

ECM/FAD ASINCRONA

Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC

Online dal 26 Novembre
2021 al 26 Maggio 2022

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 e anatomo patologi 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, con un'attenzione particolare anche a quali potrebbero essere i flussi comunicazionali più efficaci.



PROGRAMMA SCIENTIFICO

Welcome, introduction and objectives of the course

Umberto Malapelle, Antonio Passaro (10')

Uncommon EGFR mutations as a therapeutic target in NSCLC

Antonio Passaro (20')

NSCLC: characterization of EGFR uncommon mutations

Umberto Malapelle (20')

Exemplificative case: from the diagnosis to the therapy of EGFR uncommon mutations

Ilaria Attili, Pasquale Pisapia (25')

Interview (oncologo e anatomo patologo): Clinical management of EGFR specific alterations in NSCLC

Antonio Passaro - Massimo Barberis/Umberto Malapelle - Danilo Rocco (30')

Sum - up

Umberto Malapelle, Antonio Passaro (15')

Approfondimenti (1 h)

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Umberto Malapelle, Ricercatore del Dipartimento di Sanità Pubblica dell'Università degli Studi di Napoli Federico II

Antonio Passaro, Medico Oncologo, Divisione Oncologia Toracica, Istituto Europeo di Oncologia, IEO, Milano

FACULTY

Ilaria Attili, Divisione Oncologia Toracica, IEO Milano

Massimo Barberis, Direttore Unità Diagnostica Istopatologica e Molecolare, IEO Milano

Pasquale Pisapia, Dipartimento di Sanità Pubblica, Università degli Studi di Napoli Federico II

Danilo Rocco, Responsabile GOM Aziendale Neoplasie Pleuropolmonari - Dir. Medico, UOC di Pneumologia ad indirizzo Oncologico, A.O.R.N. dei Colli-Plesso Monaldi, Napoli

Progetto realizzato con il contributo non condizionante di:



ECM

FAD Sincrona ID: 2157 - 334973

La FAD Asincrona è inserita nella lista degli eventi definitivi ECM nel programma formativo 2021 del provider. Al superamento del corso **"Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC"** saranno attribuiti **n. 3** Crediti formativi ECM per le seguenti figure professionali:

Medico Chirurgo (Discipline: **Anatomia Patologica, Oncologia**), **Biologo, Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico**.

Numero Partecipanti: **500**.

COME ACCEDERE

- Accedere al sito www.medicacem.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 tuoi 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 FAD **"Focus on uncommon EGFR mutations in NSCLC"** che troverai nell'elenco presente in homepage.
- Per completare l'iscrizione, premere INVIA.
- 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 potrà compilare i questionari di valutazione e di qualità, necessari per l'ottenimento dei crediti ECM.
- Per assistenza tecnica, cliccare il box Assistenza nella homepage del sito e completare il form.

Medica
EDITORIA E DIFFUSIONE SCIENTIFICA

Provider ECM ID 2157
SOCIETÀ PER LA SCIENZA E ORGANIZZAZIONE
Medica: Editoria e Diffusione Scientifica Srl Con Unico Socio
Cassa di Roma, Anno 43
00198 Roma (RM)
REDAZIONE
P. 06 85 7628337
F. 06 85 7628337
M. info@medicaem.it
W. medicaem.it