

Evento Istituzionale ECM

“CONFRONTO TRA SOSTENIBILITA’, EQUITA’ DI CURA E MEDICINA PERSONALIZZATA: IL RUOLO DEL MTB”

Location: Centro Congressi Regione Puglia, Nuova Fiera del Levante

Data: 24 Ottobre 2024

Orario: dalle ore 9.00 alle ore 17.00

Durata: 7 ore

Crediti ECM: 7 crediti ECM

Numero di sale: 4

Numero speaker: *previsti 40 tra relatori e moderatori*

Numero partecipanti: 100 pax

Destinatari: Medico Chirurgo (tutte le specializzazioni), Farmacista di altro settore, Farmacista pubblico dell'SSN, Infermiere, Biologo, Tecnico Sanitario Laboratorio Biomedico

Sponsor: multisponsor

Patrocini richiesti a: ACTO, ARESS Puglia, AIOM, Alleanza contro il cancro, Bottega del Sorriso, Cittadinanza attiva, Favo, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" (Bari), Regione Puglia, SIAPEC, SIBE, SIFACT, SIGU

Presidenti:

Stefania Tommasi, Responsabile USD Diagnostica Molecolare e Farmacogenetica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Gianpiero Fasola, Direttore Dipartimento di Area Oncologica e Direttore SOC di Oncologia, Presidio Ospedaliero Universitario Santa Maria della Misericordia, Udine

Responsabile Scientifico:

Stefania Tommasi, Responsabile USD Diagnostica Molecolare e Farmacogenetica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Razionale

Le regioni italiane, anche per adempiere al Decreto Ministeriale (DM 30.05.23) stanno deliberando la costituzione e l'attività dei Molecular Tumor Board. Tuttavia la differenza tra le organizzazioni delle varie regioni si rispecchia nella eterogeneità di implementazione dei vari MTB dalle tempistiche di attivazione, alle procedure di accesso, all'analisi, all'accesso ai trattamenti, all'implementazione degli strumenti e/o indicatori di monitoraggio.

Queste diversità sono anche presenti in ambito intraregionale.

Questo incontro intende fare il punto sul significato del ruolo del Molecular Tumor Board oggi dando vita ad un tavolo tecnico in cui la Regione Puglia si confronti con un esempio virtuoso di realtà extra-regionale ed europea. Obiettivo: valutare la sostenibilità in Regione Puglia in relazione alla fattibilità dei test ed all'erogazione dei farmaci e come supportare la formazione su appropriatezza prescrittiva e su analisi. Si parlerà di modalità e procedure nell'ambito del funzionamento dei MTB della rete oncologica pugliese.

Draft PROGRAMMA EVENTO

8:30 – 9:00 Registrazione partecipanti

9:00 – 9:10 Introduzione, S. Tommasi

9:10 – 9:30 Saluti delle Istituzioni

Direttore Generale, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Presidente della Regione Puglia

Assessore alla Sanità e Benessere animale, Regione Puglia

Direttore Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere sociale e dello sport per tutti, Regione Puglia

Presidente ROP, Regione Puglia

Responsabile Dipartimento della Prevenzione Ministero della Salute

Direttore Ufficio 5 - Internazionalizzazione e promozione delle infrastrutture della ricerca

Presidente Alleanza Contro il Cancro

Sessione Mattutina

Moderatore: M. Sisto, Giornalista

9:30 – 11:10 Indirizzi strategici e ruolo istituzionale dei Molecular Tumor Board in Italia. Stato dell'arte

Moderatori: A. Delle Donne, N. Martini, G. Migliore, F.A. Zito

- La visione regionale, M. Ciccarese
- Il modello adottato dal Friuli Venezia Giulia, G. Fasola, G. Pelizzari
- L'assetto europeo - G. Curigliano
- Un'istituzione meridionale, A. Budillon
- Vantaggi e prospettive del Molecular Tumor Board, P. Marchetti

11:10 – 11:30 *Coffee Break*

11.30 – 12:00 Aspetti etici, normativi e di sostenibilità

Moderatori: V. Campanile, F. Fortunato, P. Nardulli, P. Marchetti

- La voce del farmaco, P. Stella
- La voce dell'HTA, G. L. Colombo
- La voce di Agenas, D. Mantoan

