

# TUMORI RARI, CON ASPETTI INUSUALI E... EREDITARI. PROSPETTIVE METODOLOGICHE E MANAGEMENT CLINICO

CORSO RESIDENZIALE

VERONA, 10 NOVEMBRE 2022

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Romano Colombari

Filippo Greco

Andrea Remo

7 CREDITI ECM

ACC  MED

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

SEZIONE DI ONCOLOGIA



CON IL PATROCINIO



PER INFO E ISCRIZIONI

[www.accmed.org](http://www.accmed.org)

## OBIETTIVI

L'aspetto ereditario delle malattie è un problema spesso dimenticato e/o ignorato dal medico, in particolar modo per quelle malattie non diagnosticate alla nascita (congenite) e con presentazione clinica simile a quella sporadica. Le neoplasie ne sono il tipico esempio. Infatti, la necessità di attivare l'iter diagnostico terapeutico in un paziente neoplastico spesso fa perdere di vista quei pochi elementi anamnestici e clinici che permettono l'identificazione di una sindrome ereditaria. Tale aspetto, seppur apparentemente non importante nel momento di una diagnosi oncologica, in realtà per la famiglia di origine e per il futuro del paziente può rivelarsi molto importante, talvolta anche per lo stesso percorso terapeutico.

Nonostante ciò, le conoscenze sulle alterazioni genetiche implicate nelle varie forme di neoplasia e le nuove classificazioni molecolari stanno inducendo una vera e propria rivoluzione nell'approccio diagnostico e terapeutico alla malattia. Infatti l'introduzione delle modalità di identificazione delle sindromi a partire dai tessuti, come lo screening Universale in immunoistochimica, e dei programmi di sorveglianza per i familiari, hanno incrementato il ruolo del bagaglio culturale di ogni medico. I nuovi aspetti metodologici, compresa la maggior facilità di accesso al sequenziamento di nuova generazione con l'utilizzo di pannelli multigenici, hanno reso più veloce la diagnosi delle sindromi ereditarie aprendo però in parallelo nuove problematiche come la standardizzazione, i controlli di qualità e la natura dei pannelli e delle metodiche da utilizzare.

All'interno di tale realtà culturale ed organizzativa, la presenza di aspetti rari ed inusuali nello spettro delle sindromi ereditarie rendono ancora più complesso ipotizzare tali sindromi e pertanto far partire il corretto iter diagnostico eredo-familiare. Per questo tutti gli approcci, clinico, patologico, immunoistochimico e molecolare devono essere tenuti in considerazione al fine di poter individuare il maggior numero di pazienti affetti da tali patologie in particolar modo nei centri sprovvisti di centri di genetica clinica.

L'AIFET (Associazione Italiana Familiarità Ereditarietà Tumori) è una delle poche associazioni scientifiche italiane realmente multidisciplinare che si propone la collaborazione tra le varie figure professionali, i vari centri diagnostico-terapeutici, le istituzioni oltre alla promozione dell'aggiornamento culturale in ambito ereditario-familiare con l'attivazione di progetti scientifici aperti.

## RIVOLTO A

Medici specialisti e specializzandi in anatomia-patologica, chirurgia, genetica medica, ginecologia e ostetricia, oncologia; biologi.  
Non sarà possibile erogare crediti per professioni/discipline non previste.

## ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM (31- 363152): **7 crediti formativi**.

Obiettivo formativo: contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata a:

- corrispondenza professione/disciplina a quelle per cui l'evento è accreditato;
- partecipazione ad almeno il 90% della durata dell'evento;
- compilazione della scheda di valutazione dell'evento disponibile on line a fine evento;
- superamento della prova di apprendimento on line (questionario, almeno 75% risposte esatte). La prova deve essere completata entro 3 giorni dalla conclusione dell'evento; è ammesso un solo tentativo.

# PROGRAMMA

## GIOVEDÌ, 10 NOVEMBRE

- 9.00 *Registrazione partecipanti*
- 9.30 **Saluto delle autorità**  
  
Moderatori: Andrea Bonetti,  
Valentina Calò,  
Daniela Terribile
- 10.00 **Pannelli multigenici come opzioni metodologiche e iter diagnostico per l'identificazione di mutazioni rare**  
Aldo Scarpa
- 10.20 **Rilevanza dell'identificazione di mutazionirare in geni comuni**  
Michele Milella
- 10.40 **Quando la morfologia guida al test per individuare sindromi ereditarie**  
Ileana Carnevali
- 11.00 **Lesioni intestinali BRCA-relate: cosa c'è oltre il pancreas**  
Stefania Zovato
- 11.20 **PARP inibitori nei carcinomi BRCA pancreatici**  
Giordano Guido
- 11.40 **Discussione**
- 12.00 **Aspetti clinici infrequenti in sindromi ereditarie. Approccio molecolare o clinico?**  
Daniela Barana
- 12.20 **Quali sindromi sospettare in un paziente precedentemente neoplastico a cui si aggiunge la diagnosi di melanoma maligno**  
Paola Ghiorzo
- 12.40 **Pancreatoblastoma e poliposi APC-correlata**  
Emanuele Damiano Urso
- Moderatori: Giulia Cini,  
Maria Guido,  
Maria Grazia Tibiletti
- 13.00 **Caso clinico e discussione**  
Sokol Sina
- 13.30 *Pausa pranzo*  
  
