

EVENTO ECM Blended

Dal concetto di "driver" verso il concetto di "profilo" per i pazienti con NSCLC in stadio avanzato

Fase I: Fad Sincrona 15 luglio 2026

Fase II: Fad Sincrona 20 ottobre 2026

Fase III: FSC - Roma, The Hub Zest, 18 novembre 2026

Tipologia: ECM/Blended - 2 FAD Sincrone + FSC

Provider: Medica Editoria e Diffusione Scientifica Srl

ID Provider 2157

Il corso sarà strutturato in tre fasi principali:

Fase I: Fad Sincrona 15 luglio 2026 – www.medicacem.it

Fase II: Fad Sincrona 20 ottobre 2026 – www.medicacem.it

Fase III: FSC 18 novembre 2026 - The Hub Zest, Via Marsala, 29H, 00185 Roma

L'evento è accreditato per un numero massimo di 5 partecipanti.

Crediti formativi: 13,8

Destinatari: Medico chirurgo (disciplina Oncologia, Anatomia Patologica), Biologo

Obiettivo formativo: 2 – Linee guida, protocolli, procedure

RAZIONALE SCIENTIFICO

Nel carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in fase avanzata/metastatica, una quota non trascurabile di pazienti presenta un profilo biologico non riconducibile alle attuali categorie decisionali: assenza di mutazioni driver actionable, presenza di alterazioni molecolari multiple a basso impatto predittivo e Tumor Mutational Burden non elevato.

Questa condizione, spesso definita come “elevato rumore di fondo molecolare”, si associa a risposte cliniche subottimali sia alle target therapy sia a strategie terapeutiche standard, rendendo complessa la scelta del trattamento ottimale.

In assenza di linee guida dedicate e di criteri condivisi di stratificazione, la gestione di questi pazienti avviene oggi sulla base di valutazioni empiriche, con elevata eterogeneità di approccio tra centri e specialisti. La

complessità biologica di questi tumori fa ipotizzare un maggior grado di instabilità genomica e impone una riflessione strutturata sul ruolo dell'immunoterapia (in monoterapia o in combinazione), integrata con una lettura morfo-molecolare più approfondita.

Questo evento nasce quindi con l'obiettivo di analizzare in modo sistematico le esperienze cliniche real-life, integrando competenze oncologiche, anatomopatologiche e molecolari, al fine di:

- identificare pattern ricorrenti clinici e biologici;
- discutere criticamente le scelte terapeutiche effettuate;
- ipotizzare un approccio condiviso e razionale per questa popolazione di pazienti “fuori definizione”.

Obiettivi formativi

- Analizzare criticamente i limiti degli attuali algoritmi decisionali nel NSCLC avanzato senza mutazioni driver.
- Integrare dati clinici, morfologici e molecolari nella valutazione di casi complessi.
- Confrontare esperienze real-life sull'utilizzo di immunoterapia (mono vs combinazione).
- Migliorare il processo decisionale multidisciplinare in assenza di linee guida dedicate.
- Produrre un documento condiviso che sintetizzi criteri interpretativi e possibili strategie di trattamento

PROGRAMMA SCIENTIFICO

I Incontro: FAD Sincrona, 15 luglio 2026

14.00 – 14.10 Introduzione e obiettivi della giornata - U. Malapelle, S. Novello

14.10 – 15.00 Sessione I: Inquadramento, definizione del problema e analisi morfo-molecolare - All

- Presentazione del progetto e degli obiettivi
- Definizione operativa di “NSCLC con mutazioni multiple”
- Revisione sintetica della letteratura
- Definizione dei criteri di selezione dei casi

15.00 – 16.00 Sessione II: parte applicativa - All

- Presentazione di casi selezionati
- Analisi dei profili morfo-molecolari
- Criticità interpretative e limiti tecnici
- Prime considerazioni biologiche e prognostiche

II Incontro: FAD Sincrona, 20 ottobre 2026

15.00 – 15.10 Introduzione e obiettivi della giornata - U. Malapelle, S. Novello

15.10 – 16.00 Sessione I: Strategie terapeutiche e confronto clinico - All

- Discussione delle scelte terapeutiche nei casi analizzati
- Immunoterapia: monoterapia vs combinazione
- Analisi di risultati clinici, tossicità e outcome
- Confronto tra esperienze dei diversi centri

16.00 – 17.00 Sessione II: Sintesi dei principali elementi emersi - All

- Identificazione preliminare di pattern clinico-biologici
- Discussione iniziale di possibili criteri decisionali
- Raccolta dei punti chiave per il lavoro finale

III Incontro: FSC, 18 novembre 2026, The Hub Zest Roma

09.30 – 09.45 Introduzione e obiettivi della giornata – U. Malapelle, S. Novello

09.45 – 11.15 Presentazione strutturata delle analisi emerse – All

- sintesi morfo-molecolare
- sintesi clinico-terapeutica

11.15 – 11.30 Coffee break

11.30 – 13.00 Discussione collegiale e validazione dei contenuti – All

13.00 – 14.00 Lunch

14.00 – 15.30 Definizione condivisa dei criteri e dei percorsi decisionali – All

- definizione dei criteri interpretativi morfo-molecolari
- identificazione di possibili algoritmi decisionali
- analisi delle aree di incertezza e dei bisogni di ricerca

15.30 – 16.15 Redazione guidata del report finale - All

- struttura
- assegnazione contributi
- messaggi chiave

16.15 – 16.30 Conclusioni e chiusura – U. Malapelle, S. Novello

Output finale e attestazione

Report finale strutturato, contenente:

- razionale clinico-biologico;
- metodologia di analisi;
- casi discussi;
- sintesi delle evidenze e delle esperienze;
- proposta di approccio condiviso.

Il documento costituisce attestazione formale del lavoro svolto all'interno del Gruppo di Miglioramento e parte integrante dell'attività ECM.

Responsabili Scientifici

Cognome	Nome	Laurea	Specialità	Qualifica e Affiliazione
Malapelle	Umberto	Biotechnologie Mediche	Anatomia Patologica	Professore Associato, Dip.to di Sanità Pubblica, Università degli Studi di Napoli Federico II, Napoli
Novello	Silvia	Medicina e Chirurgia	Oncologia	Professore Ordinario Dipartimento di Oncologia, Università degli studi di Torino, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano, Torino

Faculty

Cognome	Nome	Laurea	Specialità	Qualifica e Affiliazione
Bria	Emilio	Medicina e Chirurgia	Oncologia Medica	Professore Associato, U.O. Oncologia Toraco-Polmonare, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma
Galetta	Domenico	Medicina e Chirurgia	Oncologia	Direttore, SSD Oncologia Medica Toracica, Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" IRCCS, Bari
Graziano	Paolo	Medicina e Chirurgia	Anatomia Patologica	Professore Ordinario, Dipartimento di Scienze Radiologiche Oncologiche e Anatomopatologiche, Università

				degli Studi di Roma "La Sapienza", Roma
Pepe	Francesco	Biotechnologi e Mediche		Ricercatore, Dipartimento di Sanità Pubblica, Università degli Studi di Napoli Federico II, Napoli
Tiseo	Marcello	Medicina e Chirurgia	Oncologia	Professore Ordinario, S.C. Oncologia Medica, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma