

BRCA: dal “gene Jolie” all’appropriatezza preventiva e predittiva: risvolti medico legali

26 Marzo 2022

Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS Roma
Aula 715, VII piano, ala A

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
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 aBRCA dabra, Nicoletta Cerana ACTO

13.00 Chiusura lavori

FACULTY

Bignami Manuela, Associazione pazienti LOTO
Campanella Maria, Presidente associazione aBRCA dabra
Cerana Nicoletta, Presidente associazione pazienti 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
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 ECM

È 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 legali, genetisti, anatomo patologi, biologi, 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.



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Molipharma s.r.l.
E-mail: info@molipharma.com
Tel +39 06 3015 6014

Con il contributo non condizionante di:

