



Estudios preliminares de pacientes con Cáncer hereditario en la Provincia de Corrientes

Pilar María Gómez Vara, Lorenzo Zalazar, Natalia Ayala, Socorro Castillo Odena, María Carla Zimmermann

RESUMEN

Se ha demostrado que la identificación de pacientes y familias con predisposición genética al cáncer de mama; entre otros, tiene implicancias en el manejo de la patología y en las estrategias de prevención. En la última década, gracias a los avances clínicos en la genética del cáncer, se ha afianzado el concepto de la medicina personalizada y la utilización de paneles de genes para la evaluación de riesgo de cáncer se ha generalizado. Sin embargo, este lejos de ser una práctica rutinaria en la salud pública. Una de las causas es el elevado costo que aun representa para nuestra sociedad, que en su gran mayoría es de escasos recursos, y la otra, la imposibilidad de llevar a cabo la técnica en los centros regionales de salud. El objetivo del presente trabajo fue el de realizar un estudio observacional de las características de los pacientes que concurrieron al servicio de Asesoramiento Genético Oncológico de la Facultad de Medicina de la UNNE, en el periodo julio/2021 hasta agosto/2022. Se estudiaron las características propias del cáncer del paciente o de la familia. Se revisaron las historias clínicas de 28 pacientes, con sospecha de cáncer de tipo hereditario o familiar. La población de estudio fueron aquellos pacientes y sus familias que fueron detectados como de alto riesgo de ser susceptibles de variantes genéticas con efecto patogénico conocido o sospechado para cáncer hereditario. Se analizaron los datos obtenidos de variables tales como sexo, edad, edad de padecimiento del cancer, familiares con cancer, y resultados de laboratorio entre otros. La implementación y el desarrollo del servicio de Asesoramiento Genético Oncológico constituye un desafío no solo para el servicio en si, sino para todo el sistema sanitario de salud.