiée à cette thématique. Cet échange réunira cinq intervenants aux regards complémentaires :

- un(e) stomathérapeute,
- un(e) chirurgien(ne),
- deux patients stomisés, l'un porteur d'une stomie temporaire, l'autre permanente,
- un patient engagé dans un projet innovant visant à améliorer l'accès à des toilettes adaptées pour les personnes stomisées.

[Accès pour revoir le webinaire](#)

Retrouvez toutes nos Brèves 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.

[Pour nous soutenir](#)

En adhérant, en complément des **Brèves de Lynch**, vous recevrez prochainement notre Brochure « **Vivre avec le syndrome de Lynch** » en cours de finalisation - la dernière édition datant de 2014 - 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

[Pour nous contacter](#)

