



BRCA

BREAST CANCER AWARENESS

IMPLEMENTARE IL TEST GERMINALE BRCA
NELLE PAZIENTI CON CARCINOMA METASTATICO TRIPLO NEGATIVO

FASE 1
23 Novembre 2021

FASE 2
Marzo - Aprile 2022

Crediti ECM: 9
ID: 329577

FAD PROGRAMMA

- 14.00 Introduzione ai lavori e agli obiettivi del progetto BRCA V. **Guarneri**
Moderatore: M. Montagna
- 14.15 Ruolo del counseling genetico nel setting mTNBC D. **Turchetti**
- 14.45 Il test BRCA come test predittivo di efficacia alle terapie antitumorali: scenari attuali e scenari futuri L. **Cortesi**
- 15.15 Q&A
Moderatore: S. Spazzapan
- 15.30 Gli standard di percorso del test gBRCA: impiego e tempistiche ottimali di refertazione e interpretazione ai fini clinici M. **Montagna**
- 16.00 Le nuove evidenze scientifiche in tema di TNBC gBRCAm. F. **Puglisi**
- 16.30 Q&A
- 16.45 Descrizione del mini-counseling per la proposta del test gBRCA alle pazienti con mTNBC **Faculty**
- 17.15 I prossimi passi: descrizione dell'attività di training individualizzato dei partecipanti **Alessandro Urbani**
- 17.30 Conclusione dei lavori **Faculty**

APPROFONDIMENTI & ESERCITAZIONI

Al termine della FAD, ogni partecipante presterà una particolare attenzione sull'applicazione del mini-counseling per la proposta del test gBRCA a pazienti con mTNBC e selezionerà un caso clinico da discutere con il Tutor.

I partecipanti verranno invitati ad osservare, ad uso esclusivo di autovalutazione e a sola possibile condivisione delle proprie osservazioni con il Tutor e a solo scopo formativo, alcune delle proprie pazienti mBC alle quali sarà proposto il test BRCA germinale attraverso il breve colloquio strutturato denominato mini-counseling.

Alla fine del periodo di training individualizzato sarà compilato un Questionario e sarà inviato al Tutor che lo validerà.

RES PROGRAMMA

- 14.00 Introduzione ai lavori
- 14.15 Condivisione delle esperienze sull'applicazione del mini-counseling
- 15.00 Presentazione delle casistiche cliniche selezionate durante il training
- 15.45 Condivisione del percorso sul test germinale BRCA come biomarcatore per le scelte terapeutiche nelle pazienti con carcinoma mammario mTNBC
- 16.15 Articolazione/organizzazione del percorso a livello regionale (criteri di accesso al test - rimborsabilità - laboratori accreditati)
- 16.45 Il supporto psicologico durante il percorso oncogenetico
- 17.15 Roadmap per l'implementazione della consulenza genetica post-test
- 17.30 Conclusioni dei lavori

2

ID: 334014
Crediti ECM: 3

RAZIONALE

La presenza di alcuni tipi di varianti patogenetiche (cosiddette "mutazioni") a carico dei geni BRCA aumenta sensibilmente il rischio di sviluppare alcuni tumori. Le donne portatrici di mutazione nei geni BRCA hanno un rischio di sviluppare una neoplasia mammaria entro i 70 anni che va dal 46% al 71%. Circa il 5% dei tumori mammari rivelano una mutazione germinale dei geni BRCA: in particolare, il 17% nelle pazienti con TNBC e il 6% delle pazienti con carcinoma mammario HR+ hanno la presenza di una variante patogenetica costituzionale nei geni BRCA1 e BRCA2. I tumori mammari BRCAm sono generalmente più aggressivi e di grado 3 e insorgono in pazienti più giovani rispetto alle forme sporadiche. Attualmente, il test BRCA su sangue periferico (test germinale) è eseguito in molti laboratori attraverso metodologie ampiamente validate, in particolare il sequenziamento di nuova generazione (NGS). Lo studio OlympiAD è stato condotto su pazienti con mutazioni germinali di BRCA. In linea con le Raccomandazioni delle principali Società Scientifiche, i test BRCA dovrebbero dunque essere un'opportunità garantita a tutte le donne al fine di individuare le terapie personalizzate più appropriate e più efficaci nel caso di carcinoma mammario già diagnosticato in fase metastatica. La conoscenza dello stato mutazionale germinale per BRCA delle pazienti con mTNBC può avere un impatto sulla scelta del trattamento sistemico in un setting spesso carente di trattamenti efficaci. Lo studio di Fase III OlympiAD ha dimostrato che la monoterapia con il PARP inibitore olaparib riduce il rischio di progressione di malattia o morte del 42% rispetto alla chemioterapia nelle pazienti adulte con carcinoma mammario HER2- localmente avanzato o metastatico con mutazioni germinali BRCA1/2. Una recentissima interim analysis dello studio di Fase IIb LUCY, presentata ad ASCO 2020, ha confermato un'efficacia clinica di olaparib (PFS mediana) in linea con i risultati di OlympiAD. Alla luce di quanto descritto, la mutazione germinale BRCA acquisisce ora il valore di test diagnostico necessario per accedere ad un farmaco mirato. Diventa perciò fondamentale un percorso formativo che metta in condizione l'oncologo medico di erogare un "mini-counseling" cioè un breve colloquio pre-test con la paziente per riuscire a veicolare i contenuti fondamentali della consulenza genetica adattandoli alla situazione oncologica e familiare.

Coordinatore Rete Oncologica Veneta
Direttore Scientifico
Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova

Saverio Cinieri
Direttore UOC di Oncologia Medica e
Breast Unit OC di Oncologia Medica 2
Istituto Oncologico Veneto IRCCS,
Padova/ DISCOG
Prof. Ordinario di Oncologia
Direttore del Registro di Padova
Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova

Valentina Guarneri
Direttore UOC di Oncologia Medica 2
Istituto Oncologico Veneto IRCCS,
Padova/ DISCOG
Prof. Ordinario di Oncologia
Università degli Studi di Padova

BOARD SCIENTIFICO & FACULTÀ

Laura Cortesi
Responsabile del Servizio di consulenza oncogenetica
per i tumori ereditari della mammella e dell'ovaio
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico di Modena

Valentina Guarneri
Direttore UOC di Oncologia Medica 2
Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova/ DISCOG
Prof. Ordinario di Oncologia
Università degli Studi di Padova

Marco Montagna
Responsabile SS. Tumori eredo-familiari della Mammella
- Ovaio Immunologia e Diagnostica Molecolare
Oncologica Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova

Fabio Puglisi
Direttore Dipartimento di Oncologia Medica
Centro di Riferimento Oncologico (CRO), IRCCS,
Aviano (PN)

Simon Spazzapan
Struttura Operativa Complessa
Oncologia Medica e Prevenzione Oncologica
Centro di Riferimento Oncologico (CRO), IRCCS,
Aviano (PN)

Daniela Turchetti
Professore Associato Di Genetica Medica
Dell'università Di Bologna
UO Genetica Medica, AOU Di Bologna Policlinico
S.Orsola-Malpighi

FACILITATORE

Alessandro Urbani
Direzione Scientifica
Delphi International Srl

ECM

Discipline accreditate:
Medico Chirurgo specialista in Oncologia e Genetica Medica
Obiettivo formativo: Linee guida - protocolli - procedure

ISCRIZIONI

Per iscriversi collegarsi al sito www.delphifad.it, registrarsi al portale e selezionare il corso. Sarà a disposizione un apposito help desk consultabile alla sezione "Richiedi Assistenza".
A fine webinar, sarà possibile scaricare direttamente dalla piattaforma l'attestato di partecipazione

COORDINAMENTO SCIENTIFICO-ORGANIZZATIVO
SEGRETERIA ORGANIZZATIVA - PROVIDER ECM 1540

Delphi International Srl - Via Zucchini 79 - 44122 Ferrara
Tel. Area Congressi +39 0532 1934216 Centralino +39 0532 595011 Fax +39 0532 773422
congressi@delphiinternational.it - www.delphiformazione.it
Certificata ISO 9001:2015 e ISO 20121:2013

Per maggiori
informazioni

