



LA REVUE DE PRESSE HEBDOMADAIRE

réservée à l'usage exclusif de ses Adhérents

Semaine 3 : du 18 au 24 janvier 2016

En cancérologie cette semaine

Tests génétiques, médecine personnalisée :

Le Comité Consultatif National d'Ethique (CCNE) estime qu'il est nécessaire de repenser notre approche de la génétique, dans un avis qu'il vient de rendre.

Les questions posées par l'accès facile et abordable au séquençage du génome sont nombreuses et remettent en question nos métiers de la santé :

- rôle des médecins dans l'annonce de la découverte de mutations génétiques
- disparition de la frontière entre recherche et pratique clinique
- utilisation des données et "big data", accès des GAFAs aux données personnelles
- dépossession de l'activité clinique des médecins au profit de certains automatismes

Avis à mettre en parallèle avec la création de plateformes numériques qui sont capables de croiser en temps réel des données cliniques et génomiques, comme cela est possible en Allemagne (article du Quotidien du Médecin du 18 janvier).

Nomination des membres de la Commission Veran :

La représentation de notre secteur y est importante, puisque les travaux de cette commission visent à réformer notre système de financement, et que les premiers aménagements de la T2A doivent être mis en œuvre dès le PLFSS 2017

18 jours pour réaliser un test de recherche de mutation :

C'est l'INCa qui l'annonce, pour les tests EGFR, RAS ou BRAF, après la réalisation d'une enquête prospective. Le risque est donc grand, avec le développement d'autres tests, de voir ces délais s'allonger à l'avenir. C'est aussi le monopole des plateformes de génomique installées par l'INCa dans la réalisation de ces tests qui est à supprimer : leur rôle devrait être de développer de nouveaux tests et non pas aussi de réaliser les tests en routine.

Anne Mallet
Secrétaire National

