

ALLEGATO 1: PROGRAMMA SCIENTIFICO

WEBINAR “La gestione delle terapie oncologiche: sicurezza, vigilanza, sperimentazione”

Comitato Scientifico Del Corso: Dott. Roberto Bordonaro, Dott.ssa Giuseppina Fassari

Data: 14 NOVEMBRE/21 NOVEMBRE /11 DICEMBRE

Sede piattaforma: www.motusanimifad.com

N. Partecipanti: 100

Categorie Accreditate: Oncologi, Ematologi, Epatologi, Urologi, Chirurghi, Anatomopatologi, Radioterapisti, Medicina Nucleare, Farmacisti, Infermieri, Direzione Medica Presidio Ospedaliero

PROGRAMMA SCIENTIFICO

sabato 14 novembre

9.00 Apertura dei lavori: ***Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari***

STATO DELL'ARTE DELLE TERAPIE INNOVATIVE ONCOLOGICHE:

TUMORI DELL'APPARATO DIGERENTE:

Moderatori: Massimiliano Spada, Marco Mattina

9.15 Il carcinoma del colon RAS wild type (Stefano Cordio)

9.30 Il carcinoma del colon RAS mutato (Stefania Rapisardi)

9.45 Il carcinoma del colon BRAF mutato e MSIh (Roberto Bordonaro)

10.00 Epatocarcinoma: trends epidemiologici e nuove possibilità di trattamento (Maurizio Russello)

10,15 Discussione

TUMORI DELL'APPARATO GENITALE MASCHILE E FEMMINILE:

Moderatori: Paolo Tralongo, Pietro Spadaro

10.30 Il Carcinoma della prostata castration-sensitive (Placido Amadio)

10.45 Il carcinoma della prostata castration-resistant (Nicolò Borsellino)

11.00 Il carcinoma ovarico (Daniela Sambataro)

11.15 Discussione

LA TERAPIA DI SUPPORTO IN ONCOLOGIA:

Moderatori: TBD, TBD

11.30 La terapia del dolore in oncologia (TBD)

11.45. La terapia antiemetica in oncologia (Cristina Scuderi)

12.00 La terapia di palliazione in Hospice (O. D'Antona)

12.15 L'Assistenza domiciliare oncologica (Giuseppe Squillaci)

12.30 **Discussione**

12,45 chiusura dei lavori: Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari

sabato 21 novembre

9.00 Apertura dei lavori: *Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari*

STATO DELL'ARTE DELLE TERAPIE INNOVATIVE ONCOLOGICHE:

IL CARCINOMA DELLA MAMMELLA:

Moderatori: Francesco Ferrau, Livio Blasi

9.15 Il carcinoma della mammella metastatico ormonosensibile (Paolo Vigneri)

9.30 Il carcinoma della mammella HER2 positivo (Giuseppe Lavenia)

9.45 Il carcinoma della mammella triplo-negativo (Michele Caruso)

10.00 Discussione

LETTURA:

Presenter : Roberto Bordonaro

10.15 la terapia adiuvante nel carcinoma della mammella (Dario Giuffrida)

GLI STANDARD TECNICI NELLE UFA ITALIANE:

Moderatori: Giuseppina Fassari, Giuseppe Murolo

10.30 Revisione della Raccomandazione n. 14 M.S. (Barbara Rebesco)

10.45 Requisiti strutturali ed organizzativi delle UFA italiane (Francesco Paganelli)

11.00 Gestione della terapia orale (TBD)

- 11.15 Dispositivi medici di sicurezza in UFA (Grazia Paternò)
- 11.30 Classificazione e monitoraggio ambientale (Gabriella Ciancio)
- 11.45 Convalida dei processi di allestimento: Media fill test (Claudia Ciraldo)
- 12.00 Gestione dello stravasato (Paola Vitale)
- 12.15 **Discussione**

L'IMPORTANZA DELLA FARMACOVIGILANZA:

Moderatori: Giuseppina Fassari, Alessandro Oteri

- 12.30 La nuova Normativa di farmacovigilanza (Paola Cutroneo)
- 12.45 Casi clinici. Esercitazione alla compilazione della scheda di segnalazione di sospetta Reazione Avversa a Farmaco (ADR) 12.45 Laura Longo
- 12.55 Daniela Vitale
- 13.05 Rossana Scavone

13.15 **Discussione**

13.30 chiusura dei lavori: Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari

venerdì 11 dicembre

9.00 Apertura dei lavori: **Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari**

STATO DELL'ARTE DELLE TERAPIE INNOVATIVE ONCOLOGICHE:

IL CARCINOMA DEL POLMONE:

