



ASSOCIATION
SYNDROME DE LYNCH
FRANCE



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**

Une rentrée avec un trio de nouveautés

1) Nouvelle édition de la brochure "Vivre avec le syndrome de Lynch"

La brochure avait 12 ans, il était temps de l'actualiser. La **Fondation A.R.C.A.D** a accepté de nous financer, un **groupe de 6 personnes s'est constitué** (membres du bureau, du CA et bénévoles), **piloté d'abord par Frédéric puis par Fabienne et Elisabeth**. **17 réunions en visioconférence** ont été nécessaires pour mener ce travail à bien. **Deux membres du conseil scientifique nous ont envoyé leurs corrections** à mi-parcours et un membre de l'association, Benoit, s'est chargé du graphisme final et de l'impression. Vous trouverez le détail de cette [belle aventure](#) sur notre site internet en attendant la parution de la prochaine Lettre de Lynch.

Elisabeth et Fabienne.



Une impression limitée a permis à nos adhérents de la recevoir dans leur boîte à lettres en juillet 2026.

Cette nouvelle édition est également disponible sur notre site internet.

Une prochaine édition est en préparation dès que les nouvelles recommandations de prise en charge des porteurs du syndrome de Lynch auront été validées par L'Institut National du Cancer (INCa).

Nos adhérents recevront donc cette **nouvelle brochure actualisée**.

[Consulter la brochure](#)

[« Vivre avec le syndrome de Lynch »](#)

2) Nouveau design de notre site internet

L'actualisation du design de notre site internet vient d'être mis en ligne (fin août 2026). Grâce au travail de Agathe (**société AGATITA**), webmaster et webdesigner, **notre site s'est refait une beauté**. Sur le plan technique la consultation sur mobile a été optimisée.



Mieux comprendre le Syndrome de Lynch.

Savoir, c'est déjà agir.

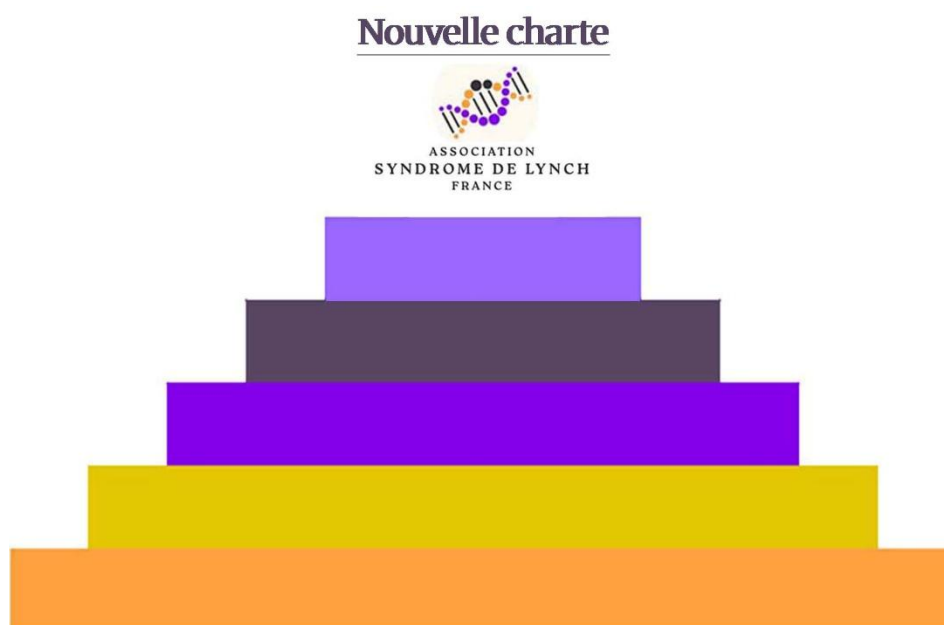
Qu'est ce que le Syndrome de Lynch?

