

JORNADA

CÁNCER HEREDITARIO:

“DIAGNÓSTICO,
SEGUIMIENTO E
INVESTIGACIÓN”

Fecha:

7 NOVIEMBRE
2014
10:00 HORAS

Lugar:

FACULTAD DE MEDICINA
Y ODONTOLÓGIA
DE VALENCIA
AULA MAGNA

COORDINADOR: DR. JAVIER BENÍTEZ



Fundación
sistemas genómicos®



VNIVERSITAT
D VALÈNCIA

11.45-12.15 **Coffee break**

12.15-13.15 **Mesa 2: Tratamiento y seguimiento**

Moderador: Dr. Carlos Vázquez, Presidente
Sociedad Española Senología, Valencia

Ponentes:

- 1) **Dra. Judith Balmaña**, Servicio Oncología, Hospital Vall d'Hebron, Barcelona
- 2) **Dr. Ignacio Blanco**, Servicio Genética, Hospital Germans Trias Pujol, Barcelona
- 3) **D. Juan Carlos Hernández**, Presidente Asociación Esófago de Barrett, Salamanca

- ¿En qué consiste el seguimiento de un paciente asintomático de cáncer familiar?
- ¿Se realiza en nuestro País?. ¿Hay desigualdades territoriales?
- ¿Hay unidades de seguimiento en los hospitales?
- ¿Hay tratamientos dirigidos a la alteración genética?
- ¿Hay ensayos clínicos?
- ¿Qué se debe hacer en una familia con cáncer familiar en la que no se conoce su base genética?

13.15-14.15 **Mesa 3: Investigación**

Moderador: Dr. Federico Pallardó, Decano de la Facultad de Medicina, Valencia

Ponentes:

- 1) **Dra. Conxi Lázaro**, Instituto Catalán Oncología, Barcelona
- 2) **Prof. Lisardo Boscá**, Subdirector General de Evaluación y Fomento de la Investigación, Madrid
- 3) **Dña. Naiara Cambas**, Fundación Científica de la AECC

- ¿Qué tipo de investigación traslacional se hace en nuestro País en cáncer hereditario?
- Financiación publico/privada. El papel de las asociaciones.
- ¿Somos competitivos en la era de las nuevas tecnologías?
- ¿Qué le ha aportado al paciente con cáncer

Ha trabajado activamente en el desarrollo y puesta a punto de técnicas moleculares para el estudio de mutaciones en los genes implicados en cáncer hereditario.

En los últimos años ha llevado a cabo varias estancias en centros de Investigación nacionales y extranjeros como MRC Human Genetics Unit, Western General Hospital (Edimburgo) y University Medical Centre Groningen (Groningen, Holanda), donde ha trabajado en la realización de estudios funcionales de variantes sin clasificar detectadas en genes implicados en Cáncer Hereditario.

Se incorporó a la Unidad de Genética Médica de Sistemas Genómicos en Julio de 2011.

Dr. Carlos Vázquez

Doctor en Medicina por la Facultad de Valencia. Especialista en Cirugía General y Digestiva. Miembro de Honor del Instituto Medico Valenciano (1971).



Cirujano del Ayuntamiento de Valencia y de las Diputaciones de Valencia y Murcia

Jefe Departamento de Cirugía del Instituto Valenciano de Oncología (1979-2010).

Miembro del Comité Técnico Nacional de la AECC. Madrid.

Coordinador del Grupo Quirúrgico de GEICAM. (2005 - 2012)

Miembro de Comités de Expertos en Agencia del Medicamento (AEMPS).

Presidente Sociedad Española Oncología Quirúrgica (SEOQ) (2001-2005)

Presidente Senologic International Society (2009 - 2011).

Presidente Sociedad Española de Senología y Patología Mamaria (SESPM)

Dra. Judith Balmaña



Obtiene el título de Medicina y Cirugía por la Universitat de Barcelona en 1995, y el título de especialista en Oncología Médica en el Hospital de la Santa Creu y Sant Pau en el año 2000.

Trabaja como adjunto en este hospital hasta el año 2002, y posteriormente realiza una estancia de más de 2 años en el Departamento de Alto Riesgo y Cáncer Familiar del Dana-Farber Cancer Institute, Harvard Medical School, en Boston, USA. Recibe el Doctorado Cum Laude por la Universitat Autònoma de Barcelona en el año 2009 por sus trabajos en cáncer de colon hereditario.

Actualmente trabaja en el Hospital Universitario Vall d'Hebron de Barcelona como responsable de la Unidad de Alto Riesgo y Consejo Genético, cargo que también ocupa en el Instituto Oncológico Baselga, en el Hospital Quiron de Barcelona.

Es miembro de la Sociedad Española de Oncología Médica, de la sociedad InSight (Internacional Society for Gastrointestinal Hereditary Tumours), y de la Sociedad Europea de Oncología Médica (ESMO).