

DIGITAL EVENT

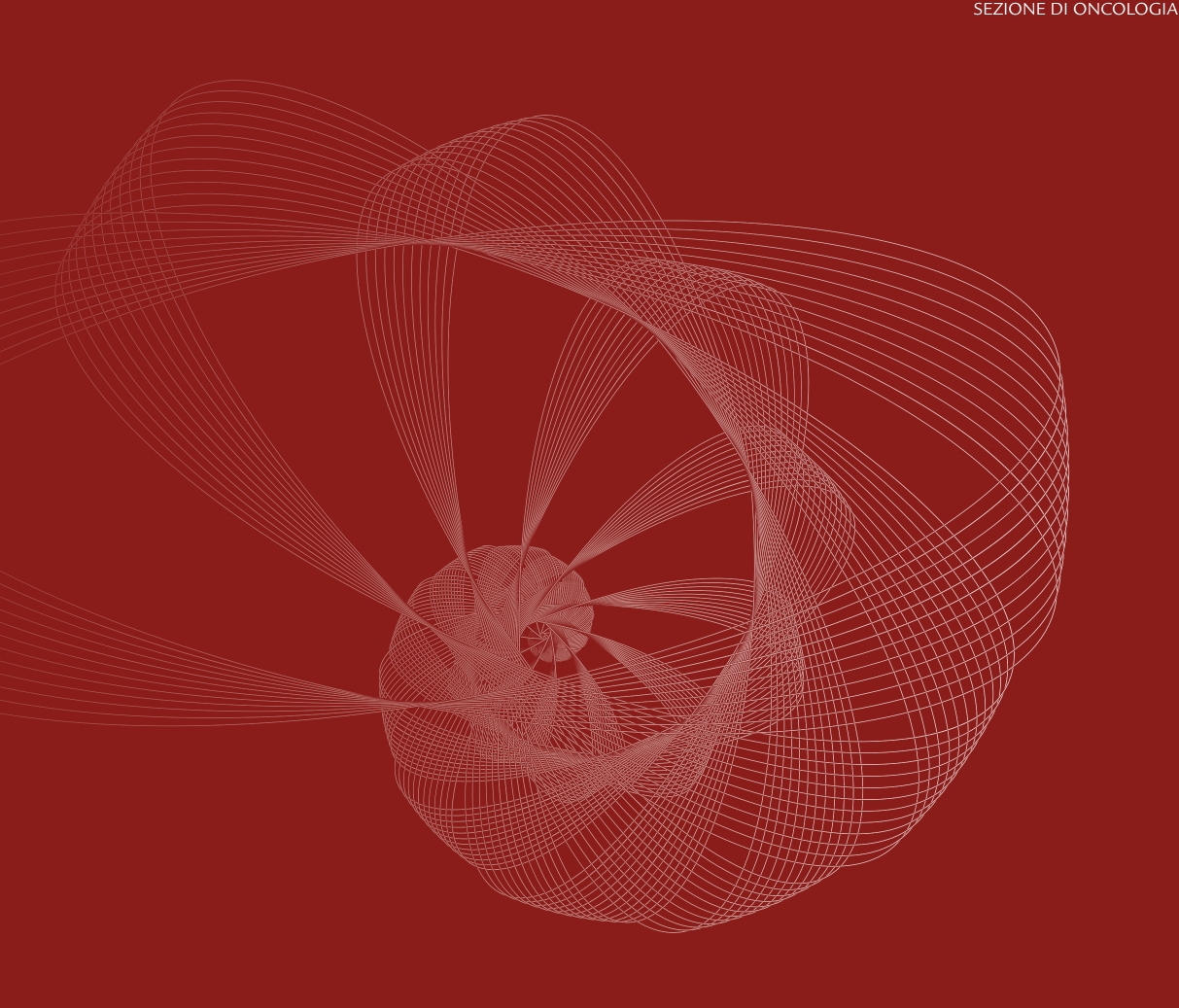
VERSO L'ONCOLOGIA DI PRECISIONE

A che punto siamo?

Responsabili Scientifici Paolo Pronzato, Giancarlo Pruneri

25 novembre 2025 | h 15.00–17.00

3 crediti ECM



Programma

Martedi, 25 novembre 202

17.00 **Chiusura dei lavori**

Paolo Pronzato, Giancarlo Pruneri

15.00	Introduzione e obiettivi dell'incontro Paolo Pronzato, Giancarlo Pruneri
15.15	Oncologia di Precisione Andrea Vingiani
15.30	Come funziona il Molecular Tumor Board: dalle nuove linee guida ESMO allo studio degli indicatori di qualità Giuseppe Curigliano
15.45	Biopsia liquida: le novità Umberto Malapelle
16.00	Test molecolari e carcinoma mammario Davide Soldato
16.15	Implementazione dell'oncologia di precisione nelle Regioni Italiane Paolo Pronzato
16.30	Argomenti e discussioni per il Molecular Tumor Board: dall'analisi molecolare alla decisione clinica Carmine Pinto
16.45	Conclusioni e take home messages Paolo Pronzato, Giancarlo Pruneri

Responsabili Scientifici

Paolo Pronzato

Accademia Nazionale di Medicina Genova

Giancarlo Pruneri

S.C. Anatomia Patologica 2 Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori Milano

Relatori e Moderatori

Giuseppe Curigliano

Divisione Sviluppo di Nuovi Farmaci per Terapie Innovative IEO - Istituto Europeo di Oncologia IRCCS Dipartimento di Oncologia ed Emato-Oncologia Università degli Studi Milano

Umberto Malapelle

Dipartimento di Sanità Pubblica Università degli Studi Federico II Napoli

Carmine Pinto

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

Davide Soldato

Clinica di Oncologia Medica IRCCS Ospedale Policlinico San Martino Genova

Andrea Vingiani

S.C. di Anatomia Patologica 2 Fondazione IRCCS Istituto Tumori Milano Milano

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 compromette la sostenibilità complessiva del sistema.

Dopo l'edizione 2024, si è pensato di tornare sugli stessi argomenti, guardando anche alle molte novità: alcune scientifiche, riguardanti applicazioni nuove o in ulteriori tumori (soprattutto il carcinoma mammario); altre riguardanti aggiornamenti di Linee Guida e organizzazione sul territorio nazionale..

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.

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM (31-XXXXXX):

3 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:

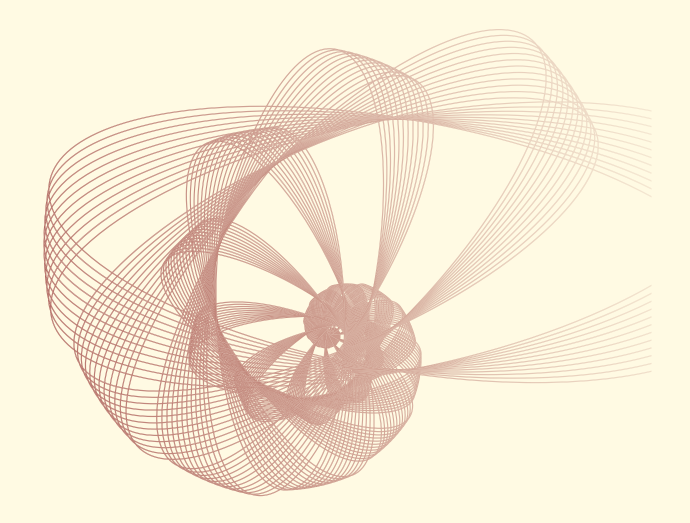
- Corrispondenza professione/disciplina ecm a quelle per cui l'evento è accreditato.
- Rispetto della percentuale di presenza prevista (i.e. intera durata dei lavori).
- Compilazione della scheda di valutazione della qualità percepita.
- Superamento della prova di verifica dell'apprendimento (i.e. questionario online, almeno 75% di risposte esatte). La prova deve essere completata entro 3 giorni dalla conclusione dell'evento. Sono ammessi 5 tentativi.

Modalità di partecipazione

I partecipanti che seguiranno l'attività in remoto 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

L'iscrizione è gratuita attraverso il sito fad.accmed.org entro 15 giorni dall'evento.



Promosso da

Accademia Nazionale di Medicina

Direttore Generale: Stefania Ledda Via Martin Piaggio 17/6 16122 Genova www.accmed.org

Per informazioni

fad.accmed.org

segreteriacorsi@forumservice.net Tel 010 83794233 Cell. 335 7112267

Servizi logistici e tecnologici

Forum Service

www.forumservice.net info.fs@forumservice.net

Con la sponsorizzazione non condizionante di

Silver sponsor



Contributors