Moderatori: Vittorio Gebbia, Carmelo Giannitto-Giorgio

- 9.15 Il carcinoma polmonare EGFRmut (Hector Soto Parra)
- 9.30 Il carcinoma del polmone ALK1/EML4 traslocato (Oriana Commendatore)
- 9.45 Il carcinoma del polmone PDL1 iperesprimente (Concetta Sergi)

10.00 Discussione

LETTURA:

Presenter : Roberto Bordonaro

10.15 La ricerca Clinica indipendente in Italia (Evaristo Maiello)

I NUOVI PERCORSI DELLA RICERCA IN ONCOLOGIA:

Moderatori: Massimo Libra, Giovanni Li Volti

10.30 Ricerca traslazione in oncologia oggi (Nicola Normanno)

10.45 La ricerca clinica, un obiettivo strategico per le Aziende Ospedaliere in Italia
(Giuseppe Aprile)

11.00 Gestione del farmaco sperimentale (Andrea Marinozzi)

11.15 Data Manager e sperimentazioni clinica: non solo dati (Laura Longhitano)

11.30 Discussione

STATO DELL'ARTE DELLE TERAPIE INNOVATIVE ONCO-EMATOLOGICHE:

Moderatori: TBD, TBD

11.45 Nuove terapie in ematologia: Anticorpi monoclonali e CAR-T cells (Ugo Consoli)

12.00 Gestione della tossicità delle “target therapy” per le Malattie Mieloproliferative
(Stefana Impera)

12.15 I nuovi trattamenti per la Leucemia Mieloide Acuta (Marilena Salerno)

12.30 Cosa è cambiato per il paziente nel trattamento del Mieloma Multiplo (Giuseppina Uccello)

12.45 Carcinoma differenziato tiroideo avanzato: terapia del tumore iodio-sensibile e del tumore radio- iodio refrattario
(Gabriella Pellegriti)

13.00 Discussione

13.15 chiusura dei lavori: Roberto Bordonaro , Ugo Consoli, Giuseppina Fassari

13.30 TEST ECM

ALLEGATO 2: RAZIONALE SCIENTIFICO

WEBINAR “La gestione delle terapie oncologiche: sicurezza, vigilanza, sperimentazione”

Comitato Scientifico Del Corso: Dott. Roberto Bordonaro, Dott.ssa Giuseppina Fassari

Data: 14 NOVEMBRE/21 NOVEMBRE/ 11 DICEMBRE

Sede piattaforma: www.motusanimifad.com

N. Partecipanti: 100

Categorie Accreditate: Oncologi, Ematologi, Epatologi, Urologi, Chirurghi, Anatomopatologi, Radioterapisti, Medicina Nucleare, Farmacisti, Infermieri, Direzione Medica Presidio Ospedaliero

RAZIONALE SCIENTIFICO

Un corretto approccio metodologico alle procedure che garantiscano un adeguato aggiornamento nell’ambito delle scienze oncologiche non può prescindere dalla contestualizzazione nell’attuale panorama della sanità italiana dei progressi della clinica e della farmaceutica.

L’ottimizzazione dei percorsi di gestione delle terapie antitumorali e del risk-management, oltre ad essere strumento di preservazione delle maggiori garanzie di qualità del prodotto finale di cui usufruiscono i pazienti e della sicurezza degli operatori, è nel contempo indispensabile per un corretto governo delle risorse che si traduca nella sostenibilità economica dell’intero sistema sanitario. Per questi motivi l’innovatività in ambito di terapie antitumorali deve essere perseguita e tutelata sia nei processi organizzativo-gestionali, sia nell’ambito della ricerca clinica applicata e della sperimentazione in campo farmaceutico, in un’ottica di sistema che vi garantisca un adeguato accesso dei pazienti e faccia in modo che i processi di sviluppo e ricerca siano condivisi da istituzioni, strutture sanitarie, professionisti, industria privata e pazienti.

Le tematiche concernenti i più recenti progressi nella terapia farmacologica delle principali neoplasie solide, le modalità di conduzione degli studi clinici controllati, la gestione degli eventi avversi e la farmacovigilanza, la produzione di innovatività e le modalità di garanzia di accesso equo ai pazienti italiani, le evidenze in medicina e la loro traduzione in linee guida sono oggetto di studio ed approfondimento del corso in oggetto che, attraverso lezioni frontali e ampi spazi temporali dedicati ai commenti ed alla discussione si pone come obiettivo un’offerta formativa in grado di tradursi in comportamenti concreti che nella quotidianità siano di sostegno alla implementazione dei processi assistenziali oncologici.