

FOCUS ON EGFR MUTATIONS IN NSCLC

ON LINE DAL 16 SETTEMBRE AL 18 DICEMBRE 2020

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Umberto Malapelle
Antonio Passaro

RAZIONALE SCIENTIFICO

In seguito all'introduzione delle tecnologie di biologia molecolare di nuova generazione, come il sequenziamento genico massivo e parallelo, la quantità e la tipologia di alterazioni geniche identificate a carico del DNA è sensibilmente incrementata. Questo incremento ha generato una discrepanza di informazioni tra gli studi clinici registrativi dei farmaci a bersaglio molecolare disponibili per i pazienti affetti da tumore non a piccole cellule del polmone e la pratica clinica. Diventa, quindi, di fondamentale importanza la discussione multidisciplinare dei dati ottenuti, circa le varianti geniche identificate, per attribuire il corretto valore "predittivo", sia esso positivo o negativo, di risposta rispetto al trattamento con inibitori dell'EGFR.

Inoltre, l'interpretazione di questi risultati in associazione alla valutazione degli altri biomarcatori predittivi di risposta, come ad esempio la valutazione dell'espressione di PD-L1 nei pazienti affetti da tumore non a piccole cellule del polmone, pone un quesito clinico importante da risolvere. Ad esempio, nel caso in cui si riscontri la presenza di un'alterazione a carico di EGFR con un valore predittivo incerto, nel contesto del campione tumorale di un paziente che presenta più del 50% di espressione di PD-L1, quale percorso terapeutico è meglio scegliere per il paziente?

L'obiettivo di questa formazione è quello di analizzare le principali evidenze sia riportate in letteratura che in relazione alle esperienze dei centri coinvolti per fornire un supporto ai colleghi oncologi che ogni giorno si trovano a dover interpretare un crescente numero di alterazioni che spesso non sono state "singolarmente" considerate durante gli studi clinici registrativi, per capire dal punto di vista clinico e terapeutico cosa sia meglio fare per il paziente.

PROGRAMMA

Introduction and objectives of the course
Umberto Malapelle

EGFR as a therapeutic target in NSCLC
Francesco Passiglia

NSCLC: from the morphological evaluation to molecular diagnosis
Fabio Pagni

Liquid Biopsy in NSCLC: which role in clinical practice?
Umberto Malapelle

Clinical relevance of uncommon EGFR mutations
Antonio Passaro

A specific TKI to target a specific EGFR mutation: are we ready for prime time?
Fabiana Vitiello

Clinical management of EGFR specific alterations in NSCLC
Antonio Passaro, Umberto Malapelle

Sum – up e chiusura
Antonio Passaro



RESPONSABILI SCIENTIFICI

Umberto Malapelle Ricercatore in Anatomia Patologica, Università degli Studi di Napoli Federico II, Dipartimento di Sanità Pubblica
Antonio Passaro Medico Oncologo, Divisione Oncologia Toracica, Istituto Europeo di Oncologia, IEO, Milano

FACULTY

Fabio Pagni S. C. Anatomia Patologica Ospedale San Gerardo, ASST di Monza
Francesco Passiglia Dipartimento di Oncologia, Università di Torino, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano, Torino
Fabiana Vitiello U.O.S.D. Day Hospital Pneumo-Oncologico, Azienda Ospedaliera dei Colli Plesso-Monaldi, Napoli

INDIRIZZO WEB PIATTAFORMA: <http://medicaecm.it/>

ECM

ECM FAD ID 2157- 300045

Al superamento del corso "Focus On EGFR mutations in NSCLC" saranno attribuiti n. 4 crediti formativi ECM per le seguenti figure professionali:
Medico Chirurgo (Disciplina: Oncologia) fino ad un massimo di 500 partecipanti.

COME ACCEDERE

- Accedere alla scheda corso "Focus On EGFR mutations in NSCLC" dall'indirizzo www.medicaecm.it
- All'interno della scheda del corso, cliccare sul pulsante "ISCRIVITI"
- Inserire le proprie credenziali di accesso (username e password). In caso di primo accesso alla piattaforma effettuare la Registrazione che permetterà di ricevere via e-mail le credenziali.
- Perfezionare la propria iscrizione al corso cliccando, nella pagina di conferma, sul pulsante "ATTIVA".
- Per assistenza tecnica, cliccare il box "Assistenza" nella homepage del sito e completare il form.
- Cliccando sul pulsante "IL MIO PANNELLO" l'utente accederà alla propria area riservata e avrà a disposizione per la fruizione, nella propria Home, il corso selezionato. Una volta terminati i moduli formativi, il discente dovrà compilare i questionari di valutazione e di qualità, necessari per l'ottenimento dei crediti.

Progetto realizzato con il contributo non condizionante di:



Provider ECM e segreteria organizzativa

Medica
EDITORIA E
DIFFUSIONE
SCIENTIFICA

Provider ECM ID 2157 – Segreteria Scientifica e Organizzativa
Medica - Editoria e Diffusione Scientifica S.r.l. con Unico Socio
Sede legale e amministrativa
C.so Baviano, 45 - 20124 Milano
Tel. +39 02 76281337 - Fax +39 02 93661995
info@medicaecm.it - www.medicaecm.it