

Encuesta entre asociados de AEAS

Nº	Contesta afecto	Tipo sarcoma	Edad dx	Edad actual	Ant. familiares
1	Sí	GIST	41	53	Sí NS*
2	Si	Liposarcoma retroperitoneal	52	59	No
3	Sí	SPB (glúteo)	41	42	Sí NS
4	Sí	GIST	37	40	Sí NF
5	Sí	Histiocitoma fibroso (rodilla)	31	36	Sí NS
6	Sí	SPB (gemelo)	43	47	No
7	Sí	Sarcoma sinovial (dedo)	45	47	Sí NS
8	No, hija	SPB (ingle)	20	+22	Sí Consulta
9	No, padre	Condrosarcoma y OS	64, 68	+69	No Información
10	No, familiar	Fibrosarcoma (cuello)	45	+54	Sí NS
11	No, hermana	Sarcoma (pierna)	33	40	No
12	No, cónyuge	Condrosarcoma	38	39	No
13	Sí	SPB (ingle)	20	26	No Consulta
14	Sí	Angiosarcoma suprarrenal	39	42	No Consulta
15	Sí	Condrosarcoma (rodilla)	55	61	Sí Consulta
16	Sí	Fibrosarcoma (mama)	23	26	Sí NS Consulta
17	No, hijo	Sarcoma sinovial (tobillo)	14	26	Sí Consulta
18	No, hija	Condrosarcoma (vértebra)	23	33	Sí NS
19	Sí	Angiomixoma (glúteo)	34	36	No
20	No, cónyuge	S. Ewing (muslo)	44	+44	Sí NS
21	Sí	Liposarcoma retroperitoneal	36	37	No

*NS: no síndrómicos

Resultado Encuesta entre asociados de AEAS

Resultados

12 casos (60%) con antecedentes familiares (AF)

Sólo 1 caso síndrómico (síndrome neurofibromatosis - NF).

El resto de los sarcomas no están asociados a base genética (no síndrómicos – NS), son sarcomas esporádicos.

Se ofrece consulta al caso síndrómico (NF) para estudio detallado.

Se ofrece consulta a 6 familias: 3 por AF; 1 con AF NS a edad temprana (23); 1 sin AF por tipo de sarcoma (angiosarc.); 1 sin AF por edad (20).

En 1 caso se solicita información adicional (2 sarcomas + otro tumor).

Conclusiones

- En principio, sólo un caso de sarcoma síndrómico en la asociación.
- Alto porcentaje de AF (las formas familiares de sarcomas pueden representar alrededor del 3%). Los casos más sugerentes de componente hereditario serán evaluadas en detalle.