

		Programma M-FOR 23 UOC Sviluppo Organizzativo e del Capitale Umano	N. 115 M-FOR. 23 Rev.7 01.06.22 PAG 1 DI 2
--	---	---	---

Istituti Fisioterapici Ospitalieri – Provider n. 1270

Titolo evento, Edizione	Riposizionamento Farmaci
Sede di svolgimento dell'evento	IFO, Aula B
Data di svolgimento	14/10/2026
Destinatari dell'attività formativa	Tutte le professioni
Obiettivi Formativi	Contenuti tecnico-professionali specifici
Numero crediti previsti	2
Responsabile Scientifico	Luca Pompili

mercoledì 14/10/2026

h. 14:30-15:15	Luca Pompili: Meccanismi di adattamento alle terapie antitumorali e identificazione di nuove vulnerabilità cellulari – Stato dell'arte
h. 15:15-16:00	Dante Lamberti: Meccanismi di adattamento alle terapie antitumorali e identificazione di nuove vulnerabilità cellulari – Modelli di Colangiocarcinoma Intraepatico
h.16:00-16:30	Discussione e prospettive future

Referente organizzativo:
Tel 06 52662545 email: adele.petricca@ifo.it

Profili Professionali

LUCA POMPILI (C.F. PMPLCU89E07M082E): Mi occupo di ricerca sperimentale sul cancro dalla mia tesi sperimentale di laurea. Ho impegnato il mio lavoro in progetti di ricerca costantemente focalizzati su target molecolari cruciali nello sviluppo tumorale. Attualmente, sono impegnato in un progetto (concentrato sul colangiocarcinoma intraepatico) volto alla validazione di nuove strategie terapeutiche che possono esporre il tumore a nuove vulnerabilità aggredibili farmacologicamente.

DANTE LAMBERTI (C.F. LMBDNT84E09H703M): Sono un biologo specializzato in Patologia Clinica, con un dottorato di ricerca, e svolgo attività di ricerca presso l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena di Roma. La mia attività è principalmente orientata alla ricerca traslazionale nel colangiocarcinoma intraepatico. Mi occupo in particolare dei tumori associati ad alterazioni di FGFR2, studiandone le caratteristiche molecolari e i meccanismi di risposta alle terapie mirate. La mia attività comprende lo studio di modelli preclinici e modelli cellulari, per approfondire i meccanismi molecolari coinvolti nella progressione tumorale e nella resistenza ai farmaci. Attualmente mi concentro soprattutto sullo studio dei meccanismi di resistenza agli inibitori di FGFR2 e sulle possibili strategie per contrastarli.

		Programma M-FOR 23 <i>UOC Sviluppo Organizzativo e del</i> <i>Capitale Umano</i>	N. 115 M-FOR. 23 Rev.7 01.06.22 PAG 2 DI 2
--	---	---	--

Riferimenti bibliografici:

1. Banales JM, Rodrigues PM, Affò S, et al. Cholangiocarcinoma 2026: status quo, unmet needs and priorities. *Nat Rev Gastroenterol Hepatol.* 2026;23:65–96. doi:10.1038/s41575-025-01153-w.
2. Mechanisms of clinical resistance to selective FGFR2 inhibition by lirafugratinib. *Ann Oncol.* 2026;37(6):798-812.doi: 10.1016/j.annonc.2026.01.004
3. Friedmann Angeli JP, Krysko DV, Conrad M.Ferroptosis at the crossroads of canceracquired drug resistance and immune evasion. *Nat Rev Cancer.* 2019;19(7):405-414. doi:10.1038/s41568-019-0149-1
4. Rodriguez R, Schreiber SL, Conrad M. Persister cancer cells: Iron addiction and vulnerability to ferroptosis. *Mol Cell.* 2022;82(4):728-740. doi:10.1016/j.molcel.2021.12.001.
5. Nakamura T, Conrad M. Exploiting ferroptosis vulnerabilities in cancer. *Nat Cell Biol.* 2024;26(9):1407-1419. doi:10.1038/s41556-024-01425-8