

A síndrome de Li-Fraumeni (LFS ou SLF) está ligada a uma mutação no gene TP53, supressor de tumores. Existem muitos tipos de mutações neste gene. Pessoas com uma mutação no TP53 têm um maior risco de desenvolver câncer ao longo da vida. LFS afeta cada indivíduo de forma diferente, mesmo dentro da mesma família. Algumas famílias com LFS têm taxas mais altas de incidência de câncer, enquanto outras não.

FATOS SOBRE A SÍNDROME DE LI-FRAUMENI



A Síndrome de Li-Fraumeni não afeta uma determinada idade, sexo ou raça.



50% dos cânceres em LFS se desenvolvem antes dos 30 anos.



Uma mulher com LFS tem 90% de chance de desenvolver câncer em sua vida, muito deste risco é devido ao câncer de mama.



Um homem com LFS tem 70% de chance de desenvolver câncer em sua vida.



Pessoas com LFS podem desenvolver vários cânceres ao longo da vida.



LFS é uma característica hereditária dominante. Se o pai ou a mãe tem LFS existe 50% de chance de passar a mutação para os seus filhos.



Os cânceres mais frequentemente vistos em LFS são das adrenais, cerebrais, de mama, leucemias e sarcomas, mas os cânceres causados por LFS podem ocorrer em qualquer parte do corpo.



Certos cânceres infantis são ligados a LFS: Carcinoma de Plexo Coróide (tumores cerebrais), Sarcomas (incluindo osteossarcoma) e tumores adrenocorticais.

E finalmente... nem todas as pessoas com LFS desenvolvem câncer.

QUEM TEM LFS?

A síndrome de Li-Fraumeni pode ser uma suspeita se você tem um histórico pessoal de vários tipos de câncer, ou um histórico familiar de câncer, ou se certos tipos de câncer são diagnosticados em crianças ou jovens em sua família.

VOCÊ DEVE SER TESTADO?

Fazer o teste para detecção de uma síndrome de câncer familiar pode ser uma decisão assustadora. Um geneticista pode ajudar você a analisar os riscos e benefícios de ser testado para uma mutação no TP53. Saber se você tem ou não uma mutação pode ajudar você e seus médicos a desenvolver um regime de triagem personalizado projetado para detectar câncer nos estágios iniciais e com maiores chances de tratamento. Existem variados graus de LFS e muitas pessoas com a mutação no TP53 vivem vidas longas e saudáveis.

Living LFS Apoiar

Nós do Living LFS, encorajamos, capacitamos e educamos aqueles que vivem com a Síndrome de Li-Fraumeni conectando-os com recursos médicos, fontes de informação e outros que estão vivendo com LFS.



LIVINGLFS



LIVINGLIFRAUMENI



LIVINGLFS



Living LFS, Inc.
637 W. Highway 50, #195
O'Fallon, IL 62269-1956
1-844-LFS-CALL
hello@LivingLFS.org
LivingLFS.org

A Living LFS, Inc. é uma organização qualificada para isenção de impostos 501c(3). Doações são dedutíveis de impostos em toda a extensão da lei.