12:00 – 13:30 Test NGS e LEA in oncologia: stato dell'arte

Moderatori: E. Attolini, N. Normanno, R. De Maria

- Cosa vuol dire fare un Comprehensive Genomic Profiling, N. Normanno
- L'aspettativa del clinico, N. Silvestris
- La voce regolatoria, A. Cicchetti

13:30 – 14:30 *Light Lunch*

Sessione pomeridiana

Moderatore: M. Sisto, Giornalista

14:30 -16:30 Tavoli di lavoro collaborativo “Il MTB come sistema di dialogo tra clinica e istituzioni”

Saranno discusse le problematiche del MTB nell'ambito di 4 tavoli di lavoro ognuno dei quali focalizzato su una criticità emersa nello svolgimento dei MTB. Ogni tavolo sarà coordinato da un esperto istituzionali e vi parteciperanno diverse figure professionali, come da real life. Il risultato delle singole discussioni sarà poi presentato in plenaria.

Ai tavoli parteciperanno le associazioni dei pazienti Girone (Bottega del Sorriso), Leone (ACTO), Fava (Cittadinanza attiva), De Lorenzo (Favo)

TAVOLI DI LAVORO

1. Formazione degli operatori (clinici, biologi, farmacista, ecc)

D. Mantoan, M. Tamburo de Bella, A. Delle Donne, M. Guida, M. I. Natalicchio, F. Mannavola, Farmacista, A. F. Zito, R. Massafra, R. Lacalamita, S. De Summa, N. Albano, A. Budillon, F. Lagattolla, F. De Lorenzo

2. Discussione sugli aspetti economici: profilazione e costo dei farmaci

M. Benvenuto, G.L. Colombo, B. Pacifico, Fortunato F., D. Galetta, S. Strippoli, N. Normanno, M. Laforgia, S. Tommasi, Castori, G. Surico, F. Romito, Fava

3. Infrastruttura informatica e logistica

C. Ladalardo, M. Ciccicarese, V. Angiulli, A. Rizzo, Farmacista, M. Patruno, G. Fasola, G. Pelizzari, A. Pugliese, S. Pisconti, P. Marchetti, S. Costanzo, Leone

4. Individuazione delle risorse per la cura del paziente

P. Stella, S. Petraglia, N. Silvestris, V. Campanile, V. Montanaro, E. Attolini, D. Quaresmini, V. E. Chiuri, L. Resta, P. Nardulli, R. De Maria, C. Cormio, Girone.

16.30 – 17:00 Discussione finale dei tavoli, a cura di un portavoce di ciascun tavolo

17.00 Chiusura Lavori e Test ECM, S. Tommasi, G. Fasola

Metodologia di Lavoro Sessione Pomeridiana

1. Selezione dei Partecipanti

- **Clinici:** È stato selezionato un gruppo di figure professionali multidisciplinari appartenenti a MTB (oncologi, biologi molecolari, farmacisti, genetisti, ecc.)
- **Rappresentanti delle Istituzioni:** Esperti delle istituzioni sanitarie, incluse figure amministrative e legislative, saranno scelti per garantire un punto di vista istituzionale ed etico.

2. Formazione dei Team di Lavoro

- Ogni team sarà composto da diverse figure professionali, compreso un rappresentante delle associazioni dei pazienti e un rappresentante delle istituzioni.
- La formazione dei team sarà basata su competenze complementari per assicurare una valutazione completa dei casi.

3. Identificazione e Presentazione dei Casi Tipo

- **Scelta dei Casi:** Uno/due casi clinici particolarmente rappresentativi saranno selezionati per essere sottoposti al processo di discussione.
- **Documentazione:** Tutti i dati rilevanti sui casi, incluse le diagnosi, trattamenti precedenti e le opzioni future, saranno raccolti e presentati ai team.

4. Analisi Preliminare dei Casi

- **Revisione dei Dati:** I team esamineranno la documentazione dei casi in modo indipendente.
- **Incontri Preliminari:** Ogni team terrà una serie di incontri preliminari per discutere le osservazioni iniziali e identificare le problematiche principali.