Moderatori: Andrea Remo,  
Emanuela Lucci Cordisco
- 14.00 **Ectopie molecolari. Nuovi target terapeutici?**  
Fiamma Buttitta
- 14.20 **Terapia anti Her-2: prospettive terapeutiche oltre il carcinoma mammario**  
Maria Cristina Pegoraro
- 14.40 **Alterazioni di POLE nei carcinomi endometriali ed intestinali. Un nuovo Screening universale?**  
Duilio Della Libera

15.00 **Terapia nel carcinoma dell'ovaio e dell'endometrio: tra ereditarietà e classificazione molecolare**  
Filippo Greco

15.20 **Impatto delle sindromi ereditarie sulla programmazione della genitorialità**  
Valeria Stella Vanni

15.40 **Discussione**

Moderatori:  
Romano Colombari,  
Cristina Oliani

16.00 **Tumori renali ereditari BAP-1 e SDHx correlati**  
Guido Martignoni

16.20 **Ruolo della analisi istologica per l'identificazione delle sindromi ereditarie associate ai tumori cartilaginei**  
Salvatore Romeo

16.40 **Aspetti legali in caso di sospetto tumore ereditario in paziente deceduto**  
Giacomo Ceron

17.00 **Accessibilità ai servizi diagnostici**  
Salvo Testa

17.20 **Discussione**

18.00 **Conclusioni e chiusura dei lavori**

## RESPONSABILI SCIENTIFICI

### **Romano Colombari**

U.O. di Anatomia Patologica  
ULSS9  
Verona

### **Filippo Greco**

U.O.C. di Oncologia  
ULSS 9 Scaligera  
Legnago (VR)

### **Andrea Remo**

U.O. di Anatomia Patologica  
ULSS9 “Scaligera”  
Verona

## RELATORI E MODERATORI

**Daniela Barana**, Vicenza

**Andrea Bonetti**, Verona

**Fiamma Buttitta**, Chieti

**Valentina Calò**, Palermo

**Ileana Wanda Carnevali**, Varese

**Giacomo Ceron**, Padova

**Giulia Cini**, Aviano (PN)

**Romano Colombari**, Verona

**Duilio Della Libera**, Belluno

**Paola Ghiorzo**, Genova

**Guido Giordano**, Foggia

**Filippo Greco**, Legnago (VR)

**Maria Guido**, Treviso

**Emanuela Lucci Cordisco**, Roma

**Guido Martignoni**, Verona

**Michele Milella**, Verona

**Cristina Oliani**, Rovigo

**Maria Cristina Pegoraro**, Peschiera  
del Garda (VR)

**Andrea Remo**, Verona

**Romeo Salvatore**, Santorso (VI)

**Aldo Scarpa**, Verona

**Sokol Sina**, Verona

**Daniela Terribile**, Roma

**Salvatore Testa**, Milano

**Maria Grazia Tibiletti**, Varese

**Valeria Stella Vanni**, Milano

**Emanuele Damiano Luca Urso**,  
Padova

**Stefania Zovato**, Padova

## MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Per l'accesso agli spazi congressuali, AccMed raccomanda di attenersi alle seguenti norme di sicurezza:

- non accedere agli spazi congressuali con temperatura corporea superiore a 37.5
- mantenere la distanza interpersonale
- indossare la mascherina FFP2 coprendo naso e bocca per tutta la durata dei lavori
- disinfettare frequentemente le mani con appositi gel idroalcolici

Potete trovare ulteriori dettagli relativi allo svolgimento dell'evento residenziale e alle relative misure di sicurezza qui: <https://fad.accmed.org/sicurezza>.

## MODALITÀ DI ISCRIZIONE

Quota di iscrizione: € 80,00. La quota è esente IVA.

Ai sensi dell'art. 54 T.U.I.R. e nei limiti ivi previsti, le spese di partecipazione alla presente attività sono deducibili nella determinazione del reddito di lavoro autonomo.

È possibile iscriversi on-line all'indirizzo <https://fad.accmed.org/course/info.php?id=1024> **entro il 5 novembre 2022**; il perfezionamento della domanda avverrà solo a seguito del pagamento della quota di iscrizione.

L'iscrizione sarà accettata secondo l'ordine cronologico di arrivo e sarà confermata a mezzo posta elettronica. L'iscrizione potrà avvenire esclusivamente tramite procedura online, non saranno accettati nuovi iscritti presso la sede congressuale.

### RINUNCE E ANNULLAMENTI

In caso di rinuncia si prega di inviare una comunicazione scritta a [info.bologna@accmed.org](mailto:info.bologna@accmed.org) entro e non oltre dieci giorni prima della realizzazione del corso. La quota versata sarà restituita con la detrazione del 30%.

Gli annullamenti effettuati dopo tale data non avranno diritto ad alcun rimborso.

## SEDE

### Hotel Leopardi

Via G. Leopardi, 16  
Verona

## PROMOSSO DA

### ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

Direttore Generale: Stefania Ledda  
Via Martin Piaggio 17/6  
16122 Genova



### *Informazioni e iscrizioni:*

[www.accmed.org](http://www.accmed.org)  
Tel 051 0569163 - Cell 348 1145457  
Fax 051 0569162  
[info.bologna@accmed.org](mailto:info.bologna@accmed.org)

## SERVIZI LOGISTICI E TECNOLOGICI

### Forum Service

Via Martin Piaggio 17/7  
16122 Genova

## CON LA SPONSORIZZAZIONE NON CONDIZIONANTE DI

### GOLD SPONSOR



### SILVER SPONSOR

DIAPATH

### BRONZE SPONSOR

