	DOMANDA DI ISC	DOMANDA DI ISCRIZIONE AL CORSO
Il sottoscritto: [
Nato a: [] Prov: [] il: [
Domiciliato: [] Prov: [
Via: [] Cap: [
e-Mail: [CF: [
Tel: [] Cell: [] Fax: [
Laureato in: [
Aree Spec.che Prof.li:] n° iscr.Ord.Prof.: [
☐ Libero professionista	☐ Dipendente	\square Convenzionato \square Privo di occupazione
Ammissione al composition and a modalita di pagamento dei si autorizza il trattamento dei compositione dei c	OMSO:. ANALISI DEI GENI BR Versamento quota iscrizione su C/C Po dati personali per gli adempimenti conne	Ammissione al corso: ANALISI DEI GENI BRCA1 E BRCA2 E DI PANNELLI MULTIGENICI NEL MODALITA' DI PAGAMENTO: versamento quota iscrizione su C/C Postale o Bonifico Bancario intestato alla SCUOLA MEDICA OSPEDA Si autorizza il trattamento dei dati personali per gli adempimenti connessi al corso e per ricevere notizia di nuove iniziative (D. Lgs.196/200
Data	FIRMA:	

Ø

Responsabili del Modulo

Dott. P. Radice, Dott.ssa L. Varesco, Dott.ssa M. Piane, Dott.ssa E. Lucci Cordisco, Dott. G. Sabbadini, Dott. M. S. Pergola

\mathbb{Z}

Responsabili del Corso

Dott. Guglielmo SABBADINI - Biologo specialista in Genetica Medica. Responsabile Sezione di Citogenetica e Genetica Molecolare dell'Istituto di Diagnostica Clinica "Proda" di Roma. Auditor SIGU.

Dott. Mariano Salvatore PERGOLA - Medico specialista in Pneumologia ed in Genetica Medica presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza". Glà Responsabile Aziendale di Genetica Medica. ASL ROMA!

Dott. Stefano GAMBARDELLA - Biologo Responsabile del Centro di Genetica Molecolare, IRCSS Neuromed – Pozzilli (IS)



Comitato Scientifico

Prof. A. Brusco, Dott.ssa V. Caputo, Prof. M. Fichera, Prof. E. Giardina, Prof. G. Matullo, Prof. M. Seri, Dott. M. Tartaglia, Prof.ssa M. Zollino



Segreteria scientifica ed organizzativa

Dott.ssa Cristina PALMIERI



SCHEDA DA RESTITUIRE COMPILATA ALLA SEGRETERIA DELLA SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA, BORGO S. SPIRITO 3-00193 ROMA, UNITAMENTE AL CONTO CORRENTE POSTALE

Modalità di Pagamento

- Quota di iscrizione è di €. 120,00 per i partecipanti con i crediti ECM
- Quota di iscrizione è di €. 80,00 per i partecipanti che non sono interessati ai crediti ECM
- Quota di iscrizione per gli studenti e gli specializzandi è pari a €. 35,00 per ciascun modulo.
- Quota di iscrizione per i partecipanti in videoconferenza è pari a €. 25,00 per ciascun modulo

Tali importi dovranno essere versati su c/c postale **n. 82947003** intestato alla Scuola Medica Ospedaliera oppure tramite Bonifico bancario intestato a:

Scuola Medica Ospedaliera UniCredit – Ag. Roma Conciliazione IBAN IT 31 C 02008 05008 000401329648

La quota di iscrizione non è rimborsabile se, per motivi personali, non è stato possibile frequentare il corso. L'evento potrà eccezionalmente subire variazioni per esigenze particolari del Responsabile del corso.



Richiesta Fatturazione

La fattura elettronica relativa al pagamento della quota di iscrizione può essere rilasciata solo su richiesta al momento del pagamento, fornendo i dati fiscali necessari e codice fiscale. In caso di soggetto con Partita Iva dovrà inoltre essere specificato l'indirizzo telematico o pec di recapito della fattura elettronica. In ogni caso se richiesta l'emissione di fattura la quota di iscrizione dovrà essere integrata di Euro 2,00 per relativo bollo qualora l'importo indicato superi euro 77.47.