5. Discussione e Valutazione in Tandem

- **Incontro congiunto:** I team si riuniranno per discutere i casi in modo collaborativo. Ogni tavolo discuterà il caso nell'ottica del topic affidato a ciascuno: il tavolo 1. Affronterà l'importanza della formazione di chi fa richiesta della profilazione molecolare e di chi fa la profilazione; il tavolo 2. discuterà della definizione delle risorse economiche necessarie sia per le analisi; il tavolo 3. verificherà la necessità di un'infrastruttura informatica e logistica e prospetterà delle eventuali soluzioni; il tavolo 4 si occuperà di come permettere il trattamento del paziente quando si evidenzia un'alterazione genetica utile.
- **Sostenibilità:** Analisi degli aspetti di sostenibilità, considerando risorse economiche, efficienza dei trattamenti e impatto a lungo termine sul sistema sanitario.
- **Etica:** Valutazione degli aspetti etici, includendo il consenso informato dei pazienti, la giustizia nell'allocazione delle risorse e la qualità della vita.

6. Elaborazione delle Soluzioni

- **Proposte di Soluzione:** Ogni team elaborerà una serie di proposte di soluzione per ciascun caso, considerando i criteri di sostenibilità ed etica.
- **Valutazione delle Opzioni:** Le diverse opzioni saranno valutate rispetto ai benefici clinici, ai costi, e all'impatto etico.

7. Preparazione del Report

- **Sintesi delle Discussioni:** Ogni team redigerà un report dettagliato che riassume le discussioni, le valutazioni e le soluzioni proposte.
- **Condivisione dei Report:** I report saranno condivisi tra tutti i partecipanti per una revisione finale.

8. Riunione Finale del MTB

- **Presentazione dei Risultati:** I team presenteranno i loro report al tavolo di discussione del MTB simulato (Molecular Tumor Board).
- **Discussione Plenaria:** Una discussione plenaria permetterà di confrontare le varie soluzioni proposte e giungere a una decisione condivisa.
- **Decisione Finale:** Sarà presa una decisione finale su quali soluzioni implementare, basata sul consenso dei partecipanti.

9. Implementazione e Follow-Up

- **Piano di Implementazione:** Le soluzioni approvate saranno implementate secondo un piano dettagliato.
- **Monitoraggio:** Un sistema di monitoraggio sarà istituito per valutare l'efficacia delle soluzioni implementate e apportare eventuali correzioni.

FACULTY*

Nehلودoff Albano, Dirigente di Servizio Promozione della Salute e Sicurezza nei luoghi di Lavoro, Regione Puglia

Vito Angiulli, Coordinatore Ufficio Trasferimento Tecnologico, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Assessore alla Sanità e Benessere animale, Regione Puglia

Ettore Attolini, Direttore Area Innovazione Sociale, Sanitaria e di Sistema - CRSS - AReSS Puglia

Marco Benvenuto, Dipartimento di Scienze dell'Economia Università del Salento, AReSS Puglia Area di Programmazione Sanitaria Reti Cliniche e PDTA

Alfredo Budillon, Direttore Scientifico, Istituto Nazionale Tumori IRCCS - Fondazione Pascale, Napoli

Vito Campanile, Direttore Sanitario, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Maria Rosaria Campitiello, Responsabile Dipartimento della Prevenzione Ministero della Salute

Marco Castori, Responsabile di Unità operativa Genetica Medica, Fondazione Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo (FG)

Vincenzo Emanuele Chiuri, Direttore U.O.C. Oncologia Medica, Ospedale "Sacro Cuore di Gesù", Gallipoli

Mariangela Ciccarese, Area Innovazione e Qualità, Ufficio di Rete Oncologica Pugliese ARESS PUGLIA

Amerigo Cicchetti, Direttore generale della Programmazione del Ministero della Salute

Giorgio Lorenzo Colombo, Direttore Scientifico, CEFAT - Centro di Economia e valutazione del Farmaco e delle Tecnologie sanitarie

Silvia Costanzo, Psiconcologa e ricercatrice Ambulatorio Tumori Eredo-Familiari, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Claudia Cormio, Psicologa, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Giuseppe Curigliano, Direttore, Sviluppo di Nuovi Farmaci per Terapie Innovative; IEO Milano

Francesco De Lorenzo, Presidente, Federazione italiana delle Associazioni di Volontariato in Oncologia - FAVO

