

DIGITAL EVENT

VERSO L'ONCOLOGIA DI PRECISIONE A che punto siamo?

Responsabili Scientifici

G. Pruneri, P. Pronzato

17-18 Giugno 2024 | h 15.30-17.30

12 crediti ECM



Programma

Lunedì, **17 giugno**

15.30 **Introduzione e obiettivi dell'attività**
A cura dei Coordinatori

15.40 **Applicazione dell'Oncologia di Precisione:
siamo in ritardo?**
Umberto Malapelle

16.00 **Il laboratorio e il Molecular Tumor Board**
Giancarlo Pruneri

16.20 **Ricerca farmacologica e Oncologia di Precisione**
Romano Danesi

16.40 **Next generation trials**
Paolo Marchetti

17.00 **Discussione**

17.20 **Conclusioni**
A cura dei Coordinatori

17.30 **Chiusura dei lavori**

Martedì, **18 giugno**

15.30 **Introduzione al Modulo II**
A cura dei coordinatori

15.40 **Quale deve essere la risposta del sistema**
Carminé Pinto

16.00 **Perché la Medicina di Precisione è a garanzia
di uguaglianza e sostenibilità**
Rosanna D'Antona, Paolo Pronzato

Tavola rotonda

16.20 **Oncologia di precisione: confronto con le realtà
regionali**
*Partecipano Umberto Malapelle, Paolo Marchetti,
Carminé Pinto, Paolo Pronzato, Giancarlo Pruneri*

17.20 **Considerazioni conclusive**
A cura dei Coordinatori

17.30 **Chiusura dei lavori**

Razionale Scientifico

La terapia a base di farmaci a Bersaglio Molecolare è ormai largamente applicata in molte neoplasie, sia in fase avanzata, che in fase precoce (adiuvante e neoadiuvante).

L'applicazione in fase avanzata ha l'obiettivo di prolungare la sopravvivenza, controllare i sintomi e favorire una migliore Qualità di Vita: gestione delle tossicità, controlli sull'aderenza, terapie di supporto rappresentano strumenti necessari per ottenere anche nella pratica clinica i risultati favorevoli osservati nei trials.

L'applicazione in fase precoce ha l'obiettivo della guarigione definitiva, ma pone problemi diversi rispetto al trattamento delle fasi metastatiche: diventano infatti di cruciale importanza gli aspetti che riguardano lo sfruttamento ottimale di questi nuovi farmaci in termini di selezione dei pazienti e gestione delle tossicità anche tardive.

Il problema principale -tuttavia- sembra ancora essere quello delle carenze in fase diagnostica e di caratterizzazione molecolare. È stato spesso descritto che nella pratica clinica per molti pazienti non vi è accesso agli esami indispensabili per la prescrizione appropriata dei farmaci e soprattutto quando questa comporta l'utilizzo di tecnologie innovative (*Next Generation Sequencing*), e nonostante vi siano Linee Guida molto chiare al proposito (ESMO e AIOM). Quindi, bisogna portare attenzione prioritariamente alle potenziali difficoltà di accesso, che sono all'origine di disuguaglianze non accettabili.

Sotto questi ultimi aspetti, l'innovazione organizzativa costituita dall'implementazione dell'approccio multidisciplinare e delle reti oncologiche regionali può fornire l'opportunità di garantire l'appropriatezza: in termini di scelte terapeutiche, di tempi di attuazione, di gestione

complessiva (includente il ruolo di professionisti e organizzazioni), di collegamento con i luoghi ottimali di cura.

Inoltre, l'organizzazione dell'Ospedale e dei Gruppi Multidisciplinari (anche innovativi come il *Molecular Tumor Board*) deve essere orientata anche alla gestione dei risultati delle analisi molecolari, ed in particolare della profilazione mutazionale, nonché dell'orientamento verso le innovazioni farmacologiche (sperimentazioni, early access, farmaci già in pratica clinica).

Anche la Ricerca Clinica è destinata ad essere rivoluzionata dall'Oncologia di Precisione, con un percorso non più "lineare" dalle fasi 1 in poi, ma percorsi circolari che sfruttano i dati della *Real World* e nuove tipologie di *Trials* (grazie anche al ruolo crescente dell'Intelligenza Artificiale).

L'analisi farmacoeconomica, soprattutto se orientata ad un'analisi complessiva del percorso clinico, può mettere a fuoco che l'uso appropriato dei farmaci a bersaglio molecolare e in generale l'Oncologia di Precisione comportano risparmi e non compromettono la sostenibilità complessiva del sistema.

Nella seconda giornata, sarà apertamente discusso l'aspetto della implementazione nel nostro Paese, eventualmente evidenziando differenti modelli organizzativi nelle varie Istituzioni e Regioni e prendendo in considerazione le misure idonee ad efficientare il sistema così da garantire l'accesso.

Rivolto a

Medici specialisti e specializzandi in Anatomia Patologica, Oncologia e Genetica Medica; Biologi e Farmacisti del SSN. Non sarà possibile erogare crediti per discipline non previste.

Responsabili Scientifici

Paolo Pronzato

Ospedale Policlinico San Martino IRCCS
Genova

Giancarlo Pruneri

Dipartimento di Oncologia ed Emato-oncologia
Università degli Studi
Milano

Relatori

Romano Danesi

ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
S.C. Analisi chimico-cliniche
Dipartimento di Oncologia ed Emato-Oncologia
Università degli Studi
Milano

Rosanna D'Antona

Presidente
Europa Donna
Milano

Umberto Malapelle

Dipartimento di Sanità Pubblica
Università degli Studi Federico II
Napoli

Paolo Marchetti

Direzione Scientifica
IDI – Istituto Dermatologico dell'Immacolata IRCCS
Roma

Carmine Pinto

S.C. Oncologia Medica
IRCCS Arcispedale Santa Maria Nuova
Reggio Emilia

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM **6 crediti formativi**

Obiettivo formativo:

Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata a:

- corrispondenza professione/disciplina a quelle per cui l'evento è accreditato;
- partecipazione all'intera durata dei lavori su piattaforma FAD <https://fad.accmed.org>;
- compilazione della scheda di valutazione dell'evento disponibile on-line a fine evento;
- superamento della prova di apprendimento on-line (questionario, almeno il 75% delle risposte esatte).
La prova deve essere completata entro 3 giorni dalla conclusione dell'evento. Sono ammessi 5 tentativi.

Modalità di partecipazione

I partecipanti avranno bisogno di una connessione Internet di buona qualità e di un dispositivo (PC, smartphone, tablet) con browser Internet recente (es. qualsiasi versione aggiornata di Chrome o Firefox).

Modalità di iscrizione

La partecipazione al corso è gratuita, i posti disponibili sono limitati.

È possibile iscriversi on line all'indirizzo

<https://fad.accmed.org/course/info.php?id=1583>

entro il **10 giugno**.

L'iscrizione sarà accettata secondo l'ordine cronologico di arrivo e sarà confermata a mezzo posta elettronica..

Promosso da

Accademia Nazionale di Medicina

Direttore Generale: Stefania Ledda

Per informazioni

www.accmed.org

Tel 010 83794233

Fax 010 83794260

segreteriacorsi@accmed.org