Nel caso invece di fatture per pagamenti effettuati da Società, Enti o altri soggetti terzi rispetto al discente, la quota di iscrizione dovrà essere integrata aggiungendo l'1.V.A. ordinaria prevista per legge.



Scuola Medica Ospedaliera

ISCRITTA AL Nº 55 DEL REGISTRO REGIONALE DELLE PERSONE GIURIDICHE PRIVATE

In collaborazione con



2019

EVENTI RESIDENZIALI EDUCAZIONE CONTINUA IN MEDICINA

Corso in

ANALISI DEI GENI BRCA1 E BRCA2 E DI PANNELLI MULTI-GENICI NEL PERCORSO DIAGNOSTICO, DI SORVEGLIANZA E RIDUZIONE DEL RISCHIO DEI TUMORI EREDO-FAMILIARI DELLA MAMMELLA E DELL'OVAIO

16 - 17 Maggio 2019

CREDITI ASSEGNATI: 20



Richiesto il Patrocinio di





Istituto Superiore di Sanità

Sala Conferenze – Istituto CSS-Mendel V.le Regina Margherita, 261 - Roma

SEGRETERIA S.M.O. B.GO S. SPIRITO, 3 - 00193 ROMA TEL. 06 68802626 – 68352411 FAX 06 68806712

E-mail: segreteria@smorrl.it - scuola.medica.ospedaliera@pec.it

Sito web: www.smorrl.it

Presentazione del corso

Il corso, aperto a 80 Medici, Biologi e Tecnici di Laboratorio biomedico e 30 uditori delle scuole di specializzazione in Genetica Medica, si svolgerà in due incontri il 16 e 17 maggio 2019 per un totale di 19 ore presso la Sala Conferenze - Istituto CSS-Mendel -V.le Regina Margherita, 261 – Roma.

Ogni lezione prevede l'esposizione interattiva di uno o più argomenti, con discussione finale sugli stessi. Alla fine di ogni modulo i partecipanti potranno ricevere un link dove scaricare i files didattici sul proprio PC.

ll Corso, suddiviso in sette moduli didattici, è dedicato all'aggiornamento in GENETICA MEDICA dei Biologi. Medici e Tecnici di Laboratorio e, limitatamente al modulo IV, degli Psicologi, nel campo dei test genetici e della loro applicazione clinica. Gli argomenti selezionati riguardano temi di rilievo ed attualità della disciplina con particolare riferimento alla diagnostica di laboratorio. alle novità tecnico-scientifiche del settore ed alle implicazioni interpretative dei test genetici.

Il primo Modulo del Corso si sofferma sui Test genetici nella diagnosi di Cardiomiopatia ipertrofica, patologia cardiaca di non raro riscontro associata ad elevata eterogeneità genetica.

Il secondo Modulo è dedicato all' Analisi dei geni BRCA1 e BRCA2 e di pannelli multi- genici nel percorso diagnostico, di sorveglianza e riduzione del rischio dei tumori eredofamiliari della mammella e dell'ovaio, di grande rilevanza epidemiologica e clinica.

Il terzo Modulo si focalizza sul Test di screening su DNA fetale libero circolante (NIPT), di crescente diffusione in sostituzione dei classici test invasivi prenatali..

Con il quarto Modulo il Corso propone il tema della corretta Comunicazione e relazione nella Consulenza Genetica, reso più impegnativo rispetto al passato dalle crescenti risorse diagnostiche delle malattie genetiche di cui disponiamo.

Le varianti geniche e gli studi funzionali correlati con le metodiche NGS. L'omica e le discipline biomolecolari formano gli argomenti quanto mai attuali e complessi del quinto Modulo.

La Biopsia liquida costituisce l'oggetto del sesto Modulo, che ne tratterà gli aspetti innovativi nel campo della diagnosi precoce, particolarmente rilevante nei soggetti asintomatici, a completamento dell'argomento NIPT trattato nel III Modulo.

Infine il settimo ed ultimo Modulo tratta i temi dell'Accreditamento nei Laboratori medici secondo la ISO 15189 e dell'errore totale, della variabilità e dei traguardi analitici, che impongono particolare conoscenza ed attenzione in ragione del rigore richiesto dalla crescente automazione del Laboratorio medico.

> Dott. Guglielmo Sabbadini Dott. Mariano Salvatore Pergola

Programma del corso		10.00 – 10.30	Classificazione delle varianti di significato clinico incerto (VUS): il modello multifattoriale.	
16/05/2019 I° Sessione	TUMORI EREDO-FAMILIARI DELLA MAMMELLA E DELL'OVAIO: PERCORSO DIAGNOSTICO E CONSULENZA GENETICA	10.30 – 11.00	Dott. M. Montagna Classificazione delle varianti di significato clinico incerto (VUS): saggi funzionali e "gene editing". Dott.ssa A. Caligo	
08.30 - 09.15	Introduzione al Corso. Apertura dei lavori Dott. G. Sabbadini, Dott.ssa M. Piane	11.00 – 11.30	L'importanza di "far rete": <i>NICEST</i> e il contributo Italiano agli studi internazionali. Dott.ssa A. De Nicolo	
09.15 – 10.15	Inquadramento del problema ed epidemiologia genetica Prof. M. Genuardi	11.30 - 12.05	Il Database Italiano delle Varianti BRCA: la Piattaforma DIVA. Dott. D. Calistri	
10.15 - 10.45 10.45 – 12.00	Tumore della mammella maschile. Prof.ssa L. Ottini Percorso diagnostico, terapeutico e assistenziale	V° Sessione	LA COMUNICAZIONE DEL RISULTATO E ASPETTI PSICOLOGICI, SORVEGLIANZA E RIDUZIONE DEL RISCHIO	
	delle pazienti con tumore della mammella/ovaio ereditario: PDTA a confronto. Dott.ssa D. Turchetti, Dott.ssa L. De Marchis	12.05 – 12.50	Tumori Ereditari della mammella/ovaio: la comunicazione del rischio oncologico.	
12.00 – 12.30 12.30 – 13.00	Consulenza genetica: criteri di accesso al test BRCA e modelli per la stima del rischio. Dott.ssa E. Lucci Cordisco Il ruolo dello psiconcologo nel percorso delle donne	12.50 – 13. 30	Dott. L. Varesco La percezione del rischio oncologico nelle famiglie con tumore ereditario della mammella/ovaio. Dott.ssa E. Razzaboni	
	con tumori eredo-familiari dell'ovaio e della mammella Dott.ssa E. Razzaboni	13.30 - 14.30	Pausa pranzo	
13.00 - 14.00	Pausa pranzo	VI° Sessione	SORVEGLIANZA, RIDUZIONE DEL RISCHIO, E APPROCCI TERAPEUTICI CON PARP INIBITORI	
II° Sessione	DALLA PARTE DEI PAZIENTI	14.30 – 15.10	Sorveglianza senologica nelle carriers <i>BRCA</i> . Dott.ssa A. Bonifacino	
14.00 - 14.30	L'associazione aBRCAdaBRA Onlus. Sig.ra O. Campanella	15.10 – 15.50	Chirurgia profilattica nelle carriers BRCA. Dott. C. Amanti	
14.30 – 15.00	L'associazione IncontraDonna Onlus Dott.ssa S. Mari	15.50 – 16.30 16.30 – 17.15	Sorveglianza e chirurgia profilattica dell'ovaio Dott.ssa C. Marchetti PARP inibitori: meccanismi d'azione, target terapia e	
III° Sessione	TEST BRCA E NON SOLO: DAL GERMINALE AL SOMATICO	10.00 17.10	medicina personalizzata. Dott.ssa I. Paris	
15.00 – 16.00	Il test di BRCA e non solo: utilità clinica dei pannelli multi-genici nei tumori ereditari della mammella/ovaio.	17.15 – 18.00	Esame finale	
	Prof.ssa B. Pasini	~ 5 " 4 " 0"	Elenco Relatori	
