

Recursos para la gestión clínica del gen *PMS2* (síndrome de Lynch)

Esta descripción general de las pautas de la gestión clínica se basa en el resultado positivo de la prueba del paciente correspondiente a una variante patógena o probablemente patógena del gen *PMS2*. A menos que se indique lo contrario, las pautas de la gestión clínica que se utilizan en el presente documento se limitan a las emitidas por la National Comprehensive Cancer Network® (NCCN®)¹ en los EE. UU. Consulte las pautas a las que se hace referencia para ver la información completa y otra información.

La correlación clínica con los antecedentes médicos del paciente, los tratamientos, las intervenciones quirúrgicas y los antecedentes familiares puede derivar en cambios en la toma de decisiones de la gestión clínica y, por lo tanto, se pueden considerar otras recomendaciones para el tratamiento. Los resultados de las pruebas genéticas y las pautas de la sociedad médica sirven de ayuda para la toma de decisiones informadas en el tratamiento médico, pero no constituyen recomendaciones formales. El análisis de las decisiones de tratamiento médico y los planes de tratamiento individualizados deben abordarse entre cada paciente y su proveedor de atención médica, y es posible que cambien con el paso del tiempo.

CONSIDERACIONES DE PRUEBAS DE DETECCIÓN Y QUIRÚRGICAS ¹	EDAD DE INICIO	FRECUENCIA
Cáncer colorrectal		
Colonoscopia	De 30 a 35 años (o entre 2 y 5 años antes del primer caso de cáncer colorrectal en la familia, si se diagnosticó antes de los 30 años)	Cada 1 o 3 años [†]
Considere la administración de aspirina diaria para reducir el riesgo futuro de cáncer colorrectal, incluido un análisis sobre los riesgos y beneficios. Los pacientes con síndrome de Lynch asociado al gen <i>PMS2</i> pueden tener menor probabilidad de experimentar un beneficio importante.	Individualizado	NC
Cáncer endometrial (uterino)		
Motive una respuesta oportuna a los síntomas (p. ej., sangrado uterino anormal, sangrado posmenopáusico).	Individualizado	Individualizado
Considere una prueba de detección con biopsia endometrial. Las pruebas de detección de cáncer de endometrio de rutina no tienen beneficios comprobados.	De 30 a 35 años	Cada 1 a 2 años
Considere la opción de la histerectomía como factor para reducir los riesgos.	Histerectomía con salpingooforectomía bilateral: a partir de los 50 años	NC
Se puede considerar la ecografía transvaginal en las pacientes posmenopáusicas. ^{^^}	Individualizado	Individualizado
Considere el uso de medicamentos para reducir el riesgo, incluidas las píldoras anticonceptivas orales y los sistemas intrauterinos de progestina.	Individualizado	Individualizado
Otros tipos de cáncer		
No hay datos suficientes para proporcionar estimaciones del riesgo de desarrollar cáncer ni recomendaciones para la vigilancia o la reducción del riesgo más allá de las relativas al cáncer colorrectal y el cáncer de endometrio. Los regímenes de vigilancia de otros tipos de cáncer distintos del cáncer colorrectal y del cáncer de endometrio deben individualizarse en función de los antecedentes personales y familiares de cáncer y del criterio clínico.	Individualizado	NC
Opciones reproductivas		
En el caso de pacientes en edad reproductiva, brinde asesoramiento sobre las opciones del diagnóstico prenatal y la reproducción asistida, incluidas las pruebas genéticas antes del implante.	Individualizado	NC
Si ambos padres son portadores de la variante patógena o probablemente patógena del gen <i>PMS2</i> , brinde asesoramiento sobre los riesgos de una afección autosómica recesiva rara, que se llama síndrome de deficiencia de reparación de desajustes constitucionales (CMMRD).	Individualizado	NC

CONSIDERACIONES DE PRUEBAS DE DETECCIÓN Y QUIRÚRGICAS ¹	EDAD DE INICIO	FRECUENCIA
Riesgo para los familiares		
<p>Aconseje a los pacientes que informen a sus familiares sobre el posible riesgo de desarrollar cáncer hereditario, las opciones de la evaluación de riesgos y su tratamiento.</p> <p>Recomiende el asesoramiento genético y que consideren las pruebas genéticas para los familiares en riesgo.</p>	Individualizado	NC

[^] Las personas que pueden beneficiarse de un intervalo de detección más corto (es decir, 1 año frente a 2 años) son aquellas con factores de riesgo como antecedentes de cáncer colorrectal o adenoma, sexo masculino y edad mayor que 40 años.

^{^^} La ecografía transvaginal no es altamente sensible ni específica para la detección de cáncer de endometrio.

1. Se hace referencia con autorización de NCCN Clinical Practice Guidelines in Oncology (NCCN Guidelines[®]) for Genetic/Familial High-Risk Assessment: Colorectal, Endometrial, and Gastric. v1.2025. © National Comprehensive Cancer Network, Inc. 2025. Todos los derechos reservados. Consultado el 16 de junio del 2025. Para ver la versión más reciente y completa de la pauta, visite [NCCN.org](https://www.nccn.org). La NCCN no otorga garantías de ningún tipo con respecto a su contenido, uso o aplicación y renuncia a cualquier responsabilidad por su aplicación o uso de cualquier manera.

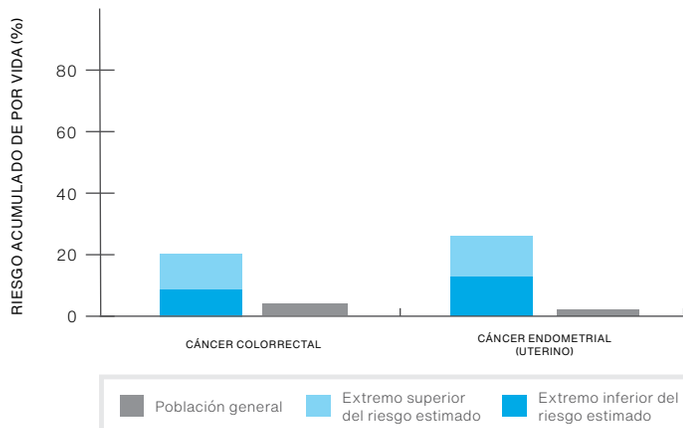
Comprender el resultado positivo de su prueba genética del gen *PMS2*

INFORMACIÓN PARA PACIENTES CON UNA VARIANTE PATÓGENA O PROBABLEMENTE PATÓGENA

6 aspectos que debe tener en cuenta

1	Resultado	Su prueba muestra que tiene una variante patógena o probablemente patógena en el gen <i>PMS2</i> .
2	Síndrome de Lynch	Las personas con variantes patógenas o probablemente patógenas del gen <i>PMS2</i> presentan síndrome de Lynch, anteriormente conocido como cáncer colorrectal hereditario sin poliposis (HNPCC).
3	Riesgos de desarrollar cáncer	Tiene una mayor probabilidad de presentar cáncer colorrectal, endometrial o uterino, de estómago, de ovario, del intestino delgado y otro tipo de cáncer.
4	¿Qué puede hacer?	Las decisiones sobre la gestión de los riesgos son muy personales. Existen opciones para detectar el cáncer de forma temprana o para disminuir el riesgo de presentar cáncer. Es importante que analice estas opciones con su proveedor de atención médica y que decidan el plan que sea mejor para usted.
5	Otras preocupaciones médicas	Las personas con variantes patógenas o probablemente patógenas del gen <i>PMS2</i> pueden presentar un mayor riesgo de tener un hijo con deficiencia de reparación de desajustes constitucionales (CMMRD), pero solo si su pareja también porta una variante patógena o probablemente patógena del gen <i>PMS2</i> . El CMMRD es un trastorno multisistémico que se determina por características físicas específicas y mayor riesgo de neoplasias hematológicas, tumores cerebrales y cáncer de aparición temprana asociado al síndrome de Lynch.
6	Familia	Los familiares también pueden estar en riesgo: se les pueden realizar pruebas para detectar la variante patógena o probablemente patógena del gen <i>PMS2</i> que se identificó en usted. Le recomendamos que comparta esta información con sus familiares para que puedan conocer más sobre el tema y analizarlo con sus proveedores de atención médica.

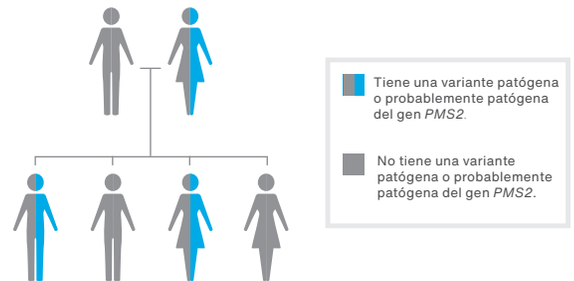
PMS2: riesgos de desarrollar cáncer de por vida*



* Dado que las estimaciones de los riesgos varían entre estudios, únicamente se muestran los riesgos aproximados. Los riesgos de desarrollar cáncer variarán según los antecedentes individuales y familiares.

PMS2 en la familia

Existe una probabilidad aleatoria de 50/50 de transmitir la variante patógena o probablemente patógena del gen *PMS2* a cada uno de sus hijos.



RECURSOS

- AliveAndKickn (grupo de apoyo para pacientes), aliveandkickn.org
- Lynch Syndrome International, lynchcancers.com
- National Society of Genetic Counselors, nsgc.org
- Canadian Association of Genetic Counsellors, cagc-accg.ca

Hable sobre esta información con su proveedor de atención médica. El campo de la genética del cáncer evoluciona continuamente, por ello, es posible que haya actualizaciones respecto a su resultado del gen *PMS2*, las recomendaciones médicas o posibles tratamientos con el paso del tiempo. Esta información no pretende reemplazar la consulta con un proveedor de atención médica y no debe considerarse ni interpretarse como un asesoramiento médico.