Ruggero De Maria, Presidente, Associazione Alleanza Contro il Cancro

Simona De Summa, U.S.D. Diagnostica Molecolare e Farmacogenetica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Alessandro Delle Donne, Direttore Generale, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Michele Emiliano, Presidente Regione Puglia

Gianpiero Fasola, Direttore Dipartimento di Area Oncologica e Direttore SOC di Oncologia, Presidio Ospedaliero Universitario Santa Maria della Misericordia, Udine

Valeria Fava, Responsabile Coordinamento Politiche per la Salute; Cittadinanzattiva

Filomena Fortunato, Direttore Amministrativo, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Domenico Galetta, Responsabile SSD Oncologia Medica per la Patologia Toracica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Maria Girone, Presidente Associazione Bottega del Sorriso APS

Michele Guida, Direttore U.O. Tumori rari e Melanoma, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Rosanna Lacalamita, Dirigente Biologo, Diagnostica Molecolare e Farmacogenetica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Concetta Ladalaro, Responsabile Ufficio Sistemi Informativi e Flussi Informativi, Regione Puglia

Mariarita Laforgia, Dirigente Farmacista, S.C. Farmacia e U.Ma.C.A., IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Fulvia Lagattolla, Psicologa, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

Annamaria Leone, Presidente ACTO Puglia

Francesco Mannavola, Responsabile Ambulatorio Tumori dell'Apparato Gastro-Enterico, UOC Oncologia Medica Universitaria, Policlinico di Bari

Domenico Mantoan, Direttore Generale AGENAS

Paolo Marchetti, Professore Ordinario di Oncologia Medica, Sapienza Università di Roma
Nello Martini, Presidente, Fondazione ReS
Raffaella Massafra, Dirigente fisico medico, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Giovanni Migliore, Presidente FIASO e Direttore Generale AReSS Puglia
Vito Montanaro, Direttore Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere sociale e dello sport per tutti, Regione Puglia
Patrizia Nardulli, Direttore Dipartimento Farmacia e UMACA, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Maria Iole Natalicchio, Direttore Laboratorio Biologia Molecolare Oncologica, Policlinico di Foggia
Nicola Normanno, Dirigente, S.C. Biologia Cellulare e Bioterapie, Istituto Nazionale Tumori IRCCS - Fondazione Pascale, Napoli
Benedetto Pacifico, Dirigente Sezione Amministrazione, Finanza e Controllo in Sanità e Sport per tutti Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per tutti, Regione Puglia
Margherita Patruno, Medico Genetista, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Giacomo Pelizzari, Oncologo, Ospedale Santa Maria della Misericordia, Udine
Sandra Petraglia, Dirigente Area Pre-autorizzazione, AIFA
Salvatore Piscanti, Direttore Oncologia, Ospedale "S. G. Moscati", ASL Taranto
Andrea Pugliese, Dirigente Servizio Monitoraggio e Controllo di gestione. Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per tutti, Regione Puglia
Davide Quaresmini, Tumori rari e melanoma, IRCCS Istituto Tumori "G. Paolo Giovanni II", Bari
Leonardo Resta, Professore, Dipartimento dell'emergenza e dei trapianti di organi, Università degli Studi di Bari Aldo Moro
Alessandro Rizzo, Oncologo, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Francesca Romito, Psicologa, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Giselda Scalera, Direttore Ufficio 5 - Internazionalizzazione e promozione delle infrastrutture della ricerca
Nicola Silvestris, Professore Oncologia, Università degli Studi di Messina
Massimiliano Sisto, Giornalista, Direttore di rete TRM Network
Paolo Stella, Dirigente di Sezione Farmaci, Dispositivi medici ed Assistenza Integrativa, Regione Puglia
Sabino Strippoli, U.O. Tumori rari e Melanoma, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Gianmarco Surico, Coordinatore Regionale Operativo Rete Oncologica Pugliese, Regione Puglia
Manuela Tamburo de Bella, Coordinatore dell'Osservatorio per il Monitoraggio delle Reti Oncologiche Regionali Agenas, Roma
Stefania Tommasi, Responsabile USD Diagnostica Molecolare e Farmacogenetica, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari
Alfredo Francesco Zito, Coordinatore Rete Anatomie Patologiche, IRCCS Istituto Tumori "Giovanni Paolo II", Bari

**tutti i partecipanti sono stati invitati*