16.00 – 17.00	Test BRCA e Homologous Recombination (HR) multi-gene panel testing, predittivi di efficacia alle terapie antitumorali. Dott.ssa L. Cortesi	 Dott. Amanti Claudio Fac Med e Psil, "Sapienza" U Roma. Res. UOS Chir Senol, AOU S.Andrea Roma Dott.ssa Bonifacino Adriana Pres. IncontraDonna onlus Resp U. di Diag e Ter Senol, A.O.U. S.Andrea Fac Med e Psi- Sapienza U. Roma Dott.ssa Caligo Adelaide Dir SOD Gen Mol, Dip Medicina di Laboratorio AOU Pisana Dott. Calistri Daniele Istit. Scie Romagnolo Studio Cura dei Tumori (IRST) - IRCCS, Meldola(FC) Sig.ra Campanella Ornella Presidente, Ass aBRCAdaBRA, tum ered al seno e ovaio Prof. Capoluongo Ettore Diettorer UOSA Diagnostica .Molecolare. e Genomica Pol A. Gemelli IRCCS, Roma Univ Catt olica Sacro Cuore, Roma Dott.ssa Colombo Mara S.S.D. Med Pre: Basi mol Rischio gen Test gen, Fond IRCCS Isti Nazi Tum, Mi 		
17.00 – 18.00	Il test BRCA somatico. Prof. E. Capoluongo			
17/05/2019 IV° Sessione	LA CLASSIFICAZIONE DELLE VARIANTI BRCA COME PARADIGMA PER LA VALUTAZIONE DELLE VARIANTI DEI GENI NON-BRCA E IMPORTANZA DELLE RETI COLLABORATIVE	□ Dott.ssa Cortesi Laura Medico onc, Azienda Ospedaliero Universitario di Modena □ Dott.ssa De Marchis Laura Dip Scienze Rad. Oncol ed Anatpat., "Sapienza" U Roma □ Dott. Montagna Marco Resp S.S.Tumori Eredo-Familiari Mamm/Ovaio Ist Onc Veneto □ Dott.ssa De Nicolo Arcangela Isti Onc Veneto IOV – IRCCS, Adjunct FacultyUniversity of Padova Lead Medical ScientistCancer Genomics Program Comprehensive Cancer Center □ Prof. Genuardi Maurizio Ist. Med Genom, U Catt Sacro Cuore, Fond Pol Univ A. Gemelli, Roma □ Dott.ssa Lucci Cordisco Emanuela Ist. Med Gen, U Catt Sacro Cuore, Fond Pol U A. Gemelli, Roma □ Dott.ssa Marchetti Claudia Ric, Dip i Scienze ginecol-ostetriche e Sci urologiche Sapienza Un Roma □ Dott.ssa Silvia Mari Agenzia di stampa Dire, Roma □ Prof.ssa Ottini Laura Dip di Med Mol "Sapienza" U. di Roma □ Dott.ssa Paris Ida UOC, Gine onc Un Cattolica Del Sacro Cuore, Fond Poli Un A. Gemelli, Roma □ Prof.ssa Pasini Barbara U Torino - Dip Scie Med AOU Città della Salute Sci Torino. Dir Sc Ge Med U □ Dott.ssa Piane Maria Fac Med Psi "Sapienza" U Roma Dip Med Clin cell Mol, UOC Gen Med Diagn Cell		
08.30 – 09.30	Criteri interpretativi e di classificazione delle varianti BRCA: database a confronto Dott. P. Radice			
09.30 - 10.00	BRCA1/2: Classificazione delle varianti che	Av AUO Sant'Andrea	na rac wed resi Sapienza o Roma Dip Med Clin ceil Moi, DOC Gen Med Diagn Ceil a Roma o Resp S.S.D. Med Pred.: Basi mol Ris genet Test gen Fond IRCCS Isti Naz Tum, Mil	

alterano lo splicing dell'RNA.

Dott.ssa M. Colombo

Dott. Sabbadini Guglielmo DT e Resp Sez. Citogenetica e Genetica Molecolare PRODA Roma Dott.ssa Turchetti Daniela AS identificazione e gestione individui con predisposizione ereditaria tumori, UO Gen Med, Univ, Bologna - DIMEC AOU Bologna Policlinico Sant'. Orsola-Malpighi

Dott.ssa Razzabboni Elisabetta Psicologa, Policlinico Modena, AOU, Modena

Dott.ssa Varesco Liliana IRCCS AOU S. Martino. Genova