

01 octobre 2018



#10000gruespourcurie #octoberose

DEFI SOLIDAIRE PRES DE 20 000 GRUES AU CŒUR DE L'INSTITUT CURIE POUR SENSIBILISER AUX CANCERS DU SEIN HEREDITAIRES



Objectif largement dépassé pour le grand défi solidaire lancé en juin dernier par l'Institut Curie à l'occasion d'Octobre Rose ! Alors que l'appel à mobilisation invitait les Français à relever le défi solidaire de réaliser 10 000 grues en origami, ce sont finalement près de 20 000 petits oiseaux roses et blancs qui ont rejoint l'Institut Curie. Un message fort en ce premier jour du mois de sensibilisation aux cancers du sein.

20 000 grues : un symbole fort illustrant une lutte collective contre le cancer !

Après le succès de l'opération *Tricote moi un ruban rose* en 2017, l'Institut Curie a souhaité cette année **sensibiliser les Français aux cancers du sein héréditaires autour de la réalisation de grues en origami, symbole de longévité et d'espoir selon la tradition japonaise.**

Partout en France, patients, familles, aidants, amis et soignants, donateurs et soutiens de l'Institut Curie, tous désireux de prendre part au défi, se sont mobilisés pour témoigner de leur soutien à la lutte contre les cancers du sein et en particulier aux formes héréditaires qui touchent de nombreuses familles chaque année.

Durant 4 mois, près de 20 000 petits oiseaux roses et blancs ont été confectionnés pour réaliser une œuvre artistique : une composition de mobiles en origami qui habillera les halls des deux hôpitaux de l'Institut Curie durant tout le mois d'octobre.

« Cet incroyable élan solidaire et participatif est un message d'espoir très fort pour toutes les familles concernées par les cancers héréditaires », se réjouit le Pr Dominique Stoppa-Lyonnet, chef du service de génétique à l'Institut Curie et professeur à l'Université Paris-Descartes.



© Jérôme Brebion / Institut Curie

Vous pourrez télécharger [ici](#) les visuels de l'événement - © Jérôme Brebion / Institut Curie

Cancers du sein héréditaires : prédire pour mieux prévenir

On estime à 120 000 le nombre de femmes en France qui pourraient être prédisposées à un cancer du sein. Il est donc primordial d'identifier les femmes à haut risque pour leur proposer un suivi personnalisé.

Les **cancers du sein et/ou de l'ovaire dits héréditaires** sont majoritairement liés à des altérations génétiques touchant les gènes *BRCA1* et *BRCA2*. Ces formes héréditaires représentent **2% à 5%** des cancers du sein et **15% à 20%** des cancers de l'ovaire.

Le **risque de développer un cancer du sein** dans la population générale est de l'ordre de 12 %.

Dans le cas des altérations génétiques les plus fréquentes, ce risque augmente : avec *BRCA1*, avant 50 ans, il est de l'ordre de 45 % et avant 80 ans d'environ 70 %, tandis qu'avec *BRCA2*, le risque est, avant 50 ans, d'environ 35% et avant 80 ans de l'ordre de 70 %.

Des chiffres qui poussent l'Institut Curie, acteur de référence dans la lutte contre les cancers et pionnier de l'oncogénétique en France, à alerter sur l'importance d'une prise en charge adaptée des femmes à haut risque. Lorsque l'histoire individuelle ou familiale est évocatrice d'un risque, il est primordial d'adresser ces femmes dans les consultations de génétique pour envisager la réalisation d'un test, puis de leur recommander un suivi adapté afin de détecter le plus tôt possible la survenue éventuelle d'un cancer ou de proposer des chirurgies préventives.

CHIFFRES CLES

120 000 femmes seraient prédisposées au cancer du sein en France¹.

Des altérations génétiques responsables **de 2 à 5%** des cancers du sein et **15 à 20%** des cancers de l'ovaire².

24 000 tests de prédisposition aux cancers héréditaires du sein et/ou de l'ovaire en France en 2016².
Soit une augmentation de 41 % par rapport à 2014

145 sites de consultations, **17** laboratoires pour les tests, et **15** programmes régionaux de suivi².

¹Source : Institut Curie

²Source : INCa

Pionnier en oncogénétique et premier centre européen de prise en charge des cancers du sein, l'Institut Curie réalise chaque année plus de **2 800 consultations et 2 300 tests génétiques liés au syndrome seins-ovaires.**

Mieux comprendre pour mieux estimer les risques individuels

L'enjeu est désormais de progresser dans l'interprétation des tests pour mieux estimer les risques tumoraux individuels.

Côté recherche, il faut réussir à comprendre les mécanismes biologiques (de l'altération génétique à la maladie) et les facteurs modulateurs de risque, qui expliqueraient pourquoi certaines personnes à risque « égal » développent ou pas la maladie. Génétique, épigénétique, biologie, épidémiologie... de nombreuses disciplines sont impliquées dans ces recherches en cours.

Pour mener ces programmes de recherche, le soutien financier des donateurs est indispensable.

Pour en savoir plus sur les [cancers du sein héréditaires](#)

Contacts presse

Agence Hopscotch

Corentin Faniel

01 41 34 22 86 – cfaniel@hopscotch.fr

Tatiana Feld

01 58 65 01 20 – tfeld@hopscotch.fr

A propos de l'Institut Curie

L'Institut Curie, acteur de référence de la lutte contre le cancer, associe un centre de recherche de renommée internationale et un ensemble hospitalier de pointe qui prend en charge tous les cancers y compris les plus rares. Fondé en 1909 par Marie Curie, l'Institut Curie rassemble sur 3 sites (Paris, Saint-Cloud et Orsay) 3 500 chercheurs, médecins et soignants autour de ses 3 missions : soins, recherche et enseignement. Fondation privée reconnue d'utilité publique habilitée à recevoir des dons et des legs, l'Institut Curie peut, grâce au soutien de ses donateurs, accélérer les découvertes et ainsi améliorer les traitements et la qualité de vie des malades. Pour en savoir plus :

www.curie.fr