













26 Marzo 2022

Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS Roma AULA 617

Direttore del Corso: Prof. Giovanni Scambia Responsabile scientifico: Dott.ssa Vanda Salutari



RAZIONALE SCIENTIFICO

In Italia vivono circa 150mila persone con la mutazione di due geni (BRCA 1 e/o BRCA 2), che determina una predisposizione a sviluppare alcuni tipi di tumore (in particolare della mammella, ovaio, pancreas e prostata) più frequentemente rispetto alla popolazione generale. Il rischio di trasmissione dai genitori ai figli delle mutazioni BRCA è del 50%. La maggior parte di questi cittadini non sa di essere portatore della mutazione e, quindi, del rischio oncologico correlato, perché i test genetici per individuarla non sono ancora abbastanza diffusi, soprattutto fra le persone sane. Nel 2019, in Italia, sono stimati 53.500 nuovi casi di carcinoma della mammella, il 5-7% è legato a fattori ereditari, il 25% dei quali riferibile a una mutazione BRCA (936). Di 5.300 nuove diagnosi di tumore dell'ovaio stimate nel 2019 nel nostro Paese, il 15% è riconducibile ad alterazioni in questi stessi geni. La prevenzione primaria del carcinoma BRCA correlato in persone sane ma con sospetta familiarità, rappresenta oggi una sfida e un bisogno assistenziale, in quanto non esiste un chiaro modello culturale e organizzativo. La mancata raccomandazione di un test genetico potrebbe tradursi in un cancro che si sarebbe potuto prevenire se il problema genetico fosse stato identificato tempestivamente; tale condizione potrebbe aprire scenari medico legali di elevata importanza per i ginecologi, gli oncologi e i medici di base.

Il corso si propone come obiettivo quello di affrontare le tematiche dell'indicazione e accesso al test genetico del BRCA, i percorsi di presa in carico della famiglia delle pazienti con carcinoma ovarico e portatrici della mutazione dei geni BRCA1/2 e gli aspetti medico legali collegati alla mancata prescrizione del test nelle donne potenzialmente a rischio, al fine di indicare possibili linee guida da seguire.

PROGRAMMA

09.00 Introduzione al corso Giovanni Scambia

MODERAZIONE: Annalisa Manduca

09.15 Accesso al test, percorsi e consulenza genetica Emanuela Lucci Cordisco

09.45 I percorsi di presa in carico. Il caso clinico: paziente con neoplasia all'ovaio e sospetta mutazione BRCA e il percorso di approfondimento della familiarità - Presentazione caso clinico Vanda Salutari

10.00 Discussant Domenica Lorusso

10.30 Coffee Break

11.00 Implicazioni medico legali dei test genetici Vittorio Fineschi/Paola Frati

11.30 Elementi di responsabilità professionale nella omissione di test genetici per la diagnosi di tumore ovarico: nuovi profili di rischio per il futuro contenzioso medico-legale Antonio Oliva

12.00 Discussione

12.15 Tavola rotonda: discussione dei risultati della survey ed elaborazione di statements per la pubblicazione di una consensus Discussant: Giovanni Scambia ginecologo oncologo, Anna Fagotti ginecologa oncologa, Domenica Lorusso ginecologa oncologa, Emanuela Lucci Cordisco genetista, Antonio Oliva medico legale, Antonio Chiantera ginecologo, Alberto Cisterna Giudice XIII circoscrizione, Michele Lepore Medico di base, Manuela Bignami Associazioni pazienti Loto, Maria Campanella Presidente Associazione aBRCAdabra, Nicoletta Cerana ACTO 13.00 Chiusura lavori

FACULTY

Bignami Manuela, Associazione pazienti LOTO Campanella Maria, Presidente associazione aBRCAdabra Cerana Nicoletta, Presidente associazione ACTO Chiantera Antonio, Università degli studi di Napoli Federico II Cisterna Alberto, Tribunale di Roma

Fagotti Anna, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS Roma Fineschi Vittorio, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" Frati Paola, Università degli Studi di Roma "La Sapienza" Lepore Michele, ASL rm/a via Lampedusa Roma

Lorusso Domenica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS Roma

Lucci Cordisco Emanuela, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS Roma

Manduca Annalisa, Rai Radio 1

Oliva Antonio, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma Salutari Vanda, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS Roma

Scambia Giovanni, Università Cattolica del Sacro Cuore, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS Roma

CREDITI ECMÈ stata inoltrata al Ministero della Salute la richiesta di accreditamento del Corso residenziale nell'ambito del Programma di Educazione Continua Medica (ECM), per le seguenti categorie: ginecologi, oncologi, medici di base, medici laggli geneticti anatomo natologi biologi medici legali, genetisti, anatomo patologi, ostetriche, infermieri.

PROVIDER

Medical Net Via Eleonora d'Arborea, 30 - 00162 Roma Tel. (+39) 06 8339 3669 / Fax 06 8928 3835 www.medical-net.it

ISCRIZIONE

La registrazione al corso può essere effettuata collegandosi on line al sito www.obegyn.com. Sono disponibili 80 posti on site e 100 virtuali.



Con il contributo non condizionante di:



