

FAD SINCRONA IN WEBINAR

# Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC: for pathologists

16 marzo 2021  
17:00 - 19:00

## RESPONSABILI SCIENTIFICI

Antonio Passaro  
Umberto Malapelle

## 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 anatomopatologi 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 SCIENTIFICO

- 17.00 - 17.10** | Welcome, introduction and objectives of the course  
*Antonio Passaro, Umberto Malapelle*
- 17.10 - 17.30** | Uncommon EGFR mutations as a therapeutic target in NSCLC  
*Antonio Passaro*
- 17.30 - 17.50** | NSCLC: characterization of EGFR uncommon mutations  
*Umberto Malapelle*
- 17.50 - 18.15** | Exemplificative case: from the diagnosis to the therapy of EGFR uncommon mutations  
*Pasquale Pisapia*
- 18.15 - 18.45** | Open discussion: Clinical management of EGFR specific alterations in NSCLC  
*All participants*
- 18.45 - 19.00** | Sum - up  
*Antonio Passaro e Umberto Malapelle*



## 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

*Pasquale Pisapia*, Anatomopatologo, Università degli Studi di Napoli Federico II, Napoli  
Indirizzo web piattaforma <http://medicaecm.it/>

Progetto realizzato con il contributo non condizionante di:



## ECM

### FAD SINCRONA ID 2157- 313299

La FAD è inserita nell'ambito degli eventi ECM del programma formativo 2021 del Provider.

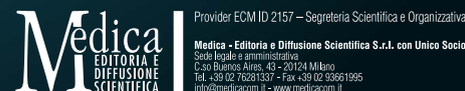
Al superamento del corso **"Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC: for pathologists"**, saranno attribuiti **n. 3 crediti formativi ECM** per le seguenti figure professionali: **Medico Chirurgo** (Discipline: ANATOMIA PATOLOGICA; PATOLOGIA CLINICA), **Biologo, Tecnico di Laboratorio Biomedico**.

L'evento è stato accreditato per un numero massimo di 50 partecipanti.

## COME ACCEDERE

- Accedere al sito [www.medicaecm.it](http://www.medicaecm.it)
- In caso di primo accesso cliccare sulla voce Registrati nella barra in alto oppure in basso nella stessa homepage del sito, completando il form di registrazione con i dati personali.
- Riceverai una mail di conferma automatica all'indirizzo specificato. Effettua ora login/accesso alla piattaforma con i tuoi dati personali e iscriviti al corso **"Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC: for pathologists"** che troverai nell'elenco presente in homepage.
- Per completare l'iscrizione, premere invia.
- Il modulo formativo del presente corso sarà costituito da un Webinar in diretta che si svolgerà il giorno 16 marzo 2021 dalle ore 17.00. Si consiglia di pre-iscriversi qualche giorno prima, le iscrizioni saranno consentite a partire dal 1 marzo. Una volta terminato il Webinar Live, il discente dovrà compilare i questionari di valutazione e di qualità, necessari per l'ottenimento dei crediti, entro e non oltre 72 ore.
- Per assistenza tecnica, cliccare il box Assistenza nella homepage del sito e completare il form.

Provider ECM e segreteria organizzativa



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 Buenos Aires, 45 - 20124 Milano  
Tel. +39 02 76281337 - Fax +39 02 93661995  
[info@medicaecm.it](mailto:info@medicaecm.it) - [www.medicaecm.it](http://www.medicaecm.it)