Le Syndrome de Lynch (SL ou HNPCC) est une prédisposition génétique aux cancer du côlon, du rectum, de l'endomètre, des ovaires. Il arrive fréquemment que plusieurs membres d'une même famille développent un ou plusieurs cancers du spectre de Lynch, à un âge parfois jeune. Lorsque le Syndrome de Lynch est connu dans une famille ou lorsqu'il est suspecté, les personnes doivent être adressées à un service d'oncogénétique.

[Lire l'essentiel sur le syndrome >](#)

- Triptyque
- Brochure « Vivre avec le SL »
- F.A.Q.
- Témoignages
- Sites de référence
- Nos présentations

3) Nouvelle charte à découvrir



Avec cette nouvelle charte, **notre logo** a bénéficié aussi d'un embellissement.

Notre nouvelle charte graphique est à découvrir sur notre site internet et notre brochure ["Vivre avec le syndrome de Lynch"](#).

Dernière Minute :

Projection gratuite : D'une Montagne à l'Autre

14 septembre 2026 – Cinéma UTOPIA – Montpellier



**CANCERS DIGESTIFS :
LE SPORT EN RENFORT**

Rendez-vous le 14 sept. 2026 à 19h
Entrée gratuite (si possible sur inscription)
Cinéma Utopia Sainte Bernadette
5 Avenue du Docteur Pezet
34090 Montpellier

Projection du film
D'une Montagne à l'Autre
Echange autour du dépistage, de l'activité physique adaptée et des avancées scientifiques
avec le **Dr. Emmanuelle Samalin** (oncologue digestif à l'ICM) et **Florent Abguiller** (patient ayant gravi le Pic de l'Étendard en 2023)

ARCAO FONDATION
ÉTENDARD CANCER
mojo studio

Inscription et plus d'infos
www.fondationarcao.org

Rendez-vous à 19h

La **Fondation A.R.C.A.D** et **Etendard du cancer digestif**, vous donnent rendez-vous à Montpellier pour **une soirée-débat** ouverte à toutes et tous, organisée **autour de la projection** du documentaire :

« *D'une Montagne à l'Autre* » à l'initiative du **Dr Pierre-Guillaume Poureux**.

Le documentaire, produit par Mojo Studio, écrit et réalisé par Maxime Barbaras pour l'association Étendard du cancer digestif, **suit cinq patients atteints de cancers digestifs** engagés dans une **aventure sportive et humaine** hors du commun : **gravir le Pic de l'Étendard**, un sommet culminant à 3 464 mètres d'altitude.

Adresse exacte :

Cinéma Utopia Ste Bernadette,

5 avenue du Dr Pezet - 34090 Montpellier

[Inscription gratuite obligatoire](#)

A retenir :



Prochaine AG : 27 Nov. 2026 – 18h

Pour voter lors de la prochaine AG, il faut être à jour de sa cotisation pour l'année civile 2026.

Pour **adhérer ou renouveler son adhésion**, rien de plus **simple** !

Nous avons maintenant une page "[Hello Asso](#)" qui vous permet de **payer par carte bancaire**.

En plus, vous pourrez **télécharger votre reçu fiscal** à tout moment, et plusieurs fois si besoin.

Bien sûr, le moyen de paiement par chèque ou par virement de la cotisation reste possible depuis notre site internet "[Nous soutenir](#)".

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.

En adhérant, **en complément des Brèves de Lynch** et de la **Lettre des adhérents** - qui vous informe des activités de l'association, des recherches médicales et des avancées thérapeutiques pour les porteurs du syndrome de Lynch - transmises par voie électronique, **vous recevrez la prochaine édition** de la **brochure actualisée "Vivre avec le syndrome de Lynch"** par courrier postal.

[Pour nous soutenir](#)

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

contact@syndrome-de-lynch.fr

[Pour nous contacter](#)



ASSOCIATION
SYNDROME DE LYNCH
